Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Ezetimib/Simvastatin PUREN 10 mg/10 mg Ezetimib/Simvastatin PUREN 10 mg/20 mg Ezetimib/Simvastatin PUREN 10 mg/40 mg

Ezetimib/Simvastatin

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung 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 Ezetimib/Simvastatin PUREN und wofür wird es angewendet?
- 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Ezetimib/Simvastatin PUREN beachten?
- Wie ist Ezetimib/Simvastatin PUREN anzuwenden? 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Ezetimib/Simvastatin PUREN
- aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Ezetimib/Simvastatin PUREN und wofür wird es angewendet? Ezetimib/Simvastatin PUREN enthält die Wirkstoffe

Ezetimib und Simvastatin. Ezetimib/Simvastatin PUREN ist ein Arzneimittel

zur Senkung des Gesamtcholesterins, die Werte von "schlechtem" LDL-Cholesterin und weiteren Fetten, den sog. Triglyzeriden, im Blut. Außerdem erhöht Ezetimib/Simvastatin PUREN die Werte von "gutem" HDL-Cholesterin. Ezetimib/Simvastatin PUREN senkt die Cholesterinwerte durch zwei Wirkmechanismen:

von Cholesterin aus dem Darm und lässt somit den Cholesterinspiegel im Blut sinken. Der Wirkstoff Simvastatin aus der Klasse der "Statine" hemmt die körpereigene Cholesterinproduktion in der Leber. Cholesterin ist eine von verschiedenen Fettarten

Der Wirkstoff Ezetimib vermindert die Aufnahme

im Blut. Ihr Gesamtcholesterin besteht hauptsächlich aus LDL- und HDL-Cholesterin. LDL-Cholesterin wird häufig als "schlechtes" Cholesterin bezeichnet, da es sich in den Gefäßwänden von Adern (Arterien) ansammeln

kann und dort Beläge (sogenannte Plaques) bildet. Diese Plaques können letztendlich zu einer Verengung der Arterien führen. Diese Verengung kann zu einer Durchblutungsstörung bis hin zum Gefäßverschluss von lebenswichtigen Organen wie Herz oder Gehirn führen. Ein Gefäßverschluss kann einen Herzinfarkt oder Schlaganfall auslösen. HDL-Cholesterin wird häufig als "gutes" Cholesterin bezeichnet, da es dazu beiträgt,

dass sich "schlechtes" Cholesterin nicht in den Arterien ansammeln kann, und Herzerkrankungen Triglyzeride sind andere Blutfette, die ebenfalls Ihr Risiko für Herzerkrankungen erhöhen können.

Ezetimib/Simvastatin PUREN wird bei den Patienten angewendet, deren Cholesterinwerte nicht durch eine cholesterinsenkende Diät allein

gesenkt werden können. Sie sollten Ihre cholesterinsenkende Diät auch während der Behandlung mit diesem Arzneimittel fortsetzen. Ezetimib/Simvastatin PUREN wird zusätzlich zu einer cholesterinsenkenden Diät angewendet, wenn Sie:

im Blut haben (bei primärer Hypercholesterinämie [heterozygote familiäre und nicht familiäre] oder gemischter Hyperlipidämie), für deren Behandlung ein Wirkstoff aus der Klasse der Statine allein nicht ausreicht. wenn Sie zur Behandlung bereits ein Statin

erhöhte Cholesterinwerte oder erhöhte Fettwerte

- und Ezetimib als einzelne Tabletten erhalten
- eine Erbkrankheit haben, welche zu erhöhten Cholesterinwerten im Blut führt (homozygote familiäre Hypercholesterinämie). Sie erhalten in diesen Fällen meist weitere Behandlungen.
- eine Herzerkrankung haben. Ezetimib/ Simvastatin PUREN senkt das Risiko für Herzinfarkt und Schlaganfall, sowie das Risiko, dass eine Operation zur Verbesserung der Herzdurchblutung oder eine Krankenhauseinweisung aufgrund von Brustschmerzen notwendig wird. Ezetimib/Simvastatin PUREN ist nicht zur

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Ezetimib/Simvastatin PUREN beachten? Ezetimib/Simvastatin PUREN darf nicht

Unterstützung einer Gewichtsabnahme geeignet.

eingenommen werden, wenn Sie allergisch oder überempfindlich gegen die Wirkstoffe Ezetimib oder Simvastatin oder

einen der in Abschnitt 6 (Inhalt der Packung und weitere Informationen) genannten sonstigen

- Bestandteile dieses Arzneimittels sind. wenn Sie gegenwärtig an einer Lebererkrankung leiden. wenn Sie schwanger sind oder stillen. wenn Sie eines oder mehrere der folgenden Arzneimittel mit Ezetimib/Simvastatin PUREN
- einnehmen: Arzneimittel zur Behandlung von Pilz-

infektionen mit den Wirkstoffen Itraconazol,

Ketoconazol, Posaconazol oder Voriconazol;

- Antibiotika zur Behandlung von Infektionen mit den Wirkstoffen Erythromycin, Clarithromycin oder Telithromycin; Arzneimittel zur Behandlung der Immunschwäche AIDS aus der Wirkstoffklasse der
 - HIV-Protease-Hemmer mit Wirkstoffen wie z. B. Indinavir, Nelfinavir, Ritonavir und Saguinavir: Arzneimittel zur Behandlung von Hepatitis-C-
 - Virusinfektionen mit den Wirkstoffen Boceprevir oder Telaprevir; Arzneimittel zur Behandlung von Depressionen mit dem Wirkstoff Nefazodon;
- Arzneimittel, die den Wirkstoff Cobicistat Arzneimittel zur Senkung von Cholesterin mit dem Wirkstoff Gemfibrozil;
- Arzneimittel zur Unterdrückung des Immunsystems (Immunsuppressiva) mit dem Wirkstoff Ciclosporin, welche oft nach Organverpflanzungen (Organtransplan-
- tationen) eingesetzt werden; Arzneimittel zur Behandlung von Wucherungen der Gebärmutterschleimhaut außerhalb der Gebärmutter (Endometriose) mit
- dem Wirkstoff Danazol (ein synthetisches wenn Sie Arzneimittel zur Behandlung von bakteriellen Infektionen mit dem Wirkstoff Fusidinsäure einnehmen oder in den letzten 7 Tagen eingenommen haben oder Ihnen

solche Arzneimittel als Injektion gegeben wurden. Die Kombination von Arzneimitteln mit dem Wirkstoff Fusidinsäure und

Ezetimib/Simvastatin PUREN kann zu schweren Muskelproblemen führen (Zerfall von Muskelzellen [Rhabdomyolyse]). Nehmen Sie nicht mehr als Ezetimib/Simvastatin PUREN 10 mg/40 mg ein, wenn Sie Arzneimittel mit

dem Wirkstoff Lomitapid (zur Behandlung einer schweren und seltenen erblich bedingten Cholesterinstoffwechselerkrankung) einnehmen. Fragen Sie Ihren Arzt, wenn Sie sich nicht sicher sind, ob eines Ihrer Arzneimittel zu dieser Liste

gehört.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen Informieren Sie Ihren Arzt:

- über alle gesundheitlichen Probleme und über Allergien.
- wenn Sie in erheblichem Maße Alkohol zu sich nehmen oder wenn Sie eine Lebererkrankung in Ihrer Krankengeschichte haben. Ezetimib/ Simvastatin PUREN ist möglicherweise nicht für Sie geeignet.
- wenn eine Operation bevorsteht, denn es kann erforderlich sein, die Behandlung mit Ezetimib/ Simvastatin PUREN zeitweise zu unterbrechen.
- wenn Sie asiatischer Abstammung sind, da für Sie eine andere Dosis geeignet sein könnte.

Ihr Arzt sollte Ihre Blutwerte vor Beginn der Behandlung untersuchen, um Ihre Leberfunktion zu überprüfen, aber auch während Sie Ezetimib/ Simvastatin PUREN einnehmen, sofern Sie Anzeichen von Leberproblemen haben.

Ihr Arzt wird eventuell Ihre Blutwerte auch während der Behandlung untersuchen, um Ihre Leberfunktion weiterhin zu überprüfen. Während der Behandlung mit Ezetimib/

Simvastatin PUREN wird Ihr Arzt Sie engmaschig überwachen, wenn Sie eine Blutzuckererkrankung (Diabetes mellitus) haben oder das Risiko besteht, dass Sie eine Blutzuckererkrankung entwickeln. Das Risiko, eine Blutzuckererkrankung zu entwickeln, besteht, wenn Sie erhöhte Blutzuckerund Blutfettwerte haben, übergewichtig sind und einen hohen Blutdruck haben. Sprechen Sie vor der Behandlung mit Ezetimib/

Simvastatin PUREN mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie an schwerwiegenden Atemproblemen Die gemeinsame Anwendung von Ezetimib/

Simvastatin PUREN und bestimmten Cholesterin-

senkern, den Fibraten, sollte vermieden werden, da Ezetimib/Simvastatin PUREN in der Kombinationsbehandlung mit Fibraten nicht untersucht Wenn Sie unklare Muskelschmerzen, Empfindlichkeit oder Schwäche der Muskulatur bemerken, wenden Sie sich bitte sofort an Ihren

Arzt. Dies ist erforderlich, da Erkrankungen der Muskulatur in seltenen Fällen schwerwiegend sein können, was bis zu einem Zerfall von Skelettmuskelzellen mit nachfolgendem Nierenversagen führen kann; dabei kam es auch sehr selten zu Todesfällen. Das Risiko für einen Zerfall von Skelettmuskel-

zellen erhöht sich mit steigender Dosis von Ezetimib/Simvastatin insbesondere bei der 10 mg/80 mg-Dosierung. Darüber hinaus besteht dieses erhöhte Risiko bei Patienten: mit Nierenfunktionsstörungen;

- mit Schilddrüsenerkrankungen;
 - über 65 Jahre; weiblichen Geschlechts:
 - die bereits einmal eine Muskelerkrankung

 - unter Behandlung mit cholesterinsenkenden Arzneimitteln, die man als Statine bezeichnet (z. B. Simvastatin, Atorvastatin und Rosuvastatin), oder unter Fibraten (z. B. Gemfibrozil und Bezafibrat) hatten; mit einer erblichen Muskelerkrankung oder mit
- einer erblichen Muskelerkrankung in der Familie. Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn eine oder mehrere der genannten Erkrankungen bzw.

Umstände auf Sie zutreffen. Informieren Sie ebenfalls Ihren Arzt oder Apotheker, wenn bei Ihnen anhaltende Muskelschwä-

che auftritt. Zur Diagnose und Behandlung dieses Zustands sind möglicherweise weitere Untersuchungen und Arzneimittel notwendig. Kinder und Jugendliche

Ezetimib/Simvastatin PUREN wird bei Kindern unter 10 Jahren nicht empfohlen.

Einnahme von Ezetimib/Simvastatin PUREN zusammen mit anderen Arzneimitteln

eines oder mehrere der folgenden Arzneimittel

Bitte informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie

einnehmen oder anwenden, kürzlich eingenommen oder angewendet haben oder beabsichtigen, einzunehmen oder anzuwenden, denn die Einnahme von Ezetimib/Simvastatin PUREN mit diesen Arzneimitteln kann das Risiko für Erkrankungen der Muskulatur erhöhen (einige dieser Arzneimittel wurden bereits oben unter "Ezetimib/ Simvastatin PUREN darf nicht eingenommen werden" aufgezählt). Sofern Sie Arzneimittel mit dem Wirkstoff Fusidinsäure zur Behandlung einer bakteriellen

Infektion einnehmen müssen, müssen Sie die

- Einnahme von diesem Arzneimittel vorübergehend beenden. Ihr Arzt wird Ihnen mitteilen, wann Sie die Einnahme von Ezetimib/ Simvastatin PUREN gefahrlos wieder fortsetzen können. Die Einnahme von Ezetimib/ Simvastatin PUREN zusammen mit Fusidinsäure kann in seltenen Fällen zu Muskelschwäche, Muskelempfindlichkeit oder Muskelschmerzen führen (mögliche Anzeichen für einen Zerfall von Muskelzellen [Rhabdomyolyse]). Weitere Informationen zu Rhabdomyolyse siehe in Abschnitt 4. Arzneimittel zur Unterdrückung des Immunsystems (Immunsuppressiva) mit dem Wirkstoff Ciclosporin; Arzneimittel zur Behandlung von Wucherungen
- der Gebärmutterschleimhaut außerhalb der Gebärmutter (Endometriose) mit dem Wirkstoff Danazol (ein synthetisches Hormon); Arzneimittel zur Behandlung von Pilzinfektionen
- mit Wirkstoffen wie Itraconazol, Ketoconazol, Fluconazol, Posaconazol oder Voriconazol; Arzneimittel zur Senkung von Cholesterin mit Wirkstoffen aus der Klasse der Fibrate wie Gemfibrozil und Bezafibrat;
- Arzneimittel zur Behandlung von bakteriellen Infektionen mit den Wirkstoffen Erythromycin, Clarithromycin oder Telithromycin; Arzneimittel zur Behandlung der Immunschwäche AIDS aus der Wirkstoffklasse der HIV-Protease-
- Nelfinavir, Ritonavir und Saquinavir; Antivirale Arzneimittel zur Behandlung von Hepatitis-C-Virusinfektionen mit Wirkstoffen wie Boceprevir, Telaprevir, Elbasvir oder Grazoprevir;

Hemmer mit Wirkstoffen wie z. B. Indinavir,

mit dem Wirkstoff Nefazodon; Arzneimittel mit dem Wirkstoff Cobicistat: Arzneimittel zur Behandlung von Herzrhythmusstörungen mit dem Wirkstoff Amiodaron;

Arzneimittel zur Behandlung von Depressionen

- Arzneimittel zur Behandlung von Bluthochdruck, Schmerzen im Brustkorb bei Herzkrankheit oder von anderen Herzerkrankungen mit den Wirk-
- stoffen Verapamil, Diltiazem oder Amlodipin; Arzneimittel zur Behandlung einer schweren und seltenen, erblich bedingten Cholesterinstoffwechselerkrankung mit dem Wirkstoff Lomitapid:
- Arzneimittel zur Senkung von Cholesterin mit dem Wirkstoff Niacin oder Nicotinsäure in hohen Dosen (1 g oder mehr pro Tag); Arzneimittel zur Behandlung von Gicht mit dem Wirkstoff Colchicin.

Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben, die nicht in der Aufzählung genannt sind, auch wenn es sich um

nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt. Bitte informieren Sie Ihren Arzt insbesondere, wenn Sie eines oder mehrere der folgenden Arzneimittel einnehmen oder anwenden: Arzneimittel zur Hemmung der Blutgerinnung

- mit Wirkstoffen wie Warfarin, Fluindion, Phenprocoumon oder Acenocoumarol (Antikoagulanzien); Arzneimittel zur Senkung von Cholesterin mit dem Wirkstoff Colestyramin, denn er
- beeinträchtigt die Wirkungsweise von Ezetimib/ Simvastatin PUREN; ein weiteres Arzneimittel aus der Gruppe der
- Fibrate mit dem Wirkstoff Fenofibrat: Arzneimittel zur Behandlung von Tuberkulose mit dem Wirkstoff Rifampicin; Ticagrelor (Thrombozytenaggregationshemmer).

Teilen Sie ebenfalls Ihren behandelnden Ärzten bei der Verschreibung eines neuen Arzneimittels mit, dass Sie Ezetimib/Simvastatin PUREN einnehmen.

Einnahme von Ezetimib/Simvastatin PUREN zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Grapefruitsaft enthält einen oder mehrere Bestandteile, welche die Verstoffwechselung einiger Arzneimittel einschließlich Ezetimib/ Simvastatin PUREN verändern. Sie sollten den Genuss von Grapefruitsaft vermeiden, denn er könnte Ihr Risiko für Muskelerkrankungen erhöhen.

Schwangerschaft und Stillzeit

Sie dürfen Ezetimib/Simvastatin PUREN nicht einnehmen, wenn Sie schwanger sind, eine Schwangerschaft planen oder vermuten, schwanger zu sein. Wenn Sie während der Behandlung mit Ezetimib/Simvastatin PUREN schwanger werden unterbrechen Sie die Behandlung sofort und teilen Sie dies Ihrem Arzt mit. Sie dürfen Ezetimib/ Simvastatin PUREN nicht einnehmen, wenn Sie stillen, da nicht bekannt ist, ob die in Ezetimib/ Simvastatin PUREN enthaltenen Wirkstoffe in die Muttermilch übergehen.

Fragen Sie vor der Einnahme von allen Arzneimitteln Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Es wird nicht erwartet, dass Ezetimib/Simvastatin PUREN die Verkehrstüchtigkeit oder die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen beeinträchtigt. Es ist jedoch zu berücksichtigen, dass manchen Personen nach der Einnahme von Ezetimib/ Simvastatin PUREN schwindlig wird. In diesen Fällen sollten Sie erst dann wieder ein Fahrzeug führen oder Maschinen bedienen, wenn Sie sich wieder besser fühlen.

Ezetimib/Simvastatin PUREN enthält Lactose und Natrium Bitte nehmen Sie Ezetimib/Simvastatin PUREN erst

nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol (23 mg) Natrium pro Tablette, d.h., es ist nahezu "natriumfrei".

3. Wie ist Ezetimib/Simvastatin PUREN einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker ein. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind. Ihr Arzt wird Ihnen die für Sie geeignete Tabletten-

stärke entsprechend Ihrer bisherigen Behandlung und Ihrer individuellen Risikofaktoren verordnen. Vor Beginn der Behandlung mit Ezetimib/

- Simvastatin PUREN sollten Sie eine geeignete cholesterinsenkende Diät beginnen. Sie sollten diese cholesterinsenkende Diät auch
- während der Behandlung mit Ezetimib/ Simvastatin PUREN fortsetzen.

Die Dosis ist 1 Tablette Ezetimib/Simvastatin

PUREN zur 1-mal täglichen Einnahme. Jugendliche (10 bis 17 Jahre) Die Dosis ist 1 Tablette Ezetimib/Simvastatin

PUREN zur 1-mal täglichen Einnahme (eine Tageshöchstdosis von einmal 10 mg/40 mg darf nicht überschritten werden). Die 10 mg/80 mg-Dosis wird nur für Erwachsene mit stark erhöhten Cholesterinwerten und hohem

Risiko für Herzinfarkt oder Schlaganfall empfohlen, die ihre Cholesterin-Zielwerte mit einer niedrigeren Dosis nicht erreicht haben. Nicht alle empfohlenen Dosierungen sind mit diesen Arzneimitteln möglich, es sind jedoch

Arzneimittel mit einer weiteren Dosisstärke (10 mg/80 mg) verfügbar. Bitte nehmen Sie die Tablette mit einem Glas Wasser am Abend ein (da die körpereigene

Cholesterinproduktion in der Leber hauptsächlich in der Nacht stattfindet). Wenn Ihnen Ihr Arzt Ezetimib/Simvastatin PUREN zusammen mit einem weiteren Cholesterinsenker mit dem Wirkstoff Colestyramin oder mit anderen Arzneimitteln, die Anionenaustauscher enthalten,

verordnet hat, nehmen Sie Ezetimib/Simvastatin

PUREN mindestens 2 Stunden vor oder mindestens

4 Stunden nach dem Anionenaustauscher ein. Wenn Sie eine größere Menge von Ezetimib/ Simvastatin PUREN eingenommen haben, als Sie sollten Wenden Sie sich an einen Arzt oder Apotheker.

Wenn Sie die Einnahme von Ezetimib/Simvastatin PUREN vergessen haben

Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. sondern setzen Sie die Behandlung am nächsten Tag zur gewohnten Zeit mit der Einnahme der

verordneten Dosis fort. Wenn Sie die Einnahme von Ezetimib/Simvastatin **PUREN** abbrechen

Besprechen Sie das weitere Vorgehen mit Ihrem Arzt oder Apotheker, denn Ihr Cholesterinwert kann wieder ansteigen. Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich? Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem

Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt

auftreten müssen Folgende Nebenwirkungen wurden häufig berichtet

oder Apotheker.

betreffen):

(kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen): Muskelschmerzen: erhöhte Laborwerte bei Blutuntersuchungen der Leberfunktion (Transaminasen) und/oder

Muskelfunktion (Kreatinphosphokinase). Folgende Nebenwirkungen wurden gelegentlich

berichtet (kann bis zu 1 von 100 Behandelten

der Leberfunktion, erhöhte Blutharnsäurewerte, verlängerte Blutgerinnungszeit, Eiweiß im Urin, Gewichtsabnahme; Schwindel, Kopfschmerzen, Kribbeln (Parästhesien);

erhöhte Laborwerte bei Blutuntersuchungen

Durchfall, trockener Mund, Sodbrennen Hautausschlag, Juckreiz, nässender juckender Hautausschlag (Nesselsucht);

Bauchschmerzen, Verdauungsstörungen,

Blähungen, Übelkeit, Erbrechen, Blähbauch,

- Gelenkschmerzen, Muskelschmerzen, Druckempfindlichkeit der Muskeln, Muskelschwäche oder -spasmen, Nackenschmerzen, Schmerzen in Armen und Beinen, Rückenschmerzen;
- ungewöhnliche Müdigkeit oder Abgeschlagenheit, Unwohlsein, Schmerzen im Brustkorb, Schwellungen insbesondere in Händen oder Füßen; Schlafstörungen, Schlaflosigkeit.
- Darüber hinaus wurden folgende Nebenwirkungen von Patienten berichtet, die entweder mit Ezetimib/Simvastatin PUREN oder Arzneimitteln,

die einzeln die Wirkstoffe Ezetimib oder Simvastatin enthalten, behandelt wurden: erniedrigte Anzahl der roten Blutkörperchen (Blutarmut oder Anämie), verminderte Anzahl

- der Blutplättchen (Thrombozytopenie), die zu erhöhter Blutungsneigung führen kann; taubes Gefühl oder Schwäche in den Armen und Beinen; Beeinträchtigung des Erinnerungsvermögens, Gedächtnisverlust, Verwirrung;
- Atemprobleme einschließlich lange andauerndem Husten und/oder Kurzatmigkeit oder Fieber; Verstopfung; Entzündung der Bauchspeicheldrüse oft in Verbindung mit starken Bauchschmerzen;

Leberentzündung oder Gelbsucht mit den folgen-

- den Beschwerden: Gelbfärbung von Haut und Augen, Juckreiz, dunkler Urin oder heller Stuhl,
- Müdigkeits- oder Schwächegefühl, Appetitlosig-keit, Leberversagen, Gallensteinleiden oder Ent-
- zündung der Gallenblase (was zu Bauchschmerzen, Übelkeit und Erbrechen führen kann); Haarausfall, rötlicher Hautausschlag mit manchmal zielscheibenförmigem Aussehen (Erythema multiforme); verschwommenes Sehen und eingeschränktes Sehvermögen (kann jeweils bis zu 1 von
- 1.000 Behandelten betreffen) Hautausschlag oder Bildung von Geschwüren im Mund (lichenoide Arzneimittelexantheme) (kann
- jeweils bis zu 1 von 10.000 Behandelten betreffen) Überempfindlichkeitsreaktionen einschließlich einiger der folgenden Reaktionen: allergische Reaktionen mit Schwellungen an Gesicht, Lippen, Zunge und/oder Rachen, die Probleme beim Atmen oder Schlucken verursachen

können und eine sofortige ärztliche Behandlung erfordern (Angioödem), Gelenkschmerzen oder -entzündung, Entzündung von Blutgefäßen, ungewöhnlichen blauen Flecken, Ausschlägen und

Schwellungen der Haut, Hautausschlag mit juckenden Quaddeln (Nesselsucht), Sonnenempfindlichkeit der Haut, Fieber, Hitzewallung (Flushing), Atemnot und Unwohlsein, ein Krankheitsbild mit Hautausschlag, Gelenkerkrankungen und Veränderungen der weißen Blutkörperchen (Lupus-ähnliches Krankheitsbild). Es kann eine schwere, sehr seltene allergische Reaktion (kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten betreffen) auftreten, die Probleme beim Atmen oder Schwindel verursacht und eine sofortige ärztliche Behand-

- lung erfordert (Anaphylaxie). Erkrankung der Muskulatur mit Schmerzen, Druckempfindlichkeit, Schwäche oder Krämpfen; Zerfall von Skelettmuskelzellen (Rhabdomyolyse); Muskelriss (kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten betreffen); Sehnenerkrankung, manchmal bis hin zu einem Sehnenriss;
- Gynäkomastie (Brustvergrößerung bei Männern) (kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten betreffen);
- verminderter Appetit; Hitzewallungen, Bluthochdruck;
- Schmerzen;
- Erektionsstörung:
- Depression; veränderte Laborwerte bei einigen
- Leberfunktionstests. Mögliche Nebenwirkungen, die bei einigen Statinen

(Arzneimittel des gleichen Typs) berichtet wurden:
Schlafstörungen einschließlich Alpträume;

- Störung der Sexualfunktion;
- Blutzuckererkrankung (Diabetes mellitus): Das Risiko für die Entwicklung einer Blutzucker-
- erkrankung wird größer, wenn Sie erhöhte Blutzucker- und Blutfettwerte haben, übergewichtig sind und einen hohen Blutdruck haben. Ihr Arzt wird Sie während der Behandlung mit Ezetimib/Simvastatin PUREN überwachen Muskelschmerzen, Muskelempfindlichkeit

(z. B. Druckschmerz) oder anhaltende Muskelschwäche, mit Beschwerden, die auch nach Absetzen von Ezetimib/Simvastatin PUREN nicht abklingen (Häufigkeit nicht bekannt). Wenn Sie unklare Muskelschmerzen, Empfindlich-

keit oder Schwäche der Muskulatur bemerken, wenden Sie sich bitte sofort an Ihren Arzt. Dies ist erforderlich, da Erkrankungen der Muskulatur in seltenen Fällen schwerwiegend sein können, was bis zu einem Zerfall von Skelettmuskelzellen mit nachfolgendem Nierenversagen führen kann; dabei kam es auch sehr selten zu Todesfällen. Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem 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 Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. Wie ist Ezetimib/Simvastatin PUREN aufzubewahren? Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder

unzugänglich auf. Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem

Umkarton oder der Blisterpackung nach "verwendbar bis" bzw. "verw. bis" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats. Für dieses Arzneimittel sind bezüglich der

Temperatur keine besonderen Lagerungsbedingun-

gen erforderlich. In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Licht und Feuchtigkeit zu schützen. Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z.B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden sie unter

Was Ezetimib/Simvastatin PUREN enthält Die Wirkstoffe sind Ezetimib und Simvastatin.

www.bfarm.de/arzneimittelentsorgung.

Ezetimib/Simvastatin PUREN 10 mg/10 mg Tabletten Jede Tablette enthält 10 mg Ezetimib und 10 mg Simvastatin.

Ezetimib/Simvastatin PUREN 10 mg/20 mg Tabletten Jede Tablette enthält 10 mg Ezetimib und 20 mg

Simvastatin. Ezetimib/Simvastatin PUREN 10 ma/40 ma

Jede Tablette enthält 10 mg Ezetimib und 40 mg Simvastatin. Die sonstigen Bestandteile sind:

Lactose-Monohydrat, mikrokristalline Cellulose, Croscarmellose-Natrium Magnesiumstearat (Ph.Eur.) [pflanzlich], Hypromellose (2910), Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E172) - nur für 10mg/10mg Tabletten, Eisen(III)-oxid (E 172) – nur für 10mg/20mg Tabletten, Butylhydroxytoluol (Ph.Eur.) (E321). Wie Ezetimib/Simvastatin PUREN aussieht und

<u>Ezetimib/Simvastatin PUREN 10 mg/10 mg Tabletten</u> Gelblich-weiße, runde, leicht bikonvexe Tabletten mit abgerundeten Kanten. Die Abmessung der

Tablette beträgt 6 mm.

Inhalt der Packung

Ezetimib/Simvastatin PUREN 10 mg/20 mg Tabletten Rosa-weiße, ovale, leicht bikonvexe Tabletten. Die Abmessung der Tablette beträgt 11 x 5.5 mm Ezetimib/Simvastatin PUREN 10 mg/40 mg Tabletten Fast weiße, bikonvexe kapselförmige Tabletten. Die Abmessung der Tablette beträgt 14 x 6 mm.

Polyamid/Aluminiumfolie/PVC-Aluminiumfolie-Blisterpackungen erhältlich. Packungsgrößen: Ezetimib/Simvastatin PUREN 10 mg/10 mg Tabletten: 28, 30, 50, 98 und 100 Tabletten.

Ezetimib/Simvastatin PUREN Tabletten sind in

Ezetimib/Simvastatin PUREN 10 mg/40 mg Tabletten: 28, 30, 50, 90, 98 und 100 Tabletten.

Hersteller

Frankreich

Italien

Es werden möglicherweise nicht alle Packungs-größen in den Verkehr gebracht.

Ezetimib/Simvastatin PUREN 10 mg/20 mg Tabletten,

Pharmazeutischer Unternehmer PUREN Pharma GmbH & Co. KG Willy-Brandt-Allee 2 81829 München Telefon: 089/558909 - 0

KRKA, d.d., Novo mesto Šmarješka cesta 6 8501 Novo mesto

Slovenien Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den

Telefax: 089/558909 - 240

folgenden Bezeichnungen zugelassen Belgien Ezetimib/Simvastatin AB 10/10 mg tabletten Ezetimib/Simvastatin AB 10/20 mg

tabletten Ezetimib/Simvastatin Aurobindo Dänemark Deutschland Ezetimib/Simvastatin

tabletten

PUREN 10 mg/10 mg Tabletten Ezetimib/Simvastatin PUREN 10 mg/20 mg Tabletten Ezetimib/Simvastatin PUREN 10 mg/40 mg Tabletten

10mg/20 mg comnprimidos EFG

Ezetimiba /Simvastatina Aurovitas

Ezetimib/Simvastatin AB 10/40 mg

Ezetimibe+Simvastatin Arrow Ezetimibe e Simvastatina Aurobindo Ezetimibe/Simvastatine Niederlande Aurobindo 10/10 mg, tabletten

Ezetimibe/Simvastatine Aurobindo 10/20 mg, tabletten Ezetimibe/Simvastatine Aurobindo 10/40 mg, tabletten Ezetimiba /Simvastatina Aurovitas Spanien

10mg/40 mg comnprimidos EFG Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im April 2020.

PUREN