AteHEXAL® 25 mg Filmtabletten

Wirkstoff: Atenolol

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

Diese Packungsbeilage beinhaltet:

- 1. Was ist AteHEXAL® 25 und wofür wird es angewendet?
- Was müssen Sie vor der Einnahme von AteHEXAL® 25 beachten?
 Wie ist AteHEXAL® 25 einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?5. Wie ist AteHEXAL® 25 aufzubewahren?
- 6. Weitere Informationen

Was ist AteHEXAL® 25 und wofür wird es angewendet?

AteHEXAL® 25 ist ein Beta-Rezeptorenblocker.

Anwendungsgebiet

Funktionelle Herz-Kreislauf-Beschwerden (hyperkinetisches Herzsyndrom, hypertone Regulationsstörungen)

Was müssen Sie vor der Einnahme von AteHEXAL® 25 beachten?

AteHEXAL® 25 darf nicht eingenommen werden.

- wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen Atenolol, andere Beta-Rezeptorenblocker oder einen der sonstigen Bestandteile von AteHEXAL® 25 sind. wenn Sie eine Herzmuskelschwäche (manifes-
- te Herzinsuffizienz) haben.
- bei allgemeinem Kreislaufversagen. wenn Sie mittel- bis hochgradige Erregungslei-
- tungsstörungen von den Herzvorhöfen auf die Herzkammern haben (AV-Block 2. und 3. Grades). wenn Sie eine Erkrankung des Sinusknotens
- (Zentrum für Erregungsbildung im Herzvorhof) haben. wenn Sie Erregungsleitungsstörungen zwi-
- schen Sinusknoten und Vorhof (sinuatrialer Block) haben. wenn Sie einen Ruhepuls von unter 50 Schlä-
- gen pro Minute vor Behandlungsbeginn (Bradykardie) haben. wenn Sie einen stark erniedrigten Blutdruck ha-
- ben (oberer Messwert unter 90 mmHg). wenn bei Ihnen eine Übersäuerung des Blutes
- (Azidose) besteht. wenn Sie eine Neigung zu Bronchialverkramp-
- fung haben z. B. Asthma bronchiale. wenn bei Ihnen Spätstadien von Durchblutungsstörungen in Armen und Beinen bestehen.
- wenn Sie gleichzeitig bestimmte MAO-Hemmstoffe (Arzneimittel gegen Depressionen) nehmen. Ausgenommen sind MAO-B-Hemmstoffe (Arzneimittel gegen die Parkinson'sche Krank-

heit).

Sagen Sie Ihrem Arzt, dass Sie AteHEXAL® 25 einnehmen. Wenn Sie AteHEXAL® 25 einnehmen, dürfen Ihnen bestimmte Arzneimittel gegen Herzrhythmusstörungen (wie Disopyramid oder Calciumantagonisten vom Verapamil- oder Diltiazemtyp) nicht intravenös verabreicht werden. Besondere Vorsicht bei der Einnahme

wenn Sie geringgradige Erregungsleitungsstörungen von den Herzvorhöfen auf die Herzkammern haben.

von AteHEXAL® 25 ist erforderlich,

- wenn Sie zuckerkrank sind (Diabetes mellitus) und Ihre Blutzuckerwerte stark schwanken. Wenn Zustände mit stark erniedrigten Blutzu-
- ckerwerten bei Ihnen vorkommen, wird der warnende schnelle Herzschlag nicht mehr wahrgewenn Sie längere Zeit streng gefastet oder schwer körperlich gearbeitet haben, da dann Zustände mit stark erniedrigten Blutzuckerwerten bei Ihnen vorkommen können).
- wenn Sie einen Tumor des Nebennierenmarks haben, da dieser zuvor mit entsprechenden Medikamenten behandelt werden sollte. wenn Sie eine eingeschränkte Nierenfunktion ha-
- ben (siehe auch Abschnitt 3 "Wie ist AteHEXAL® 25 einzunehmen?"). wenn Sie selbst oder Ihre Familienmitglieder eine Schuppenflechte haben oder hatten.
- wenn Sie eine Prinzmetal-Angina (Brust- bzw. Herzschmerzen aufgrund von verminderter

Durchblutung des Herzmuskels) haben, da ver-

- mehrt und verstärkte Brust- bzw. Herzschmerzen auftreten können. wenn Sie schon einmal eine schwere Überempfindlichkeitsreaktion (Allergie) hatten oder gegen eine bestehende Überempfindlichkeit behandelt werden, weil eine Steigerung der Über-
- empfindlichkeit möglich ist. wenn bei Ihnen leichtere Durchblutungsstörungen in Armen oder Beinen bestehen, da diese verschlimmert werden können. Arzneimittel aus der Stoffklasse von AteHEXAL®

25 können die Anzeichen einer Schilddrüsenüberfunktion verschleiern. Falls Ihre Herzfrequenz zu stark absinkt, kann Ihr Arzt die Dosierung reduzieren.

Wenn Sie an einer Minderdurchblutung des Herzmuskels leiden, sollten Sie Arzneimittel aus der Stoffklasse von AteHEXAL® 25 nicht abrupt ab-

setzen. Falls bei Ihnen durch eine Erhöhung des Atemwegswiderstandes die Atmung erschwert wird, sollten Sie AteHEXAL® 25 absetzen und durch

Ihren Arzt eine Behandlung zur Erweiterung der Atemwege durchführen lassen. Achten Sie auf Ihre Haut und Schleimhäute, ob es zu kleinfleckigen Einblutungen kommt, und teilen

Sie dies gegebenenfalls Ihrem Arzt mit. Dieses Arzneimittel ist nicht für die Anwendung bei Kindern bestimmt, da keine Erfahrung mit der

Behandlung von Kindern mit AteHEXAL® 25 vorliegt. Ältere Menschen Ihr Arzt kann die Dosierung reduzieren, insbeson-

dere wenn Sie an Nierenfunktionsstörungen leiden. Auswirkungen bei Fehlgebrauch zu Dopingzwecken Die Anwendung von AteHEXAL® 25 kann bei Do-

pingkontrollen zu positiven Ergebnissen führen.

Eine missbräuchliche Anwendung des Arzneimittels

AteHEXAL® 25 zu Dopingzwecken kann zu einer

Gefährdung Ihrer Gesundheit führen.



Bei Einnahme von AteHEXAL® 25 mit anderen Arzneimitteln Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker,

wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden bzw. vor kurzem eingenommen/angewendet haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Die Wirkung nachfolgend genannter Arzneistoffe bzw. Präparategruppen kann bei gleichzeitiger Behandlung mit AteHEXAL® 25 beeinflusst wer-Blutzuckersenkende Arzneimittel zum Ein-

- nehmen, Insulin: Deren blutzuckersenkende Wirkung wird durch AteHEXAL® 25 verstärkt. Warnzeichen eines niedrigen Blutzuckerspiegels, insbesondere schnelle Herzfrequenz und Zittern, sind verschleiert oder abgemildert. Lassen Sie Ihren Blutzuckerspiegel regelmäßig kontrollieren.
- Arzneimittel zur Muskelerschlaffung bei Operationen (z. B. Suxamethoniumhalogenid, Tubocurarin): Verstärkung und Verlängerung der muskelerschlaffenden Wirkung. Wenn bei Ihnen eine Operation geplant ist, informieren Sie den Narkosearzt darüber, dass Sie AteHEXAL® 25 einnehmen.

AteHEXAL® 25 wird wie folgt beeinflusst: Verstärkung der Wirkung bis hin zum erhöhten Nebenwirkungsrisiko: Arzneimittel gegen erhöhten Blutdruck, harn-

- treibende Arzneimittel, gefäßerweiternde Arzneimittel, bestimmte Arzneimittel gegen Depressionen (trizyklische Antidepressiva), Schlaf- und Beruhigungsmittel (Barbiturate und Phenothiazine): Verstärkung der blutdrucksenkenden Wirkung Arzneimittel gegen Herzrhythmusstörungen
- (Calciumantagonisten vom Verapamil- oder Diltiazemtyp): Verstärkung der herzschwächenden Wirkung, Blutdruckabfall, langsame Herzfrequenz oder andere Herzrhythmusstörungen und Herzversagen Arzneimittel gegen Herzrhythmusstörungen
- (z. B. Disopyramid, Amiodaron): Die Wirkung auf die Überleitungszeit zwischen Herzvorhof und Herzkammer kann verstärkt und die Schlagstärke des Herzens kann vermindert werden. Bestimmte Arzneimittel, die den Blutdruck
- durch Erweiterung der Blutgefäße senken (Calciumantagonisten vom Nifedipintyp): Verstärkung der blutdrucksenkenden Wirkung. Wenn Sie an einer verborgenen Herzleistungsschwäche leiden, kann sich in sehr seltenen Fällen eine Herzleistungsschwäche bei Ihnen ausbilden. Betäubungsmittel: Der Blutdruckabfall und die
- Wenn bei Ihnen eine Operation geplant ist, informieren Sie den Narkosearzt darüber, dass Sie AteHEXAL® 25 einnehmen. Abschwächung der Wirkung: Blutdrucksteigernde Arzneimittel, die Ihnen

herzschwächende Wirkung werden verstärkt.

vom Arzt in Notfällen per Injektion verabreicht werden (Norepinephrin, Epinephrin)

- Entzündungshemmende Arzneimittel (Indometacin, Ibuprofen)
- Sonstige mögliche Wechselwirkungen: Arzneimittel gegen Herzleistungsschwäche

(z. B. Digitalis) und bestimmte Arzneimittel gegen hohen Blutdruck (z. B. Reserpin, Al-

pha-Methyldopa, Guanfacin, Clonidin): langsame Herzfrequenz, Verzögerung der Erregungsleitung am Herzen. Wenn Sie Clonidin und AteHEXAL® 25 gleichzeitig einnehmen und Clonidin abrupt absetzen, kann Ihr Blutdruck plötzlich sehr stark ansteigen. Sie dürfen Clonidin erst absetzen, wenn Sie einige Tage zuvor die Einnahme von AteHEXAL® 25 beendet haben. Anschließend können Sie Clonidin stufenweise absetzen (fragen Sie bitte Ihren Arzt). Sie dürfen die Behandlung mit AteHEXAL® 25 erst mehrere Tage nach dem Absetzen von Clonidin beginnen. Schwangerschaft und Stillzeit AteHEXAL® 25 darf in der Schwangerschaft nur unter strenger Abwägung des Nutzen-Risiko-Ver-

hältnisses eingenommen werden. Nehmen Sie deshalb AteHEXAL® 25 während der Schwanger-

schaft nur auf ausdrückliche Anweisung Ihres Arztes ein. Es liegen keine Erfahrungen über eine Einnahme von AteHEXAL® 25 im ersten Schwangerschaftsdrittel vor, eine mögliche Schädigung des Ungeborenen kann nicht ausgeschlossen werden. AteHEXAL® 25 wurde unter enger ärztlicher Überwachung von schwangeren Patientinnen, die gegen überhöhten Blutdruck behandelt wurden, im dritten Schwangerschaftsdrittel eingenommen. Es wurde in diesem Zusammenhang über das Auftreten einer Wachstumshemmung bei Ungeborenen berichtet. Wenn Sie AteHEXAL® 25 in der Nähe des Geburtstermins einnehmen, kann das Neugeborene Schädigungen erleiden. Während der Stillzeit ist eine besonders sorgfältige ärztliche Überwachung des Säuglings erforderlich. Obwohl die mit der Milch aufgenommene Wirkstoffmenge wahrscheinlich keine Gefahr für

das Kind darstellt, sollte Ihr Arzt die Herzfunktion des Säuglings überwachen. Wenn Sie zur Zeit der Geburt oder in der Stillzeit AteHEXAL® 25 einnehmen, kann bei Ihrem neugeborenen Kind ein erhöhtes Risiko für einen niedrigen Blutzuckerspiegel und einen verlangsamten Herzschlag bestehen. Nehmen Sie AteHEXAL® 25 zur Zeit des Geburtstermins oder während der

Stillzeit nur auf ausdrückliche Anweisung Ihres Fragen Sie vor der Einnahme/Anwendung von al-

len Arzneimitteln Ihren Arzt oder Apotheker um

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen Die Behandlung mit diesem Arzneimittel bedarf der regelmäßigen ärztlichen Kontrolle. Durch individuell auftretende unterschiedliche Reaktionen









sein, dass die Fähigkeit zur aktiven Teilnahme am Straßenverkehr, zum Bedienen von Maschinen oder zum Arbeiten ohne sicheren Halt beeinträchtigt wird. Dies gilt in verstärktem Maße bei Behandlungsbeginn, Dosiserhöhung und Präparatewechsel sowie im Zusammenwirken mit Alkohol.

Wichtige Informationen über bestimmte sonstige Bestandteile von AteHEXAL® 25

Dieses Arzneimittel enthält Lactose. Bitte nehmen Sie AteHEXAL® 25 daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

Wie ist AteHEXAL® 25 einzunehmen?

Nehmen Sie AteHEXAL® 25 immer genau nach der Anweisung des Arztes ein. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind.

Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die übliche Dosis:

Funktionelle Herz-Kreislauf-Beschwerden (hyperkinetisches Herzsyndrom, hypertone Regulationsstörungen)

Nehmen Sie 1-mal täglich 1 Filmtablette AteHEXAL® 25 (entsprechend 25 mg Atenolol).

Bei behandlungsbedürftigem Abfall der Herzfrequenz und/oder des Blutdruckes oder anderen Komplikationen ist AteHEXAL® 25 sofort abzuset-

Hinweis

Bei Patienten mit eingeschränkter Nierenfunktion ist die Atenolol-Dosis der renalen Clearance anzupassen: bei Reduktion der Kreatinin-Clearance auf Werte von 10-30 ml/min (Serumkreatinin > 1,2 < 5 mg/dl) ist eine Dosisreduktion auf die Hälfte, bei Werten < 10 ml/min (Serumkreatinin > 5 mg/ dl) auf ein Viertel der Standarddosis zu empfehlen.

Art der Anwendung

Nehmen Sie die Filmtabletten bitte unzerkaut mit ausreichend Flüssigkeit vor den Mahlzeiten ein (vorzugsweise mit einem Glas Trinkwasser [200 ml]).

Dauer der Anwendung

Über die Dauer der Anwendung entscheidet der behandelnde Arzt.

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von AteHEXAL® 25 zu stark oder zu schwach ist.

Wenn Sie eine größere Menge AteHEXAL® 25 eingenommen haben, als Sie sollten In Abhängigkeit vom Ausmaß der Überdosierung

sind folgende Symptome möglich: langsame Herzfrequenz bis zum Herzstillstand,

schwerer Blutdruckabfall, Bewusstseinsstörungen, Erbrechen, Atembeschwerden, Verkrampfung der Atemwege, Herzleistungsschwäche und Schock, Krampfanfälle

Wenn Sie den Verdacht einer Überdosierung haben, wenden Sie sich bitte sofort an den nächsten Arzt.

Wenn Sie die Einnahme von AteHEXAL® 25 vergessen haben Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, sondern

setzen Sie die Behandlung mit der verordneten Wenn Sie die Einnahme von AteHEXAL®

25 abbrechen Die Dauer der Behandlung mit AteHEXAL® 25 be-

stimmt Ihr Arzt. Wenn Sie die Behandlung mit Ate-HEXAL® 25 nach längerer Zeit unterbrechen oder absetzen wollen, sollte dies langsam und mit einer allmählichen Dosisverringerung erfolgen. Ein abruptes Absetzen kann zu einem Herzinfarkt oder zu einer Minderdurchblutung des Herzmuskels mit Verschlimmerung von Herz- bzw. Brustschmerzen (Angina pectoris) oder zu einer Verschlimmerung eines erhöhten Blutdrucks führen. Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arz-

neimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apothe ker.



möglich?

Wie alle Arzneimittel kann AteHEXAL® 25 Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftre-

Welche Nebenwirkungen sind

ten müssen. Bei den Häufigkeitsangaben zu Nebenwirkungen werden folgende Kategorien zugrunde gelegt:

Sehr häufig: mehr als 1 Behandelter von 10 1 bis 10 Behandelte von 100 Häufig: Gelegentlich: 1 bis 10 Behandelte von 1.000

Selten: Sehr selten: 1 bis 10 Behandelte von 10.000 weniger als 1 Behandelter von 10.000

der verfügbaren Daten nicht

Nicht bekannt:

abschätzbar

Häufigkeit auf Grundlage

Herz-Kreislauf-System Häufig wurde über das Auftreten einer langsamen

kung einer Herzleistungsschwäche, Erregungsüberleitungsstörungen, niedriger Blutdruck, besonders beim Übergang vom Liegen zum Stehen, oder Ohnmachtsanfall auftreten. In sehr seltenen Fällen ist bei Patienten mit Herzbzw. Brustschmerz (Angina pectoris) eine Verstär-

Herzfrequenz sowie über Kältegefühl an den Ar-

men und Beinen berichtet. Selten können Verstär-

Selten wurde eine Verstärkung der Beschwerden bei Patienten mit Durchblutungsstörungen in den

außen liegenden Körperbereichen (einschließlich Patienten mit Claudicatio intermittens) oder mit Verkrampfung der Fingerschlagadern (Raynaud-Syndrom) beobachtet. Nervensystem

Insbesondere zu Beginn der Behandlung kann es zu zentralnervösen Störungen kommen. Häufig treten dabei Schwindelgefühl oder Schwitzen auf. Gelegentlich kann es zu verstärkter Traumaktivität oder Schlafstörungen kommen. Selten treten Halluzinationen, psychische Störungen, Verwirrtheit, Benommenheit, Kribbeln oder Taubheitsgefühl,

Kopfschmerzen, depressive Verstimmungen oder Albträume auf. Verdauungstrakt Vorübergehend kann es häufig zu Magen-Darm-

Beschwerden (Übelkeit, Erbrechen, Verstopfung, Durchfall) kommen.

Selten kann Mundtrockenheit auftreten.

Gelegentlich wurden erhöhte Leberwerte (Transaminasen) im Blut und selten Leberschäden ein-

kung der Anfälle nicht auszuschließen.

schlechtern oder zu einem schuppenflechteähnlichen Ausschlag führen. Harn- und Geschlechtsorgane Selten wurden Störungen des Sexualtriebes und der Potenz beobachtet.

schließlich eines Gallestaus in der Leber beob-

Selten können kleinfleckige Einblutungen in Haut

und Schleimhäuten und eine verringerte Anzahl

Selten können allergische Hautreaktionen (Rö-

tung, Juckreiz, Ausschlag) und Haarausfall auftre-

Arzneimittel aus der Stoffklasse von AteHEXAL®

25 können in seltenen Fällen eine Schuppenflech-

te auslösen, die Anzeichen dieser Erkrankung ver-

der Blutplättchen auftreten.

Atemwege

achtet.

Blutbild

Haut

ten.

Selten kann bei Patienten mit Neigung zu einer Verkrampfung der Atemwege (insbesondere bei Erkrankungen, die die Atemwege einengen) Atemnot auftreten, da der Atemwegswiderstand erhöht werden kann.

Sinnesorgane

Selten kommt es zu Sehstörungen oder vermindertem Tränenfluss (letzteres ist beim Tragen von Kontaktlinsen zu beachten).

Gelegentlich tritt eine Bindehautentzündung auf.

Bewegungsapparat

Gelegentlich kann es zu Muskelschwäche oder Muskelkrämpfen kommen.

Stoffwechsel, Drüsen, Hormone

Gelegentlich kann eine unerkannte Zuckerkrankheit erkennbar werden, oder eine bestehende Zuckerkrankheit kann sich verschlechtern. Nach längerem strengem Fasten oder schwerer

körperlicher Belastung kann es bei gleichzeitiger Behandlung mit AteHEXAL® 25 zu Zuständen mit erniedrigtem Blutzuckerspiegel kommen. Warnzeichen eines erniedrigten Blutzuckerspiegels (insbesondere schnelle Herzfrequenz und Zittern) können verschleiert werden. Unter der Behandlung mit AteHEXAL® 25 kann es

zu Störungen im Fettstoffwechsel kommen. Bei meist normalem Gesamtblutfettspiegel kann sich die Verteilung der einzelnen Blutfettarten ungünstig verändern.

Bei Patienten mit Schilddrüsenüberfunktion können unter der Behandlung mit AteHEXAL® 25 die Anzeichen einer Krise (z. B. schnelle Herzfrequenz und Zittern) verschleiert werden.

Häufig wurde über Müdigkeit berichtet. In sehr seltenen Fällen können allergische Reak-

tionen, die nicht auf die üblichen Dosen des Gegenmittels Epinephrin ansprechen, verstärkt werden. Sehr selten wurde ein Anstieg bestimmter Labor-

werte (ANA) beobachtet, wobei die Bedeutung noch nicht geklärt ist.

Besondere Hinweise

Da bei Patienten mit schweren Nierenfunktionsstörungen während der Behandlung mit anderen Arzneimitteln der Stoffklasse von AteHEXAL® 25 in sehr seltenen Fällen eine Verschlechterung der Nierenfunktion beobachtet wurde, sollten Sie während der Einnahme von AteHEXAL® 25 regelmäßig Ihre Nierenfunktion überprüfen lassen.

Da unter der Behandlung mit anderen Arzneimitteln der Stoffklasse von AteHEXAL® 25 schwere Leberschäden auftreten können, sollten Sie während der Behandlung mit AteHEXAL® 25 in regelmäßigen Abständen Ihre Leberwerte überprüfen Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn

eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind.

bewahren!

bewahren? Arzneimittel sind für Kinder unzugänglich aufzu-

Wie ist AteHEXAL® 25 aufzu-

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton angegebenen Verfallsdatum nicht mehr

verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats. Aufbewahrungsbedingungen: In der Originalverpackung aufbewahren, um den

Inhalt vor Licht und Feuchtigkeit zu schützen.

Das Arzneimittel darf nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall entsorgt werden. Fragen Sie Ihren

Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr benötigen. Diese Maßnahme hilft die Umwelt zu schützen.



Was AteHEXAL® 25 enthält Der Wirkstoff ist: Atenolol 1 Filmtablette enthält 25 mg Atenolol.

Weitere Informationen

Die sonstigen Bestandteile sind:

Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A) (Ph. Eur.), Lactose-Monohydrat, schweres basisches Mag-

Maisstärke, Natriumdodecylsulfat, Macrogol 4000, Hyprolose, Hypromellose, Farbstoff Titandioxid Hinweis für Diabetiker 1 Filmtablette enthält weniger als 0,01 BE.

nesiumcarbonat, Magnesiumstearat (Ph.Eur.),

Wie AteHEXAL® 25 aussieht und Inhalt

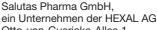
breiten Bruchkerbe

der Packung Weiße, runde Filmtablette mit einer einseitigen,

Packungen mit 30, 50 und 100 Filmtabletten. Pharmazeutischer Unternehmer

HEXAL AG Industriestraße 25 83607 Holzkirchen Telefon: (08024) 908-0

Telefax: (08024) 908-1290 E-Mail: service@hexal.com Hersteller



Ihre Ärztin/Ihr Arzt, Ihre Apotheke und HEXAL wünschen gute Besserung!

Otto-von-Guericke-Allee 1 39179 Barleben