

Österreichische Kardiologische Gesellschaft

Jahrestagung 2012

Wissenschaftliche Leitung
und Organisation:

Univ.-Prof. Dr. Burkert PIESKE
(Präsident)

Univ.-Prof. Dr. Franz WEIDINGER
(Sekretär)

Sekretariat:

Edith Tanzl, Ingrid Lackinger
Österr. Kardiologische Gesellschaft
Univ.-Klinik Innere Med. II,
Abt. Kardiologie
Währinger Gürtel 18-20, A-1090 Wien
Tel.: (+43/1) 40 400-4614, 4618
Fax: (+43/1) 40 400-4216
office@atcardio.at

www.atcardio.at

Fachausstellung:

Medizinische Ausstellungs- und
Werbegesellschaft
Freyung 6, A-1010 Wien
Sonja Chmella
Tel.: (+43/1) 536 63-32
Fax: (+43/1) 535 60 16
maw@media.co.at

Salzburg Congress

30. Mai – 2. Juni 2012





**dual & stoffwechselneutral
ins Blutdruckziel** 

Cenipres®
1 Tablette täglich  gegen Hypertonie



 Gebro Pharma

Cenipres® 10 mg/20 mg Tabletten

Zusammensetzung: 10 mg Enalaprilmaleat, 20 mg Nitrendipin. **Hilfsstoffe:** Natriumhydrogencarbonat, Lactose-Monohydrat, Mikrokristalline Cellulose, Maisstärke, Povidon, Natriumdodecylsulfat, 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 sonstigen Bestandteile 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; Zweites und drittes Trimester der Schwangerschaft; 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. **Packungsgrößen:** Packung mit 30 Tabletten. **Abgabe:** Rezept- und apothekenpflichtig. **Kassenstatus:** Green Box. **Zulassungsinhaber:** FERRER INTERNACIONAL S.A. Gran Via de Carlos III, 94, 08028 – Barcelona (Spanien). **Stand der Fachkurzinformation:** November 2009. **Weitere Angaben zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstigen Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit und Nebenwirkungen sowie Gewöhnungseffekten entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation.**