

Gebrauchsinformation

Liebe Patientin, lieber Patient!

Bitte 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 und darf nicht an Dritte weitergegeben werden. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese dasselbe Krankheitsbild haben wie Sie.

Die Packungsbeilage beinhaltet:

1. Was sind *Benazepril - 1 A Pharma 20 mg Filmtabletten* und wofür werden sie eingenommen?
2. Was müssen Sie vor der Einnahme von *Benazepril - 1 A Pharma 20 mg Filmtabletten* beachten?
3. Wie sind *Benazepril - 1 A Pharma 20 mg Filmtabletten* einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie sind *Benazepril - 1 A Pharma 20 mg Filmtabletten* aufzubewahren?



Benazepril - 1 A Pharma® 20 mg Filmtabletten

Wirkstoff: Benazeprilhydrochlorid

Zusammensetzung

Der arzneilich wirksame Bestandteil ist Benazeprilhydrochlorid.

1 Filmtablette enthält 20 mg Benazeprilhydrochlorid.

Die sonstigen Bestandteile sind:

Mikrokristalline Cellulose, Crospovidon, hydriertes Rizinusöl, Hypromellose, Lactose-Monohydrat, Macrogol 4000, hochdisperses Siliciumdioxid, vorverkleisterte Stärke (Mais), Titan-dioxid (E 171)

Darreichungsform und Inhalt

Benazepril - 1 A Pharma 20 mg ist in Packungen mit 28 (N1), 42 (N2) und 98 (N3) Filmtabletten erhältlich.

Was sind Benazepril - 1 A Pharma 20 mg Filmtabletten und wofür werden sie eingenommen?

Benazepril - 1 A Pharma 20 mg ist ein blutdrucksenkendes und herzentlastendes Arzneimittel und enthält einen Angiotensin-Converting-Enzym-Hemmer (ACE-Hemmer).

1 A Pharma GmbH Keltnering 1 + 3 82041 Oberhaching Telefon: 089/6138825 - 0	hergestellt von: SALUTAS Pharma GmbH Otto-von-Guericke-Allee 1 39179 Barleben
---	--

Benazepril - 1 A Pharma 20 mg wird angewendet

- bei nicht organ-bedingtem Bluthochdruck und
- bei Herzleistungsschwäche (Stauungs Herzinsuffizienz), zusätzlich zu Diuretika (harntreibende Arzneimittel) und bei schwerer Herzleistungsschwäche insbesondere auch zu Digitalis.

Was müssen Sie vor der Einnahme von Benazepril - 1 A Pharma 20 mg Filmtabletten beachten?

Benazepril - 1 A Pharma 20 mg darf nicht eingenommen werden, wenn Sie

- überempfindlich (allergisch) gegen Benazeprilhydrochlorid, einen anderen ACE-Hemmer oder einen der sonstigen Bestandteile von *Benazepril - 1 A Pharma 20 mg* sind
- zu bestimmten Formen von Gewebeschwellung (angioneurotisches Ödem) neigen (in der Vorgeschichte infolge einer früheren Behandlung mit einem Angiotensin-Converting-Enzym-Hemmer oder aufgrund einer vererbten Veranlagung oder ohne erkennbare Ursache entstanden)
- eine Verengung der Nierenarterien aufweisen
- nierentransplantiert wurden
- an einem primären Hyperaldosteronismus (erhöhte Aldosteron-Konzentration im Blut) leiden
- eine bedeutsame Verengung der Herzklappen der linken Herzkammer (häodynamisch relevante Aorten- oder Mitralklappenstenose) bzw. eine andere Ausflussbehinderung der linken Herzkammer (hypertrophe obstruktive Kardiomyopathie) aufweisen
- schwanger sind oder stillen (siehe "Besondere Vorsicht bei der Einnahme von *Benazepril - 1 A Pharma 20 mg* ist erforderlich - Schwangerschaft und Stillzeit").

Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Benazepril - 1 A Pharma 20 mg ist erforderlich

- wenn es zu einem Blutdruckabfall (Hypotonie) kommt
Benazepril - 1 A Pharma 20 mg kann zu einem starken Blutdruckabfall, insbesondere nach der ersten Dosis, führen. Dies wird bei unkomplizierten Bluthochdruckpatienten selten beobachtet, tritt aber insbesondere auf bei Patienten mit Flüssigkeitsmangel aufgrund vorausgegangener Behandlung mit harntreibenden Arzneimitteln (Diuretika), salzarter Ernährung, Dialyse, Durchfall, Erbrechen oder bei einer besonderen Form des Bluthochdrucks (Renin-abhängige Hypertonie).

Zu Behandlungsbeginn und bei Erhöhung der Dosis ist der Blutdruck und bestimmte Laborparameter besonders sorgfältig zu überwachen, wenn Sie

- einen Natrium- oder Flüssigkeitsmangel aufweisen (diese müssen vor Beginn der Behandlung mit *Benazepril - 1 A Pharma 20 mg* ausgeglichen werden)
- an einer schweren Herzleistungsschwäche leiden
- eine eingeschränkte Nierenfunktion aufweisen
- an schwerem Bluthochdruck leiden
- über 65 Jahre alt sind
- durch einen unerwünschten Blutdruckabfall besonders gefährdet würden (z. B. bei Verengungen der Herzkranzgefäße oder der hirnversorgenden Gefäße).

Falls es zu einem Blutdruckabfall kommt, sollten Sie in Rückenlage gebracht werden und, falls erforderlich, eine intravenöse Infusion mit physiologischer Kochsalzlösung bekommen. Ein vorübergehender Blutdruckabfall nach der ersten Dosis stellt nach erfolgreicher Behandlung keine Kontraindikation für weitere Dosen dar. Nach Wiederherstellung des effektiven Blutvolumens kann eine erneute sorgfältige Dosis-einstellung vorgenommen werden.

- wenn Sie unter einem nierengefäßbedingten Bluthochdruck leiden

Bei Patienten, deren Bluthochdruck mit einer Verengung der Nierenarterien einhergeht, besteht ein erhöhtes Risiko für einen starken Blutdruckabfall und eine Verschlechterung der Nierenfunktion. Dies gilt insbesondere für Patienten, die zusätzlich harntreibende Arzneimittel erhalten. Bei diesen Patienten sollte die Behandlungseinstellung im Krankenhaus unter enger medizinischer Kontrolle, auch der Nierenfunktion, mit niedrigen Dosierungen erfolgen. Eine Behandlung mit einem harntreibenden Arzneimittel ist vorher abbrechen.

- wenn Sie eine eingeschränkte Nierenfunktion aufweisen

Benazepril - 1 A Pharma 20 mg sollte bei diesen Patienten mit Vorsicht angewendet werden, d. h. unter Überwachung der Nierenfunktion besonders in den ersten Wochen mit möglicherweise geringen Dosierungen und geringerer Einnahmehäufigkeit. Blutharnstoff und Kreatinin sollten kontrolliert werden, insbesondere wenn gleichzeitig ein harntreibendes Arzneimittel eingenommen wird. Eine Dosisreduktion von *Benazepril - 1 A Pharma 20 mg* und/oder das Absetzen des harntreibenden Arzneimittels kann erforderlich sein.

Von Nierenversagen im Zusammenhang mit der Einnahme von ACE-Hemmern wurde hauptsächlich bei Patienten mit schwerer Herzleistungsschwäche oder bestehender Nierenkrankung berichtet.

- wenn Sie ein harntreibendes Arzneimittel einnehmen

Bei einem Volumen- und/oder Mineralstoffmangel kann zu Beginn der Therapie mit *Benazepril - 1 A Pharma 20 mg* ein starker Blutdruckabfall auftreten. Dieses Risiko kann durch vorheriges Absetzen des harntreibenden Arzneimittels, Volumenausgleich oder Salzgabe vor Beginn der Therapie und Beginn der Therapie mit niedrigen Dosen *Benazepril - 1 A Pharma* reduziert werden. Weitere Dosiserhöhungen sollten mit Vorsicht erfolgen.

- wenn Sie sich einer Blutwäsche (Dialyse) unterziehen

Eine Blutwäsche mit High-Flux-Polyacrylonitril-Membranen und gleichzeitige Behandlung mit *Benazepril - 1 A Pharma 20 mg* kann starke allergische Reaktionen mit Gesichtsschwellungen, -rötung, Blutdruckabfall und Atemnot inner-

halb weniger Minuten hervorrufen. Daher wird empfohlen, eine andere Dialysemembran oder ein anderes blutdrucksenkendes Arzneimittel zu verwenden.

- wenn bei Ihnen eine Gewebeschwellung auftritt

Gewebeschwellungen (Angioödem) können während der ersten Woche der Behandlung auftreten, in seltenen Fällen jedoch auch nach längerer Einnahme. Die Behandlung sollte sofort abgebrochen und die Bluthochdruckbehandlung, wenn notwendig, mit einem anderen Arzneimittel (kein ACE-Hemmer) fortgesetzt werden.

- wenn Sie an einer Kollagenkrankung mit Gefäßbeteiligung leiden und/oder eine das Immunsystem beeinträchtigende Therapie erhalten und/oder mit Allopurinol oder Procainamid behandelt werden

Benazepril - 1 A Pharma 20 mg sollte mit äußerster Vorsicht angewendet werden, insbesondere wenn Ihre Nierenfunktion eingeschränkt ist. Es besteht ein höheres Risiko schwerer Blutbildveränderungen (z. B. Neutropenie/Agranulozytose, Thrombozytopenie, Anämie). Manche Patienten entwickelten schwere Infektionen, die in einigen Fällen nicht auf eine antibiotische Therapie ansprechen.

Bei diesen Patienten sollte eine regelmäßige Kontrolle der weißen Blutkörperchen erfolgen. Teilen Sie Ihrem Arzt jegliche Anzeichen einer Infektion mit.

- aufgrund von ethnischen Unterschieden

ACE-Hemmer (wie z. B. *Benazepril - 1 A Pharma 20 mg*) lösen bei Patienten mit schwarzer Hautfarbe häufiger Gewebeschwellungen (Angioödem) aus als bei Patienten mit nicht-schwarzer Hautfarbe. Wie bei anderen ACE-Hemmern sprechen Patienten mit schwarzer Hautfarbe möglicherweise schlechter auf die Behandlung mit *Benazepril - 1 A Pharma 20 mg* an.

- bei Auftreten von Husten

Bei der Anwendung von ACE-Hemmern (wie z. B. *Benazepril - 1 A Pharma 20 mg*) wurde über Husten berichtet. Normalerweise ist dieser Husten nicht produktiv, anhaltend und geht nach Absetzen der Therapie zurück. Durch ACE-Hemmer induzierter Husten sollte bei der Bewertung eines Hustens berücksichtigt werden.

- wenn Sie kaliumsparende Arzneimittel einnehmen

Eine Behandlung mit ACE-Hemmern kann zu einem erhöhten Kaliumspiegel im Blut führen. Wenn eine gleichzeitige Behandlung mit einem kaliumsparenden Arzneimittel notwendig ist, sollte der Arzt den Serumkaliumspiegel regelmäßig kontrollieren.

- wenn Sie operiert werden oder sich einer Narkose unterziehen

Benazepril - 1 A Pharma 20 mg kann die blutdrucksenkende Wirkung von Arzneimitteln für die Narkose verstärken. Teilen Sie Ihrem Narkosearzt mit, dass Sie *Benazepril - 1 A Pharma 20 mg* einnehmen.

- wenn Sie unter einer Lebererkrankung leiden

Sehr selten wurden ACE-Hemmer mit einem Syndrom in Zusammenhang gebracht, das mit cholestatischer Gelbsucht beginnt und zu einer fulminanten Lebernekrose fortschreitet. Wenn Sie Anzeichen einer Gelbsucht an sich beobachten, suchen Sie sofort einen Arzt auf.

- wenn Sie zuckerkrank sind

Wenn Sie mit oralen Arzneimitteln gegen Diabetes (Antidiabetika) oder Insulin behandelt werden, sollte Ihr Blutzuckerspiegel vor allem während des ersten Monats der Behandlung mit *Benazepril - 1 A Pharma 20 mg* engmaschig überwacht werden.

- Eiweißausscheidung im Urin

Wenn Sie bereits eine Nierenfunktionsstörung haben oder relativ hohe Dosen von *Benazepril - 1 A Pharma 20 mg* erhalten, kann Eiweiß im Urin auftreten.

Kinder und Jugendliche (unter 18 Jahre)

Benazepril - 1 A Pharma 20 mg wird nicht für die Anwendung bei Kindern und Jugendlichen empfohlen, da Wirksamkeit und Sicherheit nicht ausreichend untersucht sind.

Schwangerschaft

Nehmen Sie *Benazepril - 1 A Pharma 20 mg* nicht ein, wenn Sie schwanger sind. ACE-Hemmer (einschließlich *Benazepril - 1 A Pharma 20 mg*), die während der Schwangerschaft eingenommen werden, können dem ungeborenen Kind schwerwiegende Schäden zufügen. Es ist daher sehr wichtig, dass Sie sofort Ihren Arzt aufsuchen, wenn Sie glauben schwanger zu sein. Ihr Arzt wird mit Ihnen ein mögliches Risiko der Einnahme von *Benazepril - 1 A Pharma 20 mg* während der Schwangerschaft besprechen.

Stillzeit

Benazepril, der Wirkstoff von *Benazepril - 1 A Pharma 20 mg* geht in die Muttermilch über und kann zu unerwünschten Wirkungen beim gestillten Kind führen. Sie dürfen *Benazepril - 1 A Pharma 20 mg* in der Stillzeit nicht einnehmen. Falls Ihr Arzt eine Behandlung in der Stillzeit für erforderlich hält, müssen Sie abstillen.

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen

Durch individuell auftretende unterschiedliche Reaktionen, z. B. Schwindelgefühl und Müdigkeit, kann das Reaktionsvermögen so weit verändert sein, dass die Fahrtüchtigkeit oder die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen sowie zum Arbeiten ohne sicheren Halt beeinträchtigt wird.

Wichtige Warnhinweise über bestimmte sonstige Bestandteile von Benazepril - 1 A Pharma 20 mg

Dieses Arzneimittel enthält Lactose. Bitte nehmen Sie *Benazepril - 1 A Pharma 20 mg* daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln

Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Die folgenden Wechselwirkungen zwischen Benazepril - 1 A Pharma 20 mg oder anderen ACE-Hemmern wurden bei gleichzeitiger Einnahme berichtet:

Andere Arzneimittel mit blutdrucksenkender Wirkung (z. B. harntreibende Arzneimittel, Nitrate, gefäßerweiternde Arzneimittel, trizyklische Antidepressiva, Neuroleptika, Betäubungsmittel, die bei Narkosen eingesetzt werden [Anästhetika]) können die blutdrucksenkende Wirkung verstärken und es kann ein übermäßiger Blutdruckabfall auftreten.

Kaliumsparende Diuretika (harntreibende Arzneimittel, z. B. Spironolacton, Triamteren, Amilorid, Eplerenon), Kaliumergänzungsmittel und Salzersatzpräparate

Es kann zu einem deutlichen Anstieg des Kaliumspiegels im Blut kommen, insbesondere bei Patienten mit eingeschränkter Nierenfunktion.

Sympathomimetika (Arzneimittel zur Blutdrucksteigerung)

Diese Arzneimittel können die blutdrucksenkende Wirkung von *Benazepril - 1 A Pharma 20 mg* vermindern.

Allopurinol (Arzneimittel zur Senkung des Harnsäuregehalts im Blut), **Procainamid** (Arzneimittel zur Behandlung von Herzrhythmusstörungen), **Zytostatika** (Arzneimittel, die das Zellwachstum hemmen) oder **immunsuppressive Stoffe und Corticoide zum Einnehmen** (Stoffe, die das Immunsystem unterdrücken) und andere das Blutbild verändernde Arzneimittel Das Risiko für Blutbildveränderungen, insbesondere eine Veränderung der Zahl der weißen Blutkörperchen (Leukozytose, Leukopenie) kann erhöht sein.

Lithium (Arzneimittel zur Behandlung von Depressionen) Es kann zu einem umkehrbaren Anstieg des Spiegels von Lithium im Blut kommen. Dessen unerwünschte Wirkung auf Herz und Nerven kann verstärkt werden.

Antidiabetika (Arzneimittel zur Behandlung der Zuckerkrankheit, z. B. **Insulin** und blutzuckersenkende Arzneimittel zum Einnehmen) Die blutzuckersenkende Wirkung kann verstärkt und damit das Risiko eines verringerten Blutzuckerspiegels (Hypoglykämie) erhöht werden.

Bestimmte Arzneimittel gegen Schmerzen und Entzündungen (NSAIDs) Die blutdrucksenkende Wirkung kann vermindert und die Nierenfunktionsstörung weiter verschlechtert werden.

Heparin Es besteht ein erhöhtes Risiko für einen Anstieg der Kaliumwerte im Blut.

Bei Einnahme von Benazepril - 1 A Pharma 20 mg zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken
Alkohol Verstärkung der blutdrucksenkenden Wirkung und der Wirkung des Alkohols.

Kochsalz
Verringerung der blutdrucksenkenden Wirkung.

Wie sind Benazepril - 1 A Pharma 20 mg Filmtabletten einzunehmen?

Nehmen Sie **Benazepril - 1 A Pharma 20 mg** immer genau nach der Anweisung des Arztes ein. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind.

Es ist sehr wichtig, dass Sie **Benazepril - 1 A Pharma 20 mg** einnehmen, solange es Ihnen Ihr Arzt verordnet.

Art der Anwendung

Zum Einnehmen

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

Nicht organ-bedingter Bluthochdruck
½ bis 1 Filmtablette **Benazepril - 1 A Pharma 20 mg** (entsprechend 10 bis 20 mg Benazeprilhydrochlorid) einmal täglich oder aufgeteilt auf 2 Dosen. Die maximale Dosis beträgt 2 Filmtabletten **Benazepril - 1 A Pharma 20 mg** (entsprechend 40 mg Benazeprilhydrochlorid).

Herzleistungsschwäche

Zu Beginn 2,5 mg* Benazeprilhydrochlorid täglich. Bei Bedarf kann die Dosis nach 2 bis 4 Wochen auf 5 mg* Benazeprilhydrochlorid täglich erhöht werden. Die maximale Dosis beträgt 1 Filmtablette **Benazepril - 1 A Pharma 20 mg** (entsprechend 20 mg Benazeprilhydrochlorid).

Dosierung bei eingeschränkter Nierenfunktion

Für die Behandlung des Bluthochdrucks sollte die Dosierung reduziert werden, wenn die Kreatinin-Clearance weniger als 30 ml/min beträgt. Bei einer ebenso starken Nierenfunktions-einschränkung bei Patienten mit Herzleistungsschwäche sollte die Dosis ½ Filmtablette **Benazepril - 1 A Pharma 20 mg** (entsprechend 10 mg Benazeprilhydrochlorid) nicht überschreiten.

* Für die niedrigeren Dosierungen stehen andere geeignete Stärken des Arzneimittels zur Verfügung.

Anwendungshinweis

Zur Teilung legt man die Filmtablette mit der Bruchkerbe nach oben auf eine feste Unterlage. Durch leichten Druck mit dem Daumen teilt man die Filmtablette.



Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von **Benazepril - 1 A Pharma 20 mg** zu stark oder zu schwach ist.

Wenn Sie eine größere Menge Benazepril - 1 A Pharma 20 mg eingenommen haben, als Sie sollten:

Wenn Sie zu viele Filmtabletten **Benazepril - 1 A Pharma 20 mg** eingenommen haben oder ein Kind einige Filmtabletten geschluckt hat, wenden Sie sich sofort an einen Arzt/Notarzt. Dieser kann entsprechend der Schwere der Vergiftung über die erforderlichen Maßnahmen entscheiden.

Abhängig vom Ausmaß der Überdosierung können folgende Symptome auftreten: starker Blutdruckabfall, Schock, Regungslosigkeit, verlangsamte Herzschlagfolge, Störungen des Salzhaushaltes, Flüssigkeitsmangel und Nierenversagen.

Halten Sie die Packung des Arzneimittels bereit, damit sich der Arzt über den aufgenommenen Wirkstoff informieren kann.

Wenn Sie die Einnahme von Benazepril - 1 A Pharma 20 mg vergessen haben:

Nehmen Sie zum nächsten Einnahmezeitpunkt nicht die doppelte Menge ein, sondern setzen Sie bitte die Einnahme von **Benazepril - 1 A Pharma 20 mg** wie verordnet zum nächsten für Sie üblichen Zeitpunkt fort.

Auswirkungen, wenn die Behandlung mit Benazepril - 1 A Pharma 20 mg abgebrochen wird:

Unterbrechen oder beenden Sie die Behandlung mit **Benazepril - 1 A Pharma 20 mg** nicht ohne Rücksprache mit Ihrem behandelnden Arzt!

Bei Patienten mit Bluthochdruck kann der Blutdruck erneut ansteigen und bei Patienten mit Herzleistungsschwäche können die Symptome wieder auftreten.

Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann **Benazepril - 1 A Pharma 20 mg** Nebenwirkungen haben.

Bei der Bewertung von Nebenwirkungen werden folgende Häufigkeitsangaben zu Grunde gelegt:

Sehr häufig:	mehr als 1 von 10 Behandelten
Häufig:	weniger als 1 von 10, aber mehr als 1 von 100 Behandelten
Gelegentlich:	weniger als 1 von 100, aber mehr als 1 von 1.000 Behandelten
Selten:	weniger als 1 von 1.000, aber mehr als 1 von 10.000 Behandelten
Sehr selten:	weniger als 1 von 10.000 Behandelten einschließlich Einzelfälle

Folgende Nebenwirkungen wurden bei der Behandlung mit **Benazepril - 1 A Pharma 20 mg** beobachtet:

Herz- und Gefäßerkrankungen

Häufig: schwerer Blutdruckabfall beim Lagewechsel, insbesondere bei Hochrisikogruppen, Schwindelgefühl, Bewusstseinsverlust, beeinträchtigtes Sehvermögen
Sehr selten: Herzinfarkt oder Schlaganfall, möglicherweise infolge starken Blutdruckabfalls bei Hochrisikopatienten, Herzklopfen (Palpitationen), erhöhte Herzschlagfolge (Tachykardie), Engegefühl im Brustbereich (Angina pectoris), Rhythmusstörungen

Erkrankungen der Nieren und Harnwege

Häufig: Nierenfunktionsstörung
Gelegentlich: erhöhte Eiweißausscheidung, Verschlechterung einer Nierenfunktionsstörung
Selten: Harnvergiftung (stark erhöhte Werte von Stickstoffverbindungen im Blut), akutes Nierenversagen

Erkrankungen der Atemwege, des Brustraums und des Mittelfells

Häufig: Husten, Entzündung der Bronchialschleimhaut
Gelegentlich: Atemnot, Schnupfen, Entzündung der Nasennebenhöhlen
Sehr selten: Verkrampfung der Atemmuskulatur, Zungenentzündung, Trockenheit der Mundhöhle

Erkrankungen des Magen-Darm-Trakts

Häufig: Übelkeit, Bauchschmerzen, Verdauungsstörungen
Gelegentlich: Erbrechen, Durchfall, Verstopfung, Appetitlosigkeit, Gewebeschwellung des Darms und Gallensteinleiden, insbesondere bei bestehender Gallenblasenentzündung
Sehr selten: Bauchspeicheldrüsenentzündung, Darmverschluss

Stoffwechsel- und Ernährungsstörungen

Häufig: Hyperkaliämie

Erkrankungen des Nervensystems

Häufig: Kopfschmerzen, Müdigkeit, Gleichgewichtsstörungen, Schläfrigkeit, Teilnahmslosigkeit
Gelegentlich: Stimmungsschwankungen, Taubheitsgefühl und Kribbeln der Gliedmaßen (Parästhesien), Schwindel, Geschmacksveränderungen, Schlafstörungen, geistige Verwirrtheit, Nervosität, Impotenz, verschwommenes Sehen

Erkrankungen des Blutes und des Lymphsystems

Häufig: Blutbildveränderungen (Abfall des roten Blutfarbstoffs [Hämoglobin], Verringerung der zellulären Bestandteile des Bluts [Hämatokrit], der weißen Blutkörperchen und der Blutplättchen)
Gelegentlich: Blutarmut (Anämie einschließlich der sog. aplastischen Anämie), Abfall bestimmter Blutkörperchen (Leukopenie, Thrombozytopenie, Neutropenie, Agranulozytose)
Sehr selten: besondere Form der Blutarmut (hämolytische Anämie)

Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes

Gelegentlich: Hautausschlag, Juckreiz
Selten: Nesselsucht, schwere blasenbildende Hauterkrankung (Pemphigus), schwere Hautreaktionen (Stevens-Johnson-Syndrom), allergische Reaktionen/Gewebeschwellungen des Gesichts, der Gliedmaßen, Lippen, Zunge, Stirnritzen, und/oder Rachen
Sehr selten: Haarausfall, Schuppenflechte, Gefäßkrämpfe in den Gliedmaßen (Raynaud-Syndrom)

Welche Gegenmaßnahmen sind bei Nebenwirkungen zu ergreifen?

Falls Sie oben beschriebene Nebenwirkungen nach Einnahme von **Benazepril - 1 A Pharma 20 mg** bemerken, suchen Sie bitte ärztlichen Rat. Insbesondere bei schweren Nebenwirkungen wie plötzlichen Gewebeschwellungen im Gesichtsbereich, Gelbfärbung der Haut - ggf. in Verbindung mit Bewusstseinsstörungen und Zittern - oder schweren Hautveränderungen (wie Blasenbildung, Hautablösungen, großflächigen oder verfärbten Hautausschlägen, die mit einer deutlichen Störung des Allgemeinbefindens einhergehen) brauchen Sie dringend ärztliche Hilfe!

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Packungsbeilage aufgeführt sind.

Wie sind Benazepril - 1 A Pharma 20 mg Filmtabletten aufzubewahren?

Arzneimittel, für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf der Blisterpackung und dem Umkarton angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden.

Nicht über 30°C lagern.

Stand der Information

Oktober 2007

Bitte bewahren Sie das Arzneimittel unzugänglich für Kinder auf!

1 A Pharma GmbH wünscht gute Besserung!

626896