Propiverin-HCl STADA® 15 mg Filmtabletten

Zur Anwendung bei Erwachsenen Wirkstoff: Propiverinhydrochlorid

- 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 bitte 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 dieselben 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 Propiverin-HCI STADA® und wofür wird es angewendet?

 2. Was müssen Sie vor der Einnahme von Propiverin-HCI STADA® beachten?

- 3. Wie ist Propiverin-HCl STADA® einzunehmen?
 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
 5. Wie ist Propiverin-HCl STADA® aufzubewahren?
- 6. Weitere Informationen

1. Was ist Propiverin-HCI STADA® und wofür wird es angewendet?

 $Propiverin-HCI \; STADA^{\circledcirc} \; ist \; ein \; Mittel \; zur \; Entspannung \; der \; Blasenmuskulatur \; (Blasenspasmolytikum).$

- Propiverin-HCI STADA® wird angewendet zur Behandlung der Symptome von: Harninkontinenz (unkontrolliertes Wasserlassen) und/oder
- erhöhter Miktionsfrequenz (sehr häufiges Wasserlassen) und
 Harndrang.

Diese äußern sich bei Patienten mit:

- überaktiver Blase, deren Ursache nicht zu klären ist (idiopathische Detrusorhyperaktivität) oder einer nervenbedingten Störung der Blasenentleerung (neurogene Detrusorhyperaktivität, Detrusorhyperreflexie). Dies tritt auf bei Rückenmarkschädigungen z.B. Querschnittslähmung oder einer angeborenen Fehlbildung des Rückenmarks und der Wirbelsäule (Meningomyelozele)

2. Was müssen Sie vor der Einnahme von Propiverin-HCI STADA® beachten?

- Propiverin-HCI STADA® darf NICHT eingenommen werden wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen Propiverinhydrochlorid oder einen der sonstigen Bestandteile von Propiverin-HCI STADA® (siehe Punkt 6: Weitere Informationen) sind wenn Sie unter einer der folgenden Erkrankungen leiden:
 - Darmverschluss (Darmobstruktion)
- ausgeprägte Störung der Blasenentleerung mit unvollständiger Entleerung der Harnblase den ganzen Körper betreffende (generalisierte) Muskelschwäche (Myasthenia gravis)

- Darmträgheit (Darmatonie) schwere entzündliche Darmerkrankung (Colitis ulcerosa)
- akute **Dickdarmerweiterung** mit Fieber und Schmerzen (toxisches Megakolon) nicht oder nicht ausreichend behandelter **grüner Star** (unkontrolliertes Engwinkelglaukom als Folge eines erhöhten Augeninnendrucks)
- mittelschwere oder ausgeprägte Leberfunktionsstörung Herzrhythmusstörungen (Tachyarrhythmien).

Aufgrund mangelnder Daten sollten Sie das Medikament nicht an Kinder verabreichen.

Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Propiverin-HCI STADA® ist erforderlich - wenn Sie unter einer der folgenden Erkrankungen leiden: • autonome Neuropathie (bestimmtes Nervenleiden) • Nierenfunktionsstörungen

- leichte Leberfunktionsstörungen

Falls Sie an folgenden Erkrankungen leiden, kann die Einnahme von Propiverin-HCI STADA® die Symptome dieser Krankheiten verstärken: alls Sie an folgenden Erkrankungen leiden, kann die Einnahme von Propiverin-HCI STADA® die Symptome dieser Krankne schwere Herzmuskelschwäche (schwere kongestive Herzinsuffizienz [NYHA IV])

• Prostatavergrößerung (Prostatahyperplasie)

• Zwerchfellbruch mit Entzündung der Speiseröhre durch Rückfluss von Magensäure (Hiatushernie mit Refluxösophagitis)

• Herzrhythmusstörung (Arrhythmie)

- Herzrasen (Tachykardie).

Propiverin kann eine Pupillenerweiterung (Mydriasis) hervorrufen. Sollten Sie an einem **engen Kammerwinkel der vorderen Augenkammer** leiden, kann ein erhöhtes Risiko bestehen, dass Sie einen Glaukomanfall (plötzliches Auftreten von geröteten Augen, heftigen Augen- und Kopfschmerzen, Übelkeit und Erbrechen mit nachfolgender Verschlechterung der Sehkraft) bekommen. Daher sollte Ihr Arzt den Augeninnendruck kontrollieren.

Bei **Harnwegsinfekten** sollte Ihr Arzt besonders auf die in der Blase verbleibende Urinmenge achten.

Vor einer Behandlung mit Propiverin-HCI STADA® sollte Ihr Arzt folgende Erkrankungen ausschließen:

— häufige Entleerung kleiner Harnmengen (Pollakisurie) und vermehrtes nächtliches Wasserlassen (Nykturie) infolge von Herz- oder Nierenerkrankungen organische Blasenerkrankungen (z.B. Harnwegsinfektionen, bösartige Tumore).

Befragen Sie hierzu bitte Ihren Arzt. Dies gilt auch, wenn solche Erkrankungen früher einmal bei Ihnen vorlagen. Bestimmte Arzneimittel können den Abbau von Propiverin hemmen. Zu diesen zählen z.B.:

Methimazol (zur Behandlung der Schilddrüsenüberfunktion) oder
 Methomazol (zur Behandlung von Pilzerkrankungen).
Bei einer gleichzeitigen Einnahme dieser Arzneimittel mit Propiverin-HCI STADA® sollte Ihr Arzt Sie zu Beginn mit einer möglichst kleinen Dosis Propiverin-HCI STADA® behandeln. Die Dosis kann anschließend vorsichtig erhöht werden.

Anwendung bei Patienten mit eingeschränkter Nierenfunktion

Sollten Sie an einer leichten oder mittelschweren Einschränkung der Nierenfunktion leiden, so muss die Dosierung nicht angepasst werden. Ihr Arzt wird Sie jedoch mit Vorsicht behandeln. Sollte die Einschränkung Ihrer Nierenfunktion jedoch stärker ausgeprägt sein (Kreatinin-Clearance < 30 ml/min), so beträgt die maximale Tagesdosis 30 mg. Anwendung bei Patienten mit eingeschränkter Leberfunktion In Pract wird Sie mit Vorsicht behandeln, wenn Sie an einer leichten Einschränkung der Leberfunktion leiden. Jedoch wird Ihr Arzt keine Dosierungsänderung vornehmen. Studien zur Anwendung von Propiverinhydrochlorid bei Patienten mit mittelschwerer oder schwerer Einschränkung der Leberfunktion wurden nicht durchgeführt. Die Anwendung wird deshalb bei diesen Patienten nicht empfohlen.

Anwendung bei Patienten mit geringem Körpergewicht
Wenn Sie ein geringes Körpergewicht
Wenn Sie ein geringes Körpergewicht haben (unter 35 kg), ist die Gabe von Propiverin-HCI STADA® 15 mg aufgrund des hohen Gehalts an
Propiverin, dem wirksamen Bestandteil dieses Arzneimittels, nicht geeignet. Ihr Arzt wird Ihnen in diesem Fall Präparate mit einem niedrigen
Gehalt an Propiverin empfehlen.

Bei Einnahme von Propiverin-HCI STADA® mit anderen Arzneimitteln
Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden bzw. vor kurzem angewendet haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Die Wirkung nachfolgend genannter Arzneistoffe bzw. Präparategruppen kann bei gleichzeitiger Behandlung mit Propiverin-HCI STADA® beeinflusst werden:

<u>Wirkungsverstärkung</u> durch gleichzeitige Verabreichung von Arzneimitteln, die auf das Nervensystem wirken wie:
 <u>tricyclische Antidepressiva</u> (bestimmte Arzneimittel zur Behandlung von krankhaft traurigen Verstimmungen; z.B. Imipramin)

- Tranquilizer (Beruhigungsmittel; z.B. Benzodiazepine)
 Anticholinergika (Arzneimittel zur Behandlung von Asthma, Magenkrämpfen, Augenkrankheiten oder Harninkontinenz)
- Amantadin (Arzneimittel zur Behandlung der Parkinson-Krankheit)
 Neuroleptika (Arzneimittel zur Behandlung von psychiatrischen Krankheiten; z.B. Phenothiazine)
 Betasympathomimetika (u.a. verwendet als Herzmittel, Asthmamittel und als Wehenhemmer).

- Wirkungsabschwächung durch gleichzeitige Verabreichung folgender Arzneimittel:
 Cholinergika (u.a. Mittel zur Senkung des Herzschlags, Förderung der Verdauung und Behandlung des Grünen Stars; z.B. Carbachol, Pilocarpin)
- Isoniazidi (Arzneimittel zur Behandlung der Tuberkulose), wobei der Blutdruck sinkt
 Metoclopramid (Arzneimittel zur Behandlung von Übelkeit und Erbrechen).
- Wenn Sie bestimmte Arzneimittel einnehmen, z.B. Mittel zur Bekämpfung oder Behandlung:

einer Pilzinfektion (z.B. Ketoconazol)
 einer bakteriellen Infektion (z.B. Clarithromycin, Erythromycin) oder
 einer Schilddrüsenüberfunktion (Methimazol),

können erhöhte Mengen von Propiverin, dem Wirkstoff von Propiverin-HCl STADA®, im Blut auftreten. Wenden Sie sich in einem solchen Fall bitte an Ihren Arzt.

Bei Einnahme von Propiverin-HCI STADA® zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Bitte nehmen Sie Propiverin-HCl STADA® <u>nicht zusammen</u> mit einer fettreichen Mahlzeit ein. Sie sollten die Filmtabletten <u>vor</u> der Mahlzeit

Schwangerschaft und Stillzeit Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, dürfen Sie Propiverin-HCI STADA® nicht einnehmen. Es sei denn, Ihr behandelnder Arzt hält dies für

Es liegen keine klinischen Erfahrungen über die Verwendung von Propiverin-HCI STADA® bei Schwangeren und Stillenden vor. In Tierversuchen hat Propiverin, der in Propiverin, HCI STADA® enthaltene Wirkstoff, schädigenden Einfluss auf die Nachkommenschaft gezeigt. Die Dosierungen waren jedoch höher als jene, die beim Menschen eingesetzt werden. Im Tierversuch wurde Propiverin in der Brustmilch nachgewiesen. Das mögliche Risiko für den Menschen ist nicht bekannt.

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen

Die Behandlung mit diesem Arzneimittel kann zu Benommenheit und verschwommenem Sehen führen. Beruhigungsmittel können diese Beschwerden verstärken.

Durch individuell unterschiedlich auftretende Reaktionen kann das Reaktionsvermögen beeinträchtigt werden. Daher sollten Sie sich nicht an das Steuer eines Kraftfahrzeuges setzen, keine Maschinen bedienen oder ohne sicheren Halt arbeiten. Dies gilt in verstärktem Maße bei Behandlungsbeginn, Dosiserhöhung und Arzneimittelwechsel sowie im Zusammenwirken mit Alkohol.

Wichtige Informationen über bestimmte sonstige Bestandteile von Propiverin-HCI STADA[©] Propiverin-HCI STADA® ist glucose- und glutenfrei

3. Wie ist Propiverin-HCI STADA® einzunehmen? Nehmen Sie Propiverin-HCI STADA® immer genau nach der Anweisung des Arztes ein. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach,

wenn Sie sich nicht ganz sicher sind.

Erwachsene und ältere Patienten

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

Bei einer <u>überaktiven Blase</u> nehmen Sie 2-mal täglich 1 Filmtablette Propiverin-HCl STADA® 15 mg (entsprechend 30 mg Propiverinhydrochlorid/Tag) ein. Eine Steigerung auf 3-mal täglich 1 Filmtablette (entsprechend 45 mg Propiverinhydrochlorid/Tag) ist möglich. Für einige Patienten kann bereits 1 Filmtablette Propiverin-HCl STADA® 15 mg (entsprechend 15 mg Propiverinhydrochlorid) täglich genügen. Bei einer nervenbedingten Blasenentleerungsstörung nehmen Sie 3-mal täglich 1 Filmtablette Propiverin-HCI STADA® 15 mg (entsprechend

45 mg Propiverinhydrochlorid/Tag) ein. Die maximal empfohlene Tagesdosis ist 45 mg Propiverinhydrochlorid.

Wenn Sie ein geringes Körpergewicht haben (unter 35 kg), so ist die Gabe von Propiverin-HCI STADA® 15 mg aufgrund der hohen Wirkstärke nicht geeignet. In diesem Fall sollten Sie Präparate mit einem niedrigen Gehalt an Propiverin einnehmen.

Art und Dauer der Anwendung

Nehmen Sie die Filmtabletten bitte unzerkaut <u>vor</u> dem Essen mit ausreichend Flüssigkeit ein (vorzugsweise 1 Glas Trinkwasser).

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 Propiverin-HCI STADA® zu stark oder zu

Wenn Sie eine größere Menge Propiverin-HCI STADA® eingenommen haben, als Sie sollten

Benachrichtigen Sie sofort Ihren Arzt, der über weitere Maßnahmen entscheidet.

Eine Überdosierung kann sich in:

- Unruhe
- BenommenheitMuskelschwäche
- Sprach- und Sehstörungen
 Trockenheit der Schleimhäute
- Gleichgewichtsstörungen sowie
- in Beeinträchtigung von Herz und Kreislauf
- äußern.

Wenn Sie die Einnahme von Propiverin-HCI STADA® vergessen haben

Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. Wenn Sie die Einnahme von Propiverin-HCI STADA® abbrechen

Sprechen Sie bitte mit Ihrem Arzt, <u>bevor</u> Sie, z.B. wegen des Auftretens von Nebenwirkungen, eigenmächtig die Behandlung von Propiverin-HCI STADA® unterbrechen, vorzeitig beenden oder wenn Sie die Dosierung ändern wollen!

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann Propiverin-HCI STADA® Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Bei den Häufigkeitsangaben zu Nebenwirkungen werden folgende Kategorien zugrunde gelegt:

Sehr häufig:	mehr als 1 Behandelter von 10
Häufig:	1 bis 10 Behandelte von 100
Gelegentlich:	1 bis 10 Behandelte von 1000
Selten:	1 bis 10 Behandelte von 10 000
Sehr selten:	weniger als 1 Behandelter von 10 000
Nicht bekannt: Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar	

Mögliche Nebenwirkungen:

Sehr häufig: – Mundtrockenheit.

Häufig:

- Sehstörungen, Schwierigkeiten beim Scharfsehen
 Müdigkeit und Erschöpfung
- Kopfschmerzen
- Magen-/Bauchschmerzen
- Oberbauchbeschwerden (Dyspepsie)
- Verstopfung

- **Gelegentlich:** Übelkeit/Erbrechen
- Schwindel Zittern (Tremor)
- Schwierigkeiten beim Wasserlassen (Harnverhalt)
- Geschmacksstörungen
- Blutdrucksenkung mit Benommenheit.

Selten:

- Hautausschlag

Sehr selten:

– Unregelmäßiger Herzschlag (Herzklopfen) – Unruhe, Verwirrtheit.

Nicht bekannt:

 Sinnestäuschungen (Halluzinationen). In klinischen Studien mit Kindern sind außerdem folgende Nebenwirkungen bei Propiyerin-Gabe aufgetreten:

- Appetitlosigkeit Schlafstörungen
- Konzentrationsstörungen.

Alle unerwünschten Wirkungen sind vorübergehend. Sie klingen nach Dosisverringerung oder bei Beendigung der Therapie nach 1 bis 4 Tagen

Bei einer Langzeittherapie sollten die Leberenzyme kontrolliert werden. In seltenen Fällen können Leberenzymveränderungen auftreten, die jedoch nach Absetzen des Präparates wieder verschwinden.

Informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker, wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind.

5. Wie ist Propiverin-HCI STADA® aufzubewahren?

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf der Faltschachtel und der Durchdrückpackung angegebenen Verfallsdatum nicht mehr anwenden Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

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.

6. Weitere Informationen

Was Propiverin-HCI STADA® enthält

Der Wirkstoff ist: Propiverinhydrochlorid.

1 Filmtablette enthält 15 mg Propiverinhydrochlorid.

Die sonstigen Bestandteile sind

Tablettenkern: Calciumhydrogenphosphat-Dihydrat, mikrokristalline Cellulose, Magnesiumstearat (Ph. Eur.) [pflanzlich], hochdisperses

Siliciumdioxid, vorverkleisterte Stärke (Mais). Filmüberzug: Opadry II 85F18378 bestehend aus Macrogol 3350, Poly(vinylalkohol), Talkum, Titandioxid (E 171).

Wie Propiverin-HCI STADA® aussieht und Inhalt der Packung Propiverin-HCI STADA® ist eine weiße, runde, beiderseits gewölbte Filmtablette. Propiverin-HCI STADA® ist in Packungen mit 28 (N1), 49 (N2) und 98 (N3) Filmtabletten erhältlich.

Pharmazeutischer Unternehmer STADApharm GmbH, Stadastraße 2–18, 61118 Bad Vilbel Telefon: 06101 603-0, Telefax: 06101 603-259,

Internet: www.stada.de

STADA Arzneimittel AG, Stadastraße 2-18, 61118 Bad Vilbel

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet im März 2010.

