

JOURNAL FÜR HYPERTONIE

Nr. 3/2002, 6. Jahrgang

G. Mayer Editorial	5
G. Schernthaner Antihypertensive Therapie bei Typ 2-Diabetes: State of the art 2002	7
R. Schweiger, S. Hölzer, D. Rudolf, J. Dudeck Verbesserte ICD-10-Suche mittels XML	20
Mitteilungen der Österreichischen Gesellschaft für Hypertensiologie	22
Für Sie gelesen	24
Pharma-News	26
Terminkalender	31
Hinweise für Autoren, Impressum	30

Fachinformation zu S. 6

Quadropril® 6 mg - Tabletten: Zusammensetzung: 1 Tablette enthält 6 mg Spirapril-Hydrochlorid. Hilfsstoffe: Magnesiumstearat, Siliciumdioxid, Polyvinylpyrrolidon, Glycinhydrochlorid, Alginsäure, Maisstärke, Lactose und Eisenoxid rot. Anwendungsgebiete: Essentielle Hypertonie. **Gegenanzeigen:** Quadropril® ist kontraindiziert bei Patienten mit bekannter Überempfindlichkeit auf dieses Präparat, Patienten mit anamnestisch bekanntem angioneurotischen Ödem, das sich unter einer früheren Behandlung mit einem ACE-Hemmer entwickelte. Kinder aufgrund mangelnder Erfahrung. Patienten mit schwerer Niereninsuffizienz (Kreatinin-Clearance < 10 ml/min) und Dialysepatienten, da keine ausreichenden Untersuchungen vorliegen, Nierenarterienstenose (beidseits oder bei Einzelniere) bzw. renovaskuläre Hypertonie, Zustand nach Nierentransplantation. **Schwangerschaft und Stillperiode:** Quadropril® ist während der gesamten Schwangerschaft kontraindiziert. Bei Eintritt einer Schwangerschaft ist Quadropril® sofort abzusetzen. Mütter, die ACE-Hemmer verwenden, dürfen nicht stillen. Besondere Vorsicht ist geboten bei: Patienten mit ischämischen Herzerkrankungen oder cerebrovaskulären Erkrankungen (siehe "Besondere Warnhinweise"); gleichzeitiger Einnahme kaliumsparender Diuretika bzw. Kalium-Substitution (außer bei Hypokaliämie) (siehe "Wechselwirkungen"); Patienten mit Autoimmun- oder Kollagenkrankheiten bei gleichzeitig eingeschränkter Nierenfunktion bzw. bei gleichzeitiger systemischer Therapie mit Arzneimitteln, die die Abwehrreaktion unterdrücken (siehe "Besondere Warnhinweise"); Patienten mit leichter oder mäßiger Niereninsuffizienz, da die Therapie bei diesen Patienten unter klinischer Überwachung begonnen werden soll; Vorliegen einer Psoriasis oder gestörten Immunreaktionen; **Packungsgrößen:** 30 Stück. **Weitere Angaben zu Nebenwirkungen, Wechselwirkungen, Gewöhnungseffekten und zu den besonderen Warnhinweisen zur sicheren Anwendung sind der "Austria-Codex-Fachinformation" zu entnehmen.**

VIATRIS
Pharma GmbH

Fachinformation zu S. 15

BLOPRESS® 16 / 8 mg Plus : Zusammensetzung: 1 Tablette enthält 8 mg bzw. 16 mg Candesartancilexetil und 12,5 mg Hydrochlorothiazid. Hilfsstoffe: Carmellose-Calcium, Hydroxypropylcellulose, Lactose-Monohydrat, Magnesiumstearat, Maisstärke, Macrogol 8000, bzw. Eisenoxid rot E172 (bei Blopress 16 mg Plus). Anwendungsgebiete: essentielle Hypertonie, wenn eine Monotherapie mit Candesartancilexetil oder Hydrochlorothiazid nicht ausreichend ist. Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegenüber einem Bestandteil des Präparates oder gegenüber Sulfonamidderivaten, Schwangerschaft und Stillzeit, schwere Nierenschädigung, schwere Leberschädigung und/oder Cholestase, Refraktäre Hypokaliämie und Hyperkalzämie, Gicht. Pharmakologisch-therapeutische Gruppe: Angiotensin-II-Antagonisten und Thiaziddiuretika. Abgabe: Rp, apothekenpflichtig. Packungsgröße: 28 Stück. Zulassungsinhaber: Takeda Pharma Ges.m.b.H., A-1070 Wien, Seidengasse 33-35, Tel. 01/524 40 64, Fax: 01/524 40 66. Weitere Angaben zu Nebenwirkungen, Wechselwirkungen und zu den besonderen Warnhinweisen

zur sicheren Anwendung sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.

" Albert Einstein " Licensed by the Hebrew University of Jerusalem, Represented by the Roger Richman Agency, Inc,

www.albert-einstein.net "

