



Bundesamt für  
Sicherheit im  
Gesundheitswesen  
**BASG**

Unternehmen/Frau/Herr  
Organisationseinheit (optional)  
(z. H.) Vorname Nachname  
Straße  
PLZ Ort

**Datum:** 05.04.2024  
**Kontakt:** Mag. pharm. Dr. Ulrike Rehberger  
**Tel:** +43 50555 36258  
**E-Mail:** pv-implementation@basg.gv.at

**Unser Zeichen:** PHV-103014080 -A-240405

---

### **PHV-issue: Pseudoephedrin**

Sehr geehrte Damen und Herren,

gemäß Durchführungsbeschluss der Kommission C(2024) 2253) vom 27.3.2024 betreffend Zulassungen für Humanarzneimittel „Pseudoephedrin“ hat die Europäische Kommission gemäß Artikel 31 der Richtlinie 2001/83/EG entschieden, die Produktinformation der Humanarzneimittel „Pseudoephedrin“ zu ändern.

Bei der Umsetzung in die Produktinformation der betroffenen Arzneyspezialitäten beachten Sie auch die vollständige Kommissionsentscheidung

## **Anhang III**

### **Änderungen der relevanten Abschnitte der Produktinformation**

*Hinweis:*

Diese Änderungen der relevanten Abschnitte der Produktinformation sind das Ergebnis des Referral-Verfahrens.

Die Produktinformation kann anschließend von den zuständigen Behörden der Mitgliedsstaaten, gegebenenfalls in Zusammenarbeit mit dem Referenzmitgliedstaat, gemäß den in Kapitel 4, Titel III der Richtlinie 2001/83/EG beschriebenen Verfahren aktualisiert werden.

## **Änderungen relevanter Abschnitte der Produktinformation**

*[Für alle Produkte in Anhang I ist die bestehende Produktinformation so zu ändern (entsprechendes Einfügen, Ersetzen oder Streichen von Text), dass der nachfolgend aufgeführte Wortlaut darin enthalten ist]*

### **Fachinformation**

#### **4.3. Gegenanzeigen**

*[Die folgende Gegenanzeige sollte eingefügt werden]*

- **schwere Hypertonie oder unkontrollierte Hypertonie**
- **schwere akute oder chronische Nierenerkrankung/Niereninsuffizienz**

#### **4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung**

*[Ein Warnhinweis sollte wie folgt eingefügt werden]*

##### **Posteriores reversibles Enzephalopathie-Syndrom (PRES) und reversibles zerebrales Vasokonstriktionssyndrom (RCVS)**

**Fälle von PRES und RCVS wurden bei der Anwendung pseudoephedrinhaltiger Arzneimittel berichtet (siehe Abschnitt 4.8). Das Risiko ist bei Patienten mit schwerer oder unkontrollierter Hypertonie oder mit schwerer akuter oder chronischer Nierenerkrankung/Niereninsuffizienz erhöht (siehe Abschnitt 4.3).**

**Pseudoephedrin sollte abgesetzt und sofort ein Arzt aufgesucht werden, wenn folgende Symptome auftreten: plötzliche starke Kopfschmerzen oder Donnerschlagkopfschmerzen, Übelkeit, Erbrechen, Verwirrtheit, Krampfanfälle und/oder Sehstörungen. Die meisten gemeldeten Fälle von PRES und RCVS verschwanden nach Absetzen und entsprechender Behandlung.**

#### **4.8 Nebenwirkungen**

*[Die folgenden Nebenwirkungen sollten unter der SOC "Erkrankungen des Nervensystems" mit der Häufigkeit "Nicht bekannt" hinzugefügt oder überarbeitet werden]*

**Posteriores reversibles Enzephalopathie-Syndrom (PRES) (siehe Abschnitt 4.4)**

**Reversibles zerebrales Vasokonstriktionssyndrom (RCVS) (siehe Abschnitt 4.4)**

## Gebrauchsinformation

### Section 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von <Produktname> beachten?

<Produktname> darf nicht eingenommen werden

- wenn Sie sehr hohen Bluthochdruck (schweren Bluthochdruck) oder Bluthochdruck, der nicht durch Ihre Medikation kontrolliert wird
- wenn Sie eine schwere akute (plötzliche) oder chronische (langfristige) Nierenerkrankung oder Nierenversagen haben

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

**Nach der Einnahme pseudoephedrinhaltiger Arzneimittel wurden Fälle von posteriorem reversiblen Enzephalopathie-Syndrom (PRES) und reversiblen zerebralen Vasokonstriktionssyndrom (RCVS) berichtet. PRES und RCVS sind seltene Erkrankungen, die zu einer verminderten Blutversorgung des Gehirns führen können. Beenden Sie die Anwendung von <Produktname> sofort und suchen Sie unverzüglich einen Arzt auf, wenn Sie Symptome entwickeln, die Anzeichen von PRES oder RCVS sein könnten (zu den Symptomen siehe Abschnitt 4 „Welche Nebenwirkungen sind möglich?“).**

### Section 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

*[Die folgende schwerwiegendste Nebenwirkung muss **zuerst** in Abschnitt 4 aufgeführt werden]*

Nicht bekannt: Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar

- schwerwiegende Erkrankungen, die Blutgefäße im Gehirn betreffen, bekannt als posteriores reversibles Enzephalopathie-Syndrom (PRES) und reversibles zerebrales Vasokonstriktionssyndrom (RCVS)

**Beenden Sie die Anwendung von <Produktname> sofort und suchen Sie umgehend einen Arzt auf, wenn Sie Symptome entwickeln, die Anzeichen eines posterioren reversiblen Enzephalopathie-Syndroms (PRES) und eines reversiblen zerebralen Vasokonstriktionssyndroms (RCVS) sein können. Dazu gehören:**

- starke Kopfschmerzen mit plötzlichem Beginn
- Übelkeit
- Erbrechen
- Verwirrtheit
- Krampfanfälle
- Veränderungen des Sehvermögens