

# JOURNAL FÜR HYPERTONIE

Nr. 2/2006, 10. Jahrgang

K. Silberbauer Editorial	5
G. Hitzberger Ambulatorisches Blutdruckmonitoring (ABM) und Blutdruckselbstmessung – Mögliche Ursachen für unterschiedliche Ergebnisse	7
J. Schrader, F. Hammersen, S. Lüders, A. Kulschewski, K. Plate, J. Berger, W. Zidek, P. Dominiak, H. C. Diener, für die MOSES-Studiengruppe Morbidity und Mortalität nach Schlaganfall bei Patienten mit Diabetes mellitus (MOSES)	9
P. Pavek, H. Weissensteiner Fallbericht: Auftreten einer akuten Niereninsuffizienz unter einer Kombinationstherapie mit NSAR und ACE-Hemmern	13
RUBRIKEN	
Mitteilungen der Österreichischen Gesellschaft für Hypertensiologie	15
Pharma-News	16
Terminkalender	14
Hinweise für Autoren, Impressum	23

## Fachinformation zu S. 2

### Cenipres® 10 mg/20 mg Tabletten

Zusammensetzung: 10 mg Enalaprilmaleat, 20 mg Nitrendipin. Sonstige Bestandteile: Natriumhydrogencarbonat, Lactose-Mono-hydrat, Mikrokristalline Cellulose, Maisstärke, Povidon, Natriumlaurylsulfat, Magnesiumstearat. 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. Pharmakotherapeutische Gruppe: Angiotensin-Converting-Enzyme-(ACE-)Hemmer und Kalziumkanalblocker. ATC-Code: C09B B 02. Abgabe: Apothekenpflichtig, rezeptpflichtig. Packungsgrößen: 30 Stück. Kassenstatus: Green Box. Pharmazeutischer Unternehmer: Vita Científica, S.L., Avda. Barcelona, 69, 08970 SANT JOAN DESPÍ (Barcelona), Spanien. Vertrieb in Österreich: Gebro Pharma GmbH, Fieberbrunn. Weitere Angaben zu Nebenwirkungen, Wechselwirkungen mit anderen Mitteln sowie Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung siehe Austria-Codex-Fachinformation.

## 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:** Essenzielle 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 und/oder Cholestase. Refraktäre Hypokaliämie und Hyperkalzämie; Gicht. Pharmakologisch-therapeutische Gruppe: Angiotensin-II-Antagonist und Diuretika. Abgabe: Rp, apothekenpflichtig. Packungsgrößen: 28 Stück. Stand der Information: Jänner 2005. Zulassungsinhaber: Takeda Pharma GmbH, 1070 Wien, Seidengasse 33-35, Tel. 01/524 40 64, Fax: 01/524 40 66.

**BLOPRESS® 4 mg-Tabletten / BLOPRESS® 8 mg-Tabletten / BLOPRESS® 16 mg-Tabletten / BLOPRESS® 32 mg-Tabletten: Zusammensetzung:** 1 Tablette enthält 4 mg, bzw. 8 mg, 16 mg oder 32 mg Candesartancilexetil. Hilfsstoffe: Carmellose Calcium, Hydroxypropylcellulose, Lactose-Monohydrat, Magnesiumstearat, Maisstärke, Macrogol und Eisenoxid rot (E172 - nur bei 8 mg und 16 mg). **Anwendungsgebiete:** Essenzielle Hypertonie. Behandlung von Patienten mit Herzinsuffizienz und eingeschränkter linker Ventrikelfunktion (linksventrikuläre Auswurf-Fraktion  $\leq$  40 %) als Zusatztherapie zu ACE-Hemmern oder wenn ACE-Hemmer nicht vertragen werden. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegenüber einem Bestandteil von Blopres®; Schwangerschaft und Stillzeit; schwere Leberfunktionsstörungen und/oder Cholestase. Pharmakologisch-therapeutische Gruppe: Angiotensin-II-Antagonist. Abgabe: Rp, apothekenpflichtig. Packungsgrößen: 28 Stück. Stand der Information: Juli 2005. 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.

1. Bönner G, Fuchs W. Fixed combination of Candesartan with hydrochlorothiazide in patients with severe primary hypertension. *Curr Med Res Opin* 2004; 20: 597-602.  
2. König W. Comparison of the efficacy and tolerability of combination tablets containing Candesartan cilexetil and hydrochlorothiazide or Losartan and hydrochlorothiazide in patients with moderate to severe hypertension. *Clin Drug Invest* 2000; 19: 239-46.