

K. Silberbauer Editorial	5
M. Almeling, K. Wulf, L. Schega, F. Witten, A. Niklas Blutdruckmessung bei Sporttauchern – Methode und erste Ergebnisse	7
H. Pilz Endokrinologische Aspekte des kardiovaskulären Risikos der Frau	14
Mitteilungen der Österreichischen Gesellschaft für Hypertensiologie (Österreichische Hochdruckliga)	18
Pharma-News	19
Hinweise für Autoren, Impressum	30

## Fachinformation zu S. 2

**Mencord® 10 mg/20 mg/40 mg-Filmtabletten. Zusammensetzung** (arzneilich wirksame Bestandteile nach Art und Menge): Eine Filmtablette enthält 10 mg bzw. 20 mg bzw. 40 mg Olmesartan medoxomil. Hilfsstoffe: Tablettenkern: Mikrokristalline Cellulose, Lactose-Monohydrat, Hydroxypropylcellulose, Magnesiumstearat. Film-Überzug: Titandioxid (E 171), Talkum, Hypromellose. **Anwendungsgebiet:** Behandlung essentieller Hypertonie. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der übrigen Bestandteile von Mencord®-Tabletten, zweites und drittes Schwangerschaftstrimenon, Stillzeit, Gallenwegsobstruktion. **Unternehmen - Medizinische Information:** A. Menarini Pharma GmbH, Wien. **Verschreibungspflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig. Wirkstoffgruppe: Angiotensin-II-Antagonisten. Weitere Informationen zu Dosierung, Nebenwirkungen, Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, sowie Wechselwirkungen mit anderen Mitteln sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen. Mencord® wird unter der Lizenz von Sankyo Pharma vermarktet. Stand der Information: 07/2004.

## Fachinformation zu S. 4

**BLOPRESS® 8 mg Plus-Tabletten / BLOPRESS® 16 mg Plus-Tabletten:** Zusammensetzung: 1 Tablette enthält 8 mg bzw. 16 mg Candesartancilexetil und 12,5 mg Hydrochlorothiazid. Hilfsstoffe: Carmellose Calcium, Hydroxypropylcellulose, Lactose-Monohydrat, Magnesiumstearat, Maisstärke, Macrogol und Eisenoxid rot (E172 - nur bei 16 mg). 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-Antagonist und Diuretika. **BLOPRESS® 4 mg-Tabletten / BLOPRESS® 8 mg-Tabletten / BLOPRESS® 16 mg-Tabletten:** Zusammensetzung: 1 Tablette enthält 4 mg, bzw. 8 mg oder 16 mg Candesartancilexetil. Hilfsstoffe: Carmellose Calcium, Hydroxypropylcellulose, Lactose-Monohydrat, Magnesiumstearat, Maisstärke, Macrogol und Eisenoxid rot (E172 - nur bei 8 mg und 16 mg). Anwendungsgebiete: Essentielle Hypertonie. Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegenüber einem Bestandteil von Blopres®; Schwangerschaft und Stillzeit; schwere Leberfunktionsstörungen und/oder Cholestase. Pharmakologisch-therapeutische Gruppe: Angiotensin-II-Antagonist. Abgabe: Rp, apothekenpflichtig. Packungsgröße: 28 Stück. Zulassungsinhaber: Takeda Pharma GmbH, 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

## Fachinformation zu S. 6

**Cenipres® 10 mg/20 mg Tabletten: Zusammensetzung:** 10 mg Enalaprilmaleat, 20 mg Nitrendipin; **Hilfsstoffe:** Natriumhydrogencarbonat, Laktose-Monohydrat, Mikrokristalline Cellulose, Maisstärke, Povidon, Natriumlaurylsulfat, Magnesiumstearat. **Wirkstoffgruppe:** ATC-Code C09B B, Angiotensin-Converting-Enzyme-(ACE-) Hemmer und Kalziumkanalblocker. **Anwendungsgebiete:** Behandlung von essenzieller arterieller Hypertonie bei Patienten, deren Blutdruck mit Enalapril bzw. Nitrendipin als Monotherapie nicht hinreichend kontrolliert wird. **Gegenanzeigen:** Cenipres darf in folgenden Fällen nicht angewendet werden: bei Überempfindlichkeit gegenüber Enalapril, Nitrendipin oder einem der Hilfsstoffe des Arzneimittels; bei Patienten mit anamnestisch bekanntem angioneurotischem Ödem infolge einer früheren Therapie mit ACE-Hemmern (Angiotensin Converting Enzyme Inhibitors) sowie hereditärem/idiopathischem angioneurotischem Ödem; in der Schwangerschaft; während der Stillzeit; bei Patienten mit hämodynamisch instabilen Zuständen, insbesondere Herz-Kreislauf-Schock, akuter Herzinsuffizienz, akutem Koronarsyndrom, akutem Schlaganfall; bei Patienten mit Nierenarterienstenose (beidseitig oder bei Einzelniere), bei Patienten mit hämodynamisch relevanter Aorten- oder Mitralklappenstenose und hypertropher Kardiomyopathie; bei Patienten mit schwerer Nierenfunktionsstörung (Kreatinin-Clearance unter 10 ml/min) und Hämodialyse-Patienten; bei Patienten mit schwerer Leberfunktionsstörung. **Zulassungsinhaber:** Laboratorios Vita, S.A., Avda. Barcelona, 69, 08970 Sant Joan Despi (Barcelona), Spanien; **Vertrieb in Österreich:** Gebro Pharma GmbH, 6391 Fieberbrunn. **Darreichungsform und Packungsgröße:** 30 Tabletten. Kassenfrei. **Abgabe:** Rezeptpflichtig, apothekenpflichtig. Weitere Angaben zu Nebenwirkungen, Wechselwirkungen mit anderen Mitteln, Schwangerschaft und Stillperiode sowie Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung siehe Austria-Codex-Fachinformation.