Benazepril - 1 A Pharma® comp 20 mg/25 mg Filmtabletten

Benazeprilhydrochlorid und Hydrochlorothiazid

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich 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 die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht

- Was ist Benazepril 1 A Pharma comp und wofür wird es angewendet?
 Was sollten Sie vor der Einnahme von Benazepril 1 A Pharma comp beachten?
- 3. Wie ist Benazepril 1 A Pharma comp einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Benazepril 1 A Pharma comp aufzubewahren?

Was ist Benazepril - 1 A Pharma

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen



comp und wofür wird es angewendet? Benazepril - 1 A Pharma comp wird verwendet zur Be-

handlung von

Bluthochdruck, der mit anderen Arzneimitteln, die Benazepril allein enthalten, nicht ausreichend gesenkt werden kann.

Benazepril - 1 A Pharma comp enthält 2 Wirkstoffe. Benazepril gehört zu einer Gruppe von Arzneimitteln, die ACE-Hemmer genannt werden. Es entlastet das Herz, indem es den Blutdruck senkt und die Blutgefäße erweitert. Hydrochlorothiazid ist ein "Entwässerungsmittel", das die Harnmenge steigert.

Was sollten Sie vor der Einnahme von Benazepril - 1 A Pharma comp beachten? Benazepril - 1 A Pharma comp darf nicht ein-

genommen werden wenn Sie allergisch gegen Benazeprilhydrochlorid

- und Hydrochlorothiazid oder einen der in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind
- wenn Sie allergisch gegen andere ACE-Hemmer, z.B. Ramipril, oder gegen Sulfonamid-Abkömmlinge (größtenteils Antibiotika, z.B. Sulfamethoxazol) sind wenn Sie kein Wasser lassen können
- wenn Sie schwere Nieren- oder Leberprobleme
- haben wenn Sie Diabetes mellitus oder eine einge-
- schränkte Nierenfunktion haben und mit einem blutdrucksenkenden Arzneimittel, das Aliskiren enthält, behandelt werden wenn es bei Ihnen unter Behandlung mit anderen
- Arzneimitteln aus der Gruppe der so genannten ACE-Hemmer oder unter irgendwelchen anderen Umständen zum Anschwellen von Gliedmaßen, Gesicht, Lippen, Rachen, Mund oder Zunge gekommen ist (Angioödem) wenn Sie Sacubitril/Valsartan, ein Arzneimittel zur Be-
- handlung einer chronischen Herzschwäche bei Erwachsenen, eingenommen haben oder einnehmen, weil sich dadurch das Risiko eines Angioödems (schnelle Schwellung unter der Haut z. B. im Rachenbereich) erhöht wenn die Kalium- oder Natriumwerte in Ihrem Blut zu
- niedrig sind wenn die Harnsäurekonzentration in Ihrem Blut er-
- höht ist (Gicht) wenn Sie mehr als drei Monate schwanger sind. (Es
- wird empfohlen Benazepril 1 A Pharma comp auch in der frühen Phase der Schwangerschaft nicht anzuwenden, siehe Abschnitt "Schwangerschaft und Stillzeit".) Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, bevor Sie Benazepril - 1 A Pharma comp einnehmen

wenn Sie an übermäßigem Wasserverlust leiden, infolge von:

- Arzneimitteln, die die Harnmenge steigern Dialyse
 - kochsalzarmer Diät
 - Erbrechen oder Durchfall Ihr Blutdruck könnte zu Beginn der Behandlung stark
 - abfallen und Sie könnten sich schwach oder benom-
 - men fühlen. wenn Sie neben dem behandelten Problem bestehende, weitere **Herzprobleme** haben, z. B. Herz-klappenerkrankungen, Verengung der Blutgefäße
- oder Verdickung des Herzmuskels wenn Sie Nieren- oder Leberprobleme oder Verengung der zur Niere führenden Blutgefäße haben Sie dürfen dieses Arzneimittel nicht anwenden, wenn Sie schwere Nieren- oder Leberprobleme haben, sie-
- he auch Abschnitt "Benazepril 1 A Pharma comp darf nicht eingenommen werden". wenn Sie eine der folgenden Behandlungen erhalten: - Dialyse mit "High-Flux"-Membranen dialyseähnliche Verfahren zur Entfernung von Cholesterin aus dem Blut
- Behandlung zur Verminderung der Neigung zu allergischen Reaktionen
- Informieren Sie Ihren Arzt, dass Sie Benazepril 1 A Pharma comp einnehmen. Er wird Ihre Behandlung möglicherweise umstellen, um einer möglichen
- allergischen Reaktion vorzubeugen. wenn Sie Allergien in der Vorgeschichte hatten wenn Sie an einer Erkrankung leiden, bei der das körpereigene Abwehrsystem die Haut und inneren Organe
- angreift (systemischer Lupus erythematodes) wenn Sie sich einer Operation unter Vollnarkose unterziehen Informieren Sie Ihren Arzt, dass Sie Benazepril -
- 1 A Pharma comp einnehmen. wenn Sie **Diabetes mellitus** haben Die Dosierung des Antidiabetikums muss möglicher-
- weise angepasst werden. wenn Sie an einer Fettstoffwechselstörung leiden (Störungen der Resorption, Verwertung und/oder
- des Abbaus von Fetten) wenn Sie eines der folgenden Arzneimittel zur Behandlung von hohem Blutdruck einnehmen: einen Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonisten (diese
- werden auch als Sartane bezeichnet z. B. Valsartan, Telmisartan, Irbesartan), insbesondere wenn Sie Nierenprobleme aufgrund von Diabetes melli-
- Aliskiren Ihr Arzt wird gegebenenfalls Ihre Nierenfunktion, Ihren Blutdruck und die Elektrolytwerte (z. B. Kalium) in Ihrem Blut in regelmäßigen Abständen überprüfen. Siehe auch Abschnitt "Benazepril - 1 A Pharma
- comp darf nicht eingenommen werden".

tus haben

wenn Sie eines der folgenden Arzneimittel einnehmen, kann das Risiko eines Angioödems erhöht sein: Racecadotril, ein Arzneimittel zur Behandlung von

Arzneimittel, die zur Verhinderung der Abstoßung von transplantierten Organen oder zur Krebsbe-

handlung eingesetzt werden (mTOR-Inhibitoren z. B. Temsirolimus, Sirolimus, Everolimus) Vildagliptin, ein Arzneimittel zur Behandlung von Diabetes

wenn Sie Hautkrebs haben oder hatten oder wäh-

- rend der Behandlung eine unerwartete Hautläsion entwickeln. Die Behandlung mit Hydrochlorothiazid, insbesondere eine hochdosierte Langzeitanwendung, kann das Risiko einiger Arten von Haut- und Lippenkrebs (weißer Hautkrebs) erhöhen. Schützen Sie Ihre Haut vor Sonneneinstrahlung und UV-Strahlen, solange Sie Benazepril - 1 A Pharma comp ein-
- nehmen. wenn bei Ihnen in der Vergangenheit nach der Einnahme von Hydrochlorothiazid Atem- oder Lungenprobleme (einschließlich Entzündungen oder Flüs-
- sigkeitsansammlungen in der Lunge) aufgetreten sind. Falls Sie nach der Einnahme von Benazepril -1 A Pharma comp schwere Kurzatmigkeit oder Atembeschwerden entwickeln, suchen Sie sofort einen Arzt auf.

Ihr Arzt wird Ihre Nierenfunktion, die Salz- und Zuckerwerte in Ihrem Blut sowie Ihr Blutbild regelmäßig überprüfen. Diese Untersuchungen erfolgen in kürzeren Abständen, wenn Sie an Nierenproblemen, Diabetes oder einer Hauterkrankung leiden.

Stillzeit Teilen Sie Ihrem Arzt mit, wenn Sie stillen oder mit dem Stillen beginnen wollen. Benazepril - 1 A Pharma comp

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie eine Abnahme Ihres Sehvermögens bemerken oder Schmer-

zen in einem oder beiden Augen haben. Dies können

Symptome einer Flüssigkeitsansammlung in der Ge-

fäßschicht des Auges (Aderhauterguss) oder ein Druck-

anstieg in Ihrem Auge sein und innerhalb von Stunden

1 A Pharma comp auftreten. Dies kann zu einem dauerhaften Sehverlust führen, wenn es nicht behandelt wird. Wenn Sie vorher eine Penicillin- oder Sulfonamidallergie hatten, können Sie ein höheres Risiko haben dies zu entwickeln. Sie sollten die Behandlung mit diesem Arzneimittel absetzen und einen Arzt aufsuchen. Teilen Sie Ihrem Arzt mit, wenn Sie vermuten schwan-

ger zu sein (<u>oder schwanger werden könnten</u>). Die Einnahme von Benazepril - 1 A Pharma comp in der frühen

bis zu Wochen nach Einnahme von Benazepril -

Phase der Schwangerschaft wird nicht empfohlen, und Benazepril - 1 A Pharma comp darf nicht mehr nach dem dritten Schwangerschaftsmonat eingenommen werden, da die Einnahme von Benazepril - 1 A Pharma comp in diesem Stadium zu schweren Schädigungen Ihres ungeborenen Kindes führen kann (siehe Abschnitt "Schwangerschaft und Stillzeit"). Auswirkungen bei Fehlgebrauch zu Dopingzwecken Die Anwendung des Arzneimittels Benazepril - 1 A Pharma comp kann bei Dopingkontrollen zu positiven Er-

Einnahme von Benazepril - 1 A Pharma comp zusammen mit anderen Arzneimitteln

gebnissen führen. Eine missbräuchliche Anwendung von Benazepril - 1 A Pharma comp kann zu einer Ge-

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen/ anzuwenden.

Insbesondere die folgenden Arzneimittel können Benazepril - 1 A Pharma comp beeinflussen oder durch Benazepril - 1 A Pharma comp beeinflusst werden:

- Arzneimittel zur Behandlung von Bluthochdruck wie z. B. gefäßerweiternde Arzneimittel
 - Methyldopa

fährdung Ihrer Gesundheit führen.

- Guanethidin
- Arzneimittel, deren Wirkstoff auf "-olol" endet Arzneimittel wie Nifedipin oder Verapamil (soge-
- nannte Kalziumantagonisten) Kalium-Ergänzungsmittel (einschließlich Salzer-
- satzmittel), **kaliumsparende Diuretika** (Arzneimittel zur Steigerung der Harnmenge wie Triamteren, Amilorid und Spironolacton) und andere Arzneimittel, die den Kaliumgehalt in Ihrem Blut erhöhen können (z. B. Trimethoprim und Cotrimoxazol zur Behandlung von bakteriellen Infekten; Ciclosporin, ein Arzneimittel zur Unterdrückung des Immunsystems, um die Abstoßung von transplantierten Organen zu verhindern; und Heparin, ein Arzneimittel zur Blutverdünnung und Vermeidung von Blutgerinnseln) Lithium: ein Arzneimittel zur Behandlung von De-
- pression bestimmte Arzneimittel zur Entzündungshem-
- mung oder zur Verhinderung von Abstoßungsreaktionen nach Organtransplantation, z. B. Prednisolon
- adrenokortikotropes Hormon: zur Prüfung der Nebennierenrindenfunktion • Amphotericin B: ein Arzneimittel zur Behandlung
- von Pilzinfektionen Carbenoxolon: ein Arzneimittel zur Behandlung von
- Speiseröhrengeschwüren und -entzündung Arzneimittel zur Behandlung von Herzschwäche,
- z. B. Digitoxin Arzneimittel zur Behandlung von Diabetes, z. B.
- Insulin, Gliclazid, Metformin
- Ihr Arzt muss die Dosierung dieser Arzneimittel möglicherweise anpassen. nichtsteroidale Antirheumatika zur Schmerzlin-
- derung und Entzündungshemmung (z. B. Ibuprofen, Indometacin) Acetylsalicylsäure, wenn diese als Schmerzmittel und Entzündungshemmer verwendet wird (Bena-
- zepril kann in Kombination mit Acetylsalicylsäure angewendet werden, wenn Acetylsalicylsäure zur Vorbeugung von Herzinfarkten und Schlaganfällen angewendet wird.) Arzneimittel zur Senkung der Blutfettwerte, z. B. Cholestyramin, Colestipol
- Wenn diese Arzneimittel zusammen mit Benazepril -1 A Pharma comp angewendet werden, sollte zwi-
- schen den Einnahmen der einzelnen Mittel ein Abstand von mehreren Stunden eingehalten werden. Allopurinol: ein Arzneimittel zur Behandlung von
- Diazoxid: ein Arzneimittel zur Anhebung des Blutzuckerspiegels Arzneimittel zur Behandlung von Krebserkran-
- kungen, z. B. Cyclophosphamid, Methotrexat Amantadin: ein Arzneimittel zur Behandlung von Grippe, Parkinson-Krankheit oder ähnlichen Erkran-
- Arzneimittel, deren Wirkung gegen die körpereigene Substanz Acetylcholin gerichtet ist. Diese Arz-

neimittel werden zur Behandlung verschiedener Er-

- krankungen wie Bauchkrämpfen, Harnblasen- und Muskelspasmen, Reisekrankheit, Parkinson-Krankheit sowie zur Narkosevorbereitung verwendet. Beispiele sind Atropin und Biperiden. Kalzium und Vitamin D Goldverbindungen, zur Behandlung von rheumatoider Arthritis Carbamazepin (Anwendung vor allem zur Behand-
- lung von Epilepsie und bipolaren Störungen)

men")

- Arzneimittel, die zur Verhinderung der Abstoßung von transplantierten Organen sowie zur Behandlung von Krebserkrankungen angewendet werden
 - (z. B. Temsirolimus, Sirolimus, Everolimus) Ihr Arzt muss unter Umständen Ihre Dosierung anpas-
- sen und/oder sonstige Vorsichtsmaßnahmen treffen: wenn Sie einen Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonisten oder Aliskiren einnehmen (siehe auch Abschnitte "Benazepril - 1 A Pharma comp darf nicht eingenommen werden" und "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnah-

Einnahme von Benazepril - 1 A Pharma comp zusammen mit Alkohol Alkoholkonsum wird nicht empfohlen, da er das Risiko

eines starken Blutdruckabfalls erhöhen kann. Schwangerschaft und Stillzeit Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie

vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen,

schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme

dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Schwangerschaft Teilen Sie Ihrem Arzt mit, wenn Sie vermuten, schwanger

zu sein (<u>oder schwanger werden könnten</u>). In der Regel wird Ihr Arzt Ihnen empfehlen, Benazepril - 1 A Pharma comp vor einer Schwangerschaft bzw. sobald Sie wissen, dass Sie schwanger sind, abzusetzen, und er wird Ihnen ein anderes Arzneimittel empfehlen. Die Anwendung von Benazepril - 1 A Pharma comp in der frühen Schwangerschaft wird nicht empfohlen und Benazepril - 1 A Pharma comp darf nicht mehr nach dem dritten Schwanger-

schaftsmonat eingenommen werden, da die Einnahme von Benazepril - 1 A Pharma comp in diesem Stadium zu schweren Schädigungen Ihres ungeborenen Kindes füh-

wird nicht zur Anwendung bei stillenden Müttern emp-

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Ma-Von Patienten, die Benazepril - 1 A Pharma comp eingenommen haben, wurde über Schwindel und Müdigkeit berichtet. Falls eine dieser Nebenwirkungen bei Ihnen auftritt, setzen Sie sich nicht ans Steuer eines Fahrzeugs



Fortsetzung auf der Rückseite >>

Benazepril - 1 A Pharma comp enthält Lactose

Bitte nehmen Sie Benazepril - 1 A Pharma comp erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

Wie ist Benazepril - 1 A Pharma comp einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Dosierung für Erwachsene

Übliche Anfangsdosis: 1/4 Tablette 1-mal täglich Der Arzt wird die Dosierung entsprechend Ihrem Ansprechen auf die Behandlung anpassen. Er kann die Dosierung falls notwendig nach 3-4 Wochen auf ½ Tablette 1-mal täglich und später auf bis zu 1 Tablette pro Tag erhöhen.

Maximaldosis: 1 Tablette 2-mal täglich

Patienten mit Nierenproblemen oder Patienten ab

Der Arzt wird die **Dosierung** entsprechend Ihrem Ansprechen auf die Behandlung anpassen.

Patienten mit schweren Nierenproblemen, die Arzneimittel zur Steigerung der Harnmenge erhalten, müssen Benazepril in Kombination mit anderen Substanzen einnehmen, siehe auch unter Abschnitt 2 "Benazepril -1 A Pharma comp darf nicht eingenommen werden".

Anwendung bei Kindern und Jugendlichen Dieses Arzneimittel wird für Kinder und Jugendliche

unter 18 Jahren aufgrund nicht ausreichender Erfahrung mit der Anwendung in dieser Altersgruppe nicht empfohlen. Hinweise zum Teilen der Tablette

Die Filmtablette kann in 4 gleiche Dosen

geteilt werden.

Legen Sie die Tablette mit der Bruchkerbe nach oben auf eine harte Oberfläche. Drücken Sie zum Teilen der Tablette vorsichtig mit dem Daumen auf die Bruch-



Art der Anwendung Nehmen Sie Benazepril - 1 A Pharma comp jeden Tag um dieselbe Uhrzeit, vorzugsweise morgens, mit einem Glas Wasser ein.

Dauer der Anwendung

Die Behandlungsdauer wird von Ihrem Arzt festgelegt.

Wenn Sie eine größere Menge von Benazepril - 1 A Pharma comp eingenommen haben, als Sie sollten Wenden Sie sich unverzüglich an Ihren Arzt, der über

das weitere Vorgehen entscheiden wird. Symptome einer Überdosierung sind: starker Blutdruckabfall

- Störungen des Flüssigkeits- und Mineralstoffhaushalts Herzrhythmusstörungen
- Muskelkrämpfe Schwindel
- Übelkeit
- Benommenheit

Wenn Sie die Einnahme von Benazepril - 1 A Pharma comp vergessen haben Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie

die vorherige Einnahme vergessen haben. Fahren Sie mit der Einnahme von Benazepril - 1 A Pharma comp wie verordnet zum nächsten vorgesehenen Einnahmezeitpunkt fort. Wenn Sie die Einnahme von Benazepril - 1 A Phar-

ma comp abbrechen Brechen Sie die Anwendung von Benazepril - 1 A Phar-

ma comp nicht ohne Erlaubnis Ihres Arztes ab, da ein plötzliches Absetzen von Benazepril - 1 A Pharma comp zur Erhöhung Ihres Blutdrucks führen kann. Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arznei-

mittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apo-

Welche Nebenwirkungen sind



möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftre-

ten müssen. Im Folgenden sind Nebenwirkungen von Benazepril -1 A Pharma comp und der Arzneimittelgruppen aufgeführt, denen seine beiden Wirkstoffe angehören.

Brechen Sie die Einnahme von Benazepril - 1 A Pharma comp ab und informieren Sie unverzüglich Ihren Arzt oder suchen Sie die Notaufnahme des nächst-

gelegenen Krankenhauses auf, wenn Sie die folgen-

den schwerwiegenden Nebenwirkungen bemerken: Ausschlag, Juckreiz, Schwellung von Gliedmaßen, Gesicht, Lippen, Mund oder Rachen, die zu Schwierigkeiten beim Schlucken oder Atmen führen können (Angioödem) (seltene Nebenwirkungen: kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen)

- Hautausschlag, Hautrötung, Blasenbildung an Lippen, Augen oder Mund, Hautabschälung (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar) stark verminderte Urinmenge (gelegentliche Nebenwir-kung: kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen)
- lilafarbene Flecken auf der Haut (mögliche Anzeichen einer Thrombozytopenie, Purpura) (seltene Nebenwirkungen: kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten
- betreffen) Fieber, Halsschmerzen, häufigere Infektionen oder Geschwüre im Mund aufgrund von Infektionen (mögliche Anzeichen einer Agranulozytose und Leukopenie [sehr seltene Nebenwirkungen: kann bis zu 1 von
- 10.000 Behandelten betreffen] oder von Neutropenie [Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar]) Schwäche, Blutergüsse und häufige Infektionen (mögliche Anzeichen einer aplastischen Anämie [Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar] oder einer Knochenmarkdepression [sehr seltene Nebenwirkung: kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten betreffen])
- blasse Haut, Müdigkeit, Atemnot, dunkler Urin (mögliche Anzeichen einer hämolytischen Anämie [sehr seltene Nebenwirkung: kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten betreffen]) plötzlich auftretende Kurzsichtigkeit (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar)
- Verminderung des Sehvermögens oder Schmerzen in Ihren Augen aufgrund von hohem Druck (mögliche Anzeichen einer Flüssigkeitsansammlung in der Gefäßschicht des Auges (Aderhauterguss) oder akutes
- Winkelverschlussglaukom) (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar) akute Atemnot (Anzeichen sind starke Kurzatmigkeit. Fieber, Schwäche und Verwirrtheit) (sehr seltene Nebenwirkung: kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten betreffen)

Nebenwirkungen können mit den folgenden Häufigkeiten auftreten:

- Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen)
- Herzklopfen Blutdruckabfall nach schnellem Aufrichten, der Schwindel und Benommenheit hervorruft

Magen- und Darm-Störungen

- Hautausschlag Rötung (z. B. im Gesicht)
- Juckreiz erhöhte Lichtempfindlichkeit
- häufiges Wasserlassen Husten
- Schwierigkeiten beim Atmen Kopfschmerzen
- Schwindel Müdiakeit
- Nesselausschlag oder andere Formen von Hautausschlag
- Appetityerlust leichte Übelkeit Impotenz

Erbrechen

- niedriger Blutdruck
 - Schmerzen im Brustkorb
- Durchfall
 - Verstopfung Übelkeit
 - Bauchschmerzen
- erniedrigte Kaliumkonzentration im Blut
- Anstieg der Harnstoffkonzentration im Blut Anstieg der Konzentration von Kreatinin, einem Ab-

Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen)

- bauprodukt des Muskelstoffwechsels, im Serum Anstieg der Harnsäurekonzentration im Blut
- Benommenheit
- Schlaflosigkeit
- Nervosität
 - Ohnmachtsgefühl
 - Angst
- ungewöhnliche Empfindungen wie Stechen, Kribbeln und Jucken in Armen oder Beinen schmerzende oder entzündete Gelenke
- Muskelschmerzen Schmerzen in den Skelettmuskeln
- Unterversorgung des Herzmuskels mit Blut und Sauerstoff infolge verengter Herzkranzgefäße
- Herzrhythmusstörungen Leberentzündung, insbesondere infolge eines eingeschränkten Gallenabflusses Gelbfärbung der Haut, innerer Organe und/oder des
- Augenweißes infolge eines eingeschränkten Gallen-
- schwere Hauterkrankung mit Blasenbildung ohne erkennbare Ursache
- Depression
- Sehstörungen, insbesondere in den ersten wenigen Wochen der Behandlung
- Abnahme der Anzahl an Blutplättchen, die zu Blutergussbildung und erhöhter Blutungsneigung führt Erbrechen
- Kopfschmerzen
- unregelmäßiger Herzschlag

Sehr selten (kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten betreffen)

- erniedrigte Natriumkonzentration im Blut Ohrgeräusche, Ohrensausen
- Verlust des Geschmacksempfindens
- Herzanfall Bauchspeicheldrüsenentzündung
- verminderte Nierenfunktion
- schwere Hauterkrankungen: Ausschlag mit Fieber und Blasenbildung
- lebensbedrohliche Erkrankung, bei der die oberste Hautschicht abstirbt und sich abschält
- Erkrankungen, bei denen das körpereigene Abwehrsystem die Haut und inneren Organe angreift
- Mangel an roten Blutkörperchen infolge verstärkten Mangel an weißen Blutkörperchen
- Mangel an bestimmten weißen Blutkörperchen, ein-
- hergehend mit plötzlichem hohen Fieber, starken Halsschmerzen und Mundgeschwüren
- Knochenmarkschädigung, die zu einer verminderten Anzahl von Knochenmarkzellen und Blutkörperchen führt Entzündung von Blutgefäßen mit Gewebeschädi-
- allergische Reaktionen
- Schwierigkeiten beim Atmen, einschließlich Lungenentzündung und Schwellung durch Flüssigkeitsansammlungen

Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar)

- niedrige Konzentration von rotem Blutfarbstoff Muskelkrämpfe
- Fieber
- Schwächegefühl
- Haut- und Lippenkrebs (weißer Hautkrebs) Verschlimmerung einer Psoriasis (Hauterkrankung,
- die überwiegend auf Knien, Ellenbogen, Oberkörper und Kopfhaut zu roten, juckenden, schuppigen Flecken führt)

Meldung von Nebenwirkungen Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich

an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

Abt. Pharmakovigilanz Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3 D-53175 Bonn

Website: www.bfarm.de anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die

werden. Wie ist Benazepril - 1 A Pharma

comp aufzubewahren?

Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf. Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Blisterpackung und dem Umkarton nach "verwendbar bis"

angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden.

Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z. B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken).

Nicht über 30 °C lagern.

angegebenen Monats.

Fragen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter www.bfarm.de/arzneimittelentsorgung. Inhalt der Packung und weitere Informationen



Inhalt der Packung

1 Filmtablette enthält 20 mg Benazeprilhydrochlorid und 25 mg Hydrochlorothiazid.

Die sonstigen Bestandteile sind: Crospovidon (Ph.Eur.),

Was Benazepril - 1 A Pharma comp enthält

hydriertes Rizinusöl, Hypromellose, Lactose-Mo-nohydrat, Macrogol 4000, mikrokristalline Cellulose, vorverkleisterte Stärke (Mais), hochdisperses Siliciumdioxid, Titandioxid (E 171)

Wie Benazepril - 1 A Pharma comp aussieht und

Benazepril - 1 A Pharma comp sind weiße bis creme-

farbene, runde, konvexe Filmtabletten mit einer Kreuzbruchkerbe auf einer Seite. Benazepril - 1 A Pharma comp ist in Packungen zu 28,

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

83607 Holzkirchen Telefon: (08024) 908-3030

42, 60 und 98 Filmtabletten erhältlich.

Pharmazeutischer Unternehmer

Hersteller Salutas Pharma GmbH Otto-von-Guericke-Allee 1 39179 Barleben

1 A Pharma GmbH

Industriestraße 18

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen:

25 mg Filmtabletten Benazepril HCl/Hydrochloorthiazide 20/25, filmomhulde tabletten Niederlande:

20 mg/25 mg

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt über-

arbeitet im Februar 2022.

Deutschland: Benazepril - 1 A Pharma comp 20 mg/