

handlungsbedürftigen Blutungen sollten 5 bis 10 mg Vitamin K<sub>1</sub> oral verabreicht werden. Nur bei lebensbedrohlichen Blutungen sollten 10 bis 20 mg Vitamin K<sub>1</sub> langsam i.v. (Vorsicht: anaphylaktoide Reaktion möglich) gegeben werden. Falls der INR-Wert nicht sinkt, soll die Anwendung nach einigen Stunden wiederholt werden.

**Notfallmaßnahmen:**

Wenn in Fällen von sehr starker oder bedrohlicher Blutung (wie z.B. Verdacht auf eine Blutung im Gehirn, massive Einblutung in den Magen-Darm-Trakt, Notoperationen) der Eintritt der vollen Vitamin-K<sub>1</sub>-Wirkung nicht abgewartet werden kann, ist durch Infusion von virusinaktiviertem Prothrombinkomplexkonzentrat (PCC) mit 25-50 IE kg<sup>-1</sup> oder von frisch gefrorenem Plasma die Aufhebung der Phenprocoumon Wirkung möglich.

Durch orale Verabreichung von Colestyramin (fünfmal 4 g/Tag) kann die Ausscheidung von Phenprocoumon zusätzlich beschleunigt werden. Gleichzeitig verhindert Colestyramin die Absorption von Vitamin K.

Eine engmaschige Überwachung der Gerinnungsparameter sollte gewährleistet sein.

**Wenn Sie die Einnahme von Marcoumar vergessen haben**

Nehmen Sie zum nächsten Einnahmezeitpunkt nicht die doppelte Menge ein, sondern führen Sie die Einnahme in der verordneten Menge fort. Informieren Sie Ihren Arzt, damit er entscheiden kann, ob die Bestimmung des INR-Wertes erforderlich ist.

**Wenn Sie die Einnahme von Marcoumar abbrechen**

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, bevor Sie die Behandlung mit Marcoumar verändern. Wenn Sie die Behandlung mit Marcoumar unterbrechen oder vorzeitig beenden, besteht das Risiko eines Gefäßverschlusses durch Blutgerinnsel.

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

#### 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Aufgrund der Eigenschaften von Phenprocoumon sind Blutungen möglich, an denen verschiedene Organe beteiligt sein können, insbesondere lebensbedrohliche Blutungen im Zentralnervensystem, im Magen-Darm-Trakt, im Atmungsapparat, im Urogenitaltrakt (makro- und mikroskopische Haematuria), in der Gebärmutter (Metrorrhagia, Menorrhagia), in der Leber und der Gallenblase (Haematobilia) und in den Augen.

Bei der Bewertung von Nebenwirkungen werden folgende Häufigkeitsangaben zugrunde gelegt:

<i><b>Sehr häufig:</b> kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen</i>	<i><b>Häufig:</b> kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen</i>
<i><b>Gelegentlich:</b> kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen</i>	<i><b>Selten:</b> kann bis zu 1 von 1 000 Behandelten betreffen</i>
<i><b>Sehr selten:</b> kann bis zu 1 von 10 000 Behandelten betreffen</i>	
<i><b>Nicht bekannt:</b> Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar</i>	

**Mögliche Nebenwirkungen:**

**Erkrankungen des Blutes und des Lymphsystems**

**Selten:** Blutarmut (Anämie), bedingt durch Blutungen

**Erkrankungen des Immunsystems**

**Nicht bekannt:** Überempfindlichkeitsreaktionen (z.B. Henoch-Schonlein Vasculitis, allergische Dermatitis)

**Gefäßerkrankungen**

**Sehr häufig:** Blutungen

**Gelegentlich:** Brennende Schmerzen in den Großzehen mit gleichzeitiger bläulich-violetter Verfärbung der Großzehen (purple toes)

**Erkrankungen des Magen-Darm-Trakts**

**Nicht bekannt:** Magen-Darm-Störungen wie z.B. Übelkeit, Appetitminderung, Erbrechen, Durchfall (Diarrhoe)

**Leber und Gallenerkrankungen**

**Sehr selten:** Leberentzündungen (Hepatitisen) mit oder ohne Gelbsucht (Ikterus); Schädigungen des Lebergewebes (Leberparenchymschäden), Leberversagen, in Einzelfällen mit erforderlicher Lebertransplantation oder mit Todesfolge (siehe Abschnitt 2 „Was sollten Sie vor der Einnahme von Marcoumar beachten?“)

**Erkrankungen der Haut und des Unterhautgewebes**

**Selten:** Nesselsucht (Urtikaria), Hautausschlag (Exantheme), Juckreiz (Pruritus), entzündliche Hautreaktionen (Dermatitis), vorübergehender Haarausfall (reversible Alopecia diffusa)

**Nicht bekannt:** Schmerzhafter Hautausschlag. In seltenen Fällen kann Marcoumar schwere Hauterkrankungen verursachen, einschließlich der sogenannten Kalziphylaxie, die mit einem schmerzhaften Hautausschlag beginnen und zu schweren Komplikationen führen kann. Diese Nebenwirkung tritt häufiger bei Patienten mit chronischer Nierenerkrankung auf.

**Nicht bekannt:** schwere Hautnekrosen (Absterben von Hautbezirken), manchmal mit Todesfolge (Purpura fulminans) oder der Folge einer dauerhaften Behinderung, allergische Hautreaktionen

**Skelettmuskulatur-, Bindegewebs- und Knochenerkrankungen**

**Nicht bekannt:** nach längerer Anwendung (Monate) kann sich - insbesondere bei dazu disponierten Patienten - ein Knochenschwund (Osteopenie / Osteoporose) entwickeln.

Unter Langzeittherapie mit Marcoumar sollten im Rahmen der ärztlichen Überwachung regelmäßige Leberfunktionsprüfungen durchgeführt werden, da in seltenen Fällen Schädigungen des Lebergewebes auftreten können.

**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 über das

**Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte****Abt. Pharmakovigilanz****Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3****D-53175 Bonn****Website:** **http://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 Marcoumar aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Etikett und dem Umkarton nach „Verwendbar bis“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

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 mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter http://www.bfarm.de/arzneimittelentsorgung.

#### 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

**Was Marcoumar enthält**

Der Wirkstoff ist Phenprocoumon.

Jede Tablette Marcoumar enthält 3 mg Phenprocoumon.

Die sonstigen Bestandteile sind: Lactose-Monohydrat; Magnesiumstearat (Ph. Eur.); Maisstärke; Talkum.

**Wie Marcoumar aussieht und Inhalt der Packung**

Marcoumar Tabletten sind weiße, runde Tabletten mit einer Kreuzbruchrille auf beiden Seiten. Sie sind in einem Braunglasbehältnis mit einem weißen, kindersicheren Schraubverschluss aus Polyethylen oder in weißen HDPE-Plastikflaschen mit kindersicherem, weißen Schraubverschluss aus Polypropylen erhältlich.

Marcoumar Tabletten sind in Originalpackungen mit 50 und 100 Tabletten erhältlich.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

**Pharmazeutischer Unternehmer und Importeur****Einfuhr, Umpackung und Vertrieb:** ACA Müller ADAG Pharma AG, Hauptstr. 99, 78244 Gottmadingen

**Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen: Marcoumar** in Deutschland

**Marcoumar** in Belgien, Deutschland, Niederlande und Österreich

**Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Januar 2024.**

Liebe Patientin, lieber Patient,	
als Marcoumar®- bzw. Marcumar®-Patient haben Sie die Möglichkeit, sich unter http://www.Marcumar.de näher über den Bereich Blutgerinnung zu informieren.	
Um in den Marcumar®-Patientenbereich zu gelangen, nutzen Sie bitte folgendes Login:	
<span> </span>	Benutzername: Marcumar-Patient
<span> </span>	Passwort: Vitamin-K

Da der Marcumar®-Patientenbereich nur für den Marcoumar®- bzw. Marcumar®-Patienten zugänglich ist, bitten wir Sie, die Login-Daten sicher zu verwahren und vor Zugriffen Dritter zu schützen.

Marcoumar ist mit einem kindersicheren Verschluss versehen. Zum Öffnen muss der Deckel eingedrückt und gleichzeitig gedreht werden.

Die Tabletten werden seit 2023 in bruchsicheren HDPE-Plastikflaschen verpackt. An den Tabletten selbst hat sich nichts geändert, es handelt sich ausschließlich um eine neue Verpackung zur patientenfreundlicheren Verwendung.

**Gebrauchsinformation: Information für Patienten**

### Marcoumar® Tabletten 3 mg

#### Wirkstoff: Phenprocoumon

**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 Marcoumar und wofür wird es angewendet?
- Was sollten Sie vor der Einnahme von Marcoumar beachten?
- Wie ist Marcoumar einzunehmen?
- Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- Wie ist Marcoumar aufzubewahren?
- Inhalt der Packung und weitere Informationen

#### 1. Was ist Marcoumar und wofür wird es angewendet?

Marcoumar ist ein Mittel zur Hemmung der Blutgerinnung (Antikoagulans).

Marcoumar wird angewendet zur:

- Behandlung und Vorbeugung der Blutpfropfbildung (Thrombose, Thromboseprophylaxe).
- Behandlung und Vorbeugung des Verschlusses von Blutgefäßen durch einen Blutpfropf (Embolie, Embolieprophylaxe).
- Langzeitbehandlung des Herzinfarktes, wenn ein erhöhtes Risiko für thromboembolische Komplikationen gegeben ist.

**Hinweise:**

Bei der Anwendung zur Vorbeugung eines erneuten Herzinfarktes (Reinfarktprophylaxe) nach Entlassung aus dem Krankenhaus (Posthospitalphase) ist der Nutzen einer Langzeitgerinnungshemmung (Langzeitantikoagulation) besonders sorgfältig gegen das Blutungsrisiko abzuwägen.

Die gerinnungshemmende Wirkung von Marcoumar setzt mit einer Verzögerung (Latenz) von ca. 36 bis 72 Stunden ein. Falls eine rasche Gerinnungshemmung (Antikoagulation) erforderlich ist, muss die Behandlung mit Heparin eingeleitet werden.

#### 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Marcoumar beachten?

**Marcoumar darf nicht eingenommen werden,**

- wenn Sie allergisch gegen Phenprocoumon oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- bei Erkrankungen, bei denen das Blutungsrisiko den möglichen therapeutischen Nutzen überwiegt, z.B. krankhafter Blutungsneigung (häorrhagische Diathesen), schwerer Lebererkrankung (Leberparenchymkrankungen), stark eingeschränkter Nierenfunktion (manifeste Niereninsuffizienz), schwerem Mangel an Blutplättchen (Thrombozytopenie)
- bei Erkrankungen, bei denen der Verdacht auf eine Schädigung (Läsion) des Gefäßsystems besteht, z.B.:
  - bei plötzlich auftretendem Schlaganfall (apoplektischer Insult)
  - bei akuter Entzündung der Herzinnenhaut (Endocarditis)
  - bei Entzündung des Herzbeutels (Perikarditis)
  - bei Ausweitung eines arteriellen Blutgefäßes innerhalb des Gehirns (Hirnarterienaneurysma)
  - bei einer besonderen Form der Ausweitung der Hauptschlagader (dissezierendes Aortenaneurysma)
  - bei Geschwüren (Ulzera) im Magen-Darm-Bereich
  - bei einer Operation am Auge
  - bei Netzhauterkrankungen (Retinopathien) mit Blutungsrisiko
  - bei Verletzungen (Traumen) oder chirurgischen Eingriffe am Zentralnervensystem
- nach Auftreten von brennenden Schmerzen in den Großzehen mit gleichzeitiger Verfärbung („purple toes“) unter der Einnahme
- bei Lungenschwindsucht mit Hohlrumbaildung (kavemöser Lungentuberkulose)
- nach Operationen am Harntrakt (urologischen Operationen solange Blutungsneigung [Makrohämaturie] besteht)
- bei ausgedehnten offenen Wunden (auch nach chirurgischen Eingriffen)
- in der Schwangerschaft (Ausnahme: absolute Indikation zur Gerinnungshemmung (Antikoagulation) bei lebensbedrohlicher Heparin-Unverträglichkeit)

Während der Behandlung mit Mitteln zur Hemmung der Blutgerinnung sollten keine diagnostischen oder therapeutischen Maßnahmen mit einem Risiko für unkontrollierbare Blutungen durchgeführt werden.

**Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen**

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Marcoumar einnehmen

- bei Anfallsleiden (Epilepsie)
- bei chronischem Alkoholismus (siehe „Einnahme von Marcoumar zusammen mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol“)

- bei Nierensteinkrankheit (Nephrolithiasis)
- in der Stillzeit

Eine besonders sorgfältige Überwachung der Dosierung ist angezeigt bei Anzeichen einer Herzschwäche (Herzdekompensation), Lebererkrankungen (Hepatopathien), Entzündungen der Gefäßwände (Vaskulitis) sowie schwerer Zuckerkrankheit (Diabetes mellitus).

Bei älteren Patienten soll die Behandlung mit Marcoumar besonders engmaschig überwacht werden (siehe auch Abschnitt 3 „Wie ist Marcoumar einzunehmen?“).

Injektionen in den Muskel, Entnahme von Rückenmarksflüssigkeit (Lumbalpunktionen), rückenmarksnahe örtliche Betäubungen (Regionalanästhesien) dürfen unter der Behandlung mit Marcoumar aufgrund der Gefahr massiver Blutungen **nicht** durchgeführt werden. Bei invasiven diagnostischen Eingriffen ist das Nutzen-Risiko-Verhältnis zwischen Blutungsrisiko und erneuter Blutpfropfbildung (Rethrombose) abzuwägen.

Eine besonders sorgfältige Überwachung der Dosierung ist auch angezeigt, wenn Marcoumar nach Operationen angewendet wird, bei denen eine erhöhte Gefahr sowohl von Blutgerinnseln (Thrombosen) als auch von Blutungen besteht (z.B. Lungenresektionen, Operationen der Urogenitalorgane, des Magens und der Gallenwege) sowie bei Erkrankungen, bei denen der Verdacht auf eine Schädigung (Läsion) des Gefäßsystems besteht, z.B. bei fortgeschrittener Gefäßverkalkung (Arteriosklerose) oder bei fixiertem und nicht auf eine Behandlung ansprechendem (behandlungsrefraktärem) Bluthochdruck (Hypertonie) mit Werten über 200/105 mmHg, bei Lebererkrankungen (Leberparenchymkrankungen).

Nach Verletzungen (Traumen), wie z.B. infolge eines Unfalls, besteht erhöhte Blutungsgefahr. Vermeiden Sie daher Tätigkeiten, die leicht zu Unfällen oder Verletzungen führen können.

Mögliche Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln sind sorgfältig zu beachten (siehe Abschnitt 2 „Einnahme von Marcoumar zusammen mit anderen Arzneimitteln“).

Phenylbutazon und hiervon abgeleitete Substanzen (bestimmte Schmerz- und Rheumamittel) sollten bei einer Behandlung mit Marcoumar nicht angewendet werden.

Bei hohem gewohnheitsmäßigem Alkoholkonsum kann die gerinnungshemmende Wirkung von Marcoumar herabgesetzt sein, doch ist bei Leberschwäche (Leberinsuffizienz) auch eine Verstärkung der gerinnungshemmenden Wirkung möglich.

Die Bindung von Phenprocoumon (dem Wirkstoff von Marcoumar) an Bluteiweiße kann bei den unterschiedlichsten Krankheitsbildern verringert sein, sodass die Wirkung des Arzneimittels verstärkt werden kann. Dies erfordert eine besonders engmaschige Überprüfung des INR (International Normalized Ratio)-Wertes.

Injektionen in den Muskel sollten während der Behandlung mit Mitteln zur Hemmung der Blutgerinnung nach Möglichkeit unterbleiben, da hierbei Blutungen bzw. Blutergüsse (Hämatome) auftreten können. Bei Injektionen unter die Haut und bei Injektionen in die Vene werden diese Komplikationen selten beobachtet.

Besondere Vorsicht ist geboten, wenn es notwendig ist die Gerinnungszeit für diagnostische oder therapeutische Eingriffe zu verkürzen (z.B. Angiographie, Lumbalpunktion, kleinere Operationen, Zahnextraktionen, usw.). Eine engmaschige Überwachung ist wegen des Risikos von unkontrollierbaren Blutungen notwendig.

Bei dem zu Anfang der Behandlung mit Mitteln zur Hemmung der Blutgerinnung außerordentlich selten beobachteten Absterben von Hautbezirken (Hautnekrosen) ist die Behandlung mit Marcoumar zu unterbrechen und sofort auf Heparin umzustellen.

Eine regelmäßige Kontrolle der Wirkung von Marcoumar durch Bestimmung der Thromboplastinzeit ist unerlässlich. Die Gerinnung muss stets vor Behandlungsbeginn und während der Behandlung kontrolliert werden. In den ersten Behandlungstagen sind engmaschige (alle 1 - 2 Tage) Kontrollen angezeigt. Bei stabil eingestellten Patienten sind größere Intervalle zwischen den Kontrollen im Allgemeinen ausreichend (jedoch mindestens regelmäßig alle 3 - 4 Wochen), sofern keine abrupten Änderungen hinsichtlich Nebenmedikationen, Ernährungsgewohnheiten oder Allgemeinzustand (z.B. Fieber) vorliegen.

Unter Langzeittherapie mit Marcoumar sollten im Rahmen der ärztlichen Überwachung regelmäßige Leberfunktionsprüfungen durchgeführt werden, da in seltenen Fällen Leberparenchymschäden bis hin zu Leberversagen (einschließlich Todesfällen) auftreten können (siehe Abschnitt 4 „Welche Nebenwirkungen sind möglich?“). Informieren Sie Ihren Arzt, falls Sie Anzeichen einer schweren Lebererkrankung wie zum Beispiel Schwäche, verbunden mit Gelbsucht, Dunkelfärbung des Urins oder eine hepatische Enzephalopathie (Erkrankung des Zentralnervensystems infolge einer Leberschädigung) bemerken.

Ihr Arzt sollte Ihnen einen Ausweis ausstellen, aus dem die Antikoagulanzenbehandlung ersichtlich ist und den Sie immer bei sich tragen sollten. Bitte informieren Sie Ihren Arzt bzw. Zahnarzt, dass Sie mit Marcoumar behandelt werden.

Nach Absetzen der Therapie dauert es 7 bis 10 Tage und länger, ehe sich die Gerinnungswerte normalisiert haben.

Zum verzögerten Wirkungseintritt (Latenz) siehe Abschnitt 1 „Was ist Marcoumar und wofür wird es angewendet?“.

**Kinder und Jugendliche**

Bei Kindern unter 14 Jahren soll die Behandlung mit Marcoumar besonders engmaschig überwacht werden (siehe auch Abschnitt 3).

**Einnahme von Marcoumar zusammen mit anderen Arzneimitteln** Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einneh­men / anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen / angewendet ha­ben, oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen / anzuwenden.

Phenprocoumon hat einen engen therapeutischen Bereich und somit ist ge­nerell Vorsicht bei jeder Begleitmedikation geboten. Die individuelle Fachinfor­mation für jede neue Begleitmedikation ist bezüglich einer möglichen Dosisan­passung oder einer engmaschigeren Überwachung von Phenprocoumon zu über­prüfen. Selbst wenn keine Informationen zu einer Wechselwirkung mit Phenprocoumon beschrieben sind, sollte diese Möglichkeit beachtet werden. Wenn Zweifel bezüglich des Ausmaßes einer Wechselwirkung besteht, ist ein intensiveres Monitoring erforderlich.

Die Wirkungen mancher Arzneimittel können durch gleichzeitige Anwendung anderer Mittel beeinflusst werden. Fragen Sie daher Ihren Arzt, wenn Sie an­dere Mittel ständig anwenden, bis vor kurzem angewendet haben oder gleich­zeitig mit dem hier vorliegenden Arzneimittel anwenden wollen. Dies gilt auch für Arzneimittel, die Ihnen nicht von Ihrem Arzt verschrieben wurden, z.B. frei verkäufliche Arzneimittel oder pflanzliche Arzneimittel wie Schmerz-, Abfüh­r- oder Stärkungsmittel sowie Vitaminpräparate. Ihr Arzt kann Ihnen sagen, ob unter diesen Umständen mit Unverträglichkeiten zu rechnen ist, oder ob be­sondere Maßnahmen, wie z.B. eine neue Dosisfestsetzung, erforderlich sind, wenn Sie dieses Arzneimittel anwenden.

*Welche anderen Mittel beeinflussen die Wirkung von Marcoumar?*

Aufgrund vielfacher Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln dürfen Sie während einer Behandlung mit Marcoumar weitere Arzneimittel grundsätzlich nur nach Rücksprache mit dem behandelnden Arzt einnehmen oder absetzen. Bei Änderungen der zusätzlich zu Marcoumar eingenommenen Arzneimittel (Hinzufügen oder Absetzen) sollten häufigere Kontrollen der Gerinnungswerte durchgeführt werden.

*Eine Wirkungsverstärkung von Marcoumar und erhöhte Blutungsgefahr beste­hen bei gleichzeitiger Anwendung von:*

Hemmstoffe der Leberenzyme CYP2C9 oder CYP3A4 oder verdrängende Sub­strate können die gerinnungshemmende Wirkung von Marcoumar verstärken.

- Beispiele für Substanzen, die die gerinnungshemmende Wirkung verstärken:
  - andere gerinnungshemmende Mittel (Antikoagulantien): unfraktioniertes Heparin, niedermolekulare Heparine oder Heparinoide, Acenocoumarol sowie Thrombozytenaggregationshemmer wie Clopidogrel können die Wirkung von Phenprocoumon verstärken und zu einem erhöhten Blu­tungsrisiko führen. Wenn eine gleichzeitige Anwendung erforderlich ist, wird eine engmaschigere Überprüfung der Gerinnungsparameter empfo­hlen, speziell zu Therapiebeginn oder bei Absetzen von Phenprocoumon.
  - Allopurinol (Mittel gegen Gicht)
  - Antiarrhythmika (Mittel gegen Herzrhythmusstörungen): Amiodaron, Chi­nidin, Propafenon
  - Methoxsalen (Mittel zur Behandlung von Schuppenflechte und anderen schweren Hauterkrankungen)
  - bestimmte Antibiotika: Amoxicillin mit oder ohne Clavulansäure, Aminogly­koside, Chloramphenicol, Tetracycline, z.B. Doxycyclin, Trimethoprim-Sul­famethoxazol (Cotrimoxazol) und andere Sulfonamide, Cloxacillin, Makro­lide (z.B. Clarithromycin, Erythromycin-Abkömmlinge), Lincosamide (z.B. Clindamycin), N-Methylthiotetrazol-Cephalosporinen und andere Cepha­losporine (Cefazolin, Cefpodoximproxetil, Cefotaxim, Cefibuten, Ceftri­axon), einige Chinolone (z.B. Levofloxacin)
  - Disulfiram (Alkoholentwöhnungsmittel)
  - Fibrate (Mittel gegen Fettstoffwechselstörungen)
  - Imidazolderivate (z.B. Ketoconazol), Triazolderivate (Mittel zur Behand­lung von Pilzkrankungen)
  - Analgetika und / oder Antirheumatika (Schmerz- und Rheumamittel): Le­flunomid, Phenylbutazon und Analoga, Piroxicam, selektive Coxibe, Ace­tylsalicylsäure
  - Tramadol (Schmerzmittel)
  - Methyltestosteron und andere anabole Steroide (muskelbildende Sub­stanzen)
  - Schilddrüsenhormone
  - Zytostatika (Mittel zur Behandlung von Krebskrankungen): Tamoxifen, Fluorouracil und verwandte Produkte (z.B. Capecitabin)
  - Statine z.B. Simvastatin (Cholesterinsenker)
  - Selektive Serotonin Reuptake Inhibitoren (Antidepressiva)
  - Glucosamin (Mittel zur Behandlung von Arthrose)

Grapefruit interagiert mit vielen Arzneistoffen einschließlich Phenprocoumon. Es hemmt CYP3A4 und kann bei gleichzeitiger Einnahme mit Marcoumar zu einem erhöhten Blutungsrisiko führen.

Vorsicht ist geboten, wenn Patienten, die mit Vitamin-K-Antagonisten wie Phenprocoumon behandelt werden, gleichzeitig Gojisaft oder Gojibeeren zu sich nehmen.

Eine Veränderung der Gerinnungsparameter und / oder Blutungen sind bei Patienten gemeldet worden, die Fluorouracil und verwandte Produkte (z.B. Capecitabin (Krebsmittel)) zusammen mit Cumarin-Derivaten wie Warfarin oder Phenprocoumon einnehmen.

*Substanzen, die die gerinnungshemmende Wirkung abschwächen können* Substanzen, die CYP2C19 oder CYP3A4 aktivieren, können die gerinnung­hemmende Wirkung von Marcoumar abschwächen.

Beispiele für Substanzen, die die gerinnungshemmende Wirkung von Marcou­mar abschwächen sind:

- Azathioprin (Mittel gegen Autoimmunerkrankungen, Transplantatabstoß­ungen)
- Barbiturate (Schlafmittel)
- Carbamazepin (Mittel gegen Krämpfe)
- Colestyramin (Mittel zur Senkung erhöhter Blutfettwerte)

- Digitalis-Herzglykoside
- Gluthetimid (Beruhigungsmittel)
- Rifampicin (Anti-Tuberkulose-Mittel)
- Metformin (Mittel zur Behandlung der Zuckerkrankheit)
- Thiouราซิล, 6-Mercaptopurin (Mittel zur Hemmung der Zellteilung)
- Vitamin-K-haltige Präparate
- Johanniskrauthaltige Präparate (Mittel zur Behandlung von Verstim­mungszuständen).

*Corticosteroide (entzündungshemmende Mittel; Mittel zur Behandlung von Überempfindlichkeitsreaktionen)*

Hohe Dosen können die gerinnungshemmende Wirkung von Marcoumar ver­stärken. Bei niedrigen bis mittleren Dosierungen scheinen nur geringfügige Zu- oder Abnahmen der gerinnungshemmenden Wirkung aufzutreten.

*Sonstige Wechselwirkungen*

Marcoumar kann die blutzukersenkende Wirkung von Sulfonylharnstoffen (Mittel zur Behandlung der Blutzuckerkrankheit) verstärken (Gefahr eines Blut­zuckerabfalls unter Normalwerte).

Beachten Sie bitte, dass diese Angaben auch für vor kurzem angewandte Arz­neimittel gelten können.

**Einnahme von Marcoumar zusammen mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol**

Marcoumar kann mit oder ohne Nahrung eingenommen werden. Allerdings reduziert die gleichzeitige Aufnahme von Vitamin-K-haltigen Nahrungsmitteln die gerinnungshemmende Wirkung des Marcoumars. Deshalb sollten Sie be­stimmte Nahrungsmittel wie Brokkoli, Grünkohl, Rosenkohl, Spinat, Weizen­keime und manche Zwiebelsorten (z.B. Frühlingszwiebeln) nur in Maßen zu sich nehmen, da sie viel Vitamin K enthalten. Bitte achten Sie auch bei der Ein­nahme von Vitamin-Präparaten darauf, ob und wie viel Vitamin K enthalten ist.

Grapefruit und dessen Saft hemmen das Enzym CYP3A4 und damit den Ab­bau von Marcoumar im Körper, was zu einem erhöhten Blutungsrisiko führen kann. Bei gleichzeitiger Einnahme von Gojibeeren oder Gojisaft werden eine Verstärkung der Wirkung von Warfarin (ein anderes Mittel zur Hemmung der Blutgerinnung) beobachtet. Eine ähnliche Wechselwirkung mit Marcoumar kann nicht ausgeschlossen werden (siehe Abschnitt 2 „Einnahme von Mar­coumar zusammen mit anderen Arzneimitteln“).

Eine komplexe Wechselwirkung ergibt sich für Alkohol. Akute Aufnahme er­höht die Wirkung oraler gerinnungshemmender Substanzen (Antikoagulan­zien), während chronische Aufnahme diese abschwächt. Bei chronischer Aufnahme von Alkohol und einer Leberschwäche (Leberinsuffizienz) kann es jedoch auch zu einer Wirkungsverstärkung kommen. Vermeiden Sie den Ge­nuss von Alkohol.

**Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit**

*Schwangerschaft*

Sie dürfen Marcoumar nicht einnehmen, wenn Sie schwanger sind, da es von der Mutter an das Kind weitergegeben wird. Die Einnahme von Marcoumar während der Schwangerschaft kann zu Missbildungen und sogar zum Tod Ih­res ungeborenen Kindes führen. Außerdem besteht die Gefahr von Blutungen beim Fötus.

Sie müssen vermeiden, dass Sie schwanger werden, indem Sie während der Therapie mit Marcoumar und im Zeitraum von 3 Monaten nach Abschluss der Behandlung mit Marcoumar wegen des erhöhten Risikos fetaler Fehlbildun­gen wirksame Verhütungsmethoden anwenden.

Wenn Sie schwanger werden möchten oder während der Einnahme dieses Arzneimittels schwanger geworden sind, sprechen Sie sofort mit Ihrem Arzt. Sie sollten auf eine sicherere alternative Behandlung (z.B. Heparin) umgestellt werden, falls Sie eine Schwangerschaft planen oder bei Ihnen gerade eine Schwangerschaft festgestellt worden ist.

*Stillzeit*

Wenn Sie stillen, geht Marcoumar in die Muttermilch über, allerdings in so geringen Mengen, dass bei Ihrem Kind wahrscheinlich keine Nebenwirkungen auftreten. Vorsichtshalber sollte Ihr Kind, falls Sie es stillen, Vitamin K<sub>1</sub> verab­reicht bekommen.

*Fortpflanzungsfähigkeit*

Hinsichtlich der Auswirkungen von Marcoumar auf die Fortpflanzungsfähigkeit liegen keine Daten vor.

**Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen**

Marcoumar hat keinen bekannten Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen.

**Marcoumar enthält Lactose-Monohydrat**

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

**3. Wie ist Marcoumar einzunehmen?**

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

Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihnen Ihr Arzt Marcoumar nicht anders verordnet hat. Bitte halten Sie sich an die Anwendungsvorschriften, da Mar­coumar sonst nicht richtig wirken kann!

**Die Dosierung von Marcoumar ist durch die Bestimmung der Thrombo­plastinzeit oder durch einen anderen geeigneten Test (zum Beispiel chro­mogene Substratmethode) zu überwachen und individuell anzupassen.** Das Messergebnis dieser Bestimmung wird als INR (International Normalized Ratio) angegeben.

**Die erste Bestimmung sollte stets vor Beginn der Behandlung mit Mar­coumar erfolgen.**

Das Ansprechen auf die Behandlung ist individuell sehr unterschiedlich; daher ist es unerlässlich, die Blutgerinnung fortlaufend zu kontrollieren und die Do­sierung entsprechend anzupassen.

Angestrebt wird ein wirksamer Bereich, je nach Art der vorliegenden Erkran­kung, von 2,0 bis 3,5 INR.

In Abhängigkeit von der Indikation sind folgende INR-Werte anzustreben:

<b>Indikation:</b>	<b>INR-Bereich:</b>
Vorbeugung tiefer venöser Thrombosen nach einer Opera­tion	2,0 bis 3,0
Längeres Ruhigstellen (Immobilisation) nach Hüftchirurgie und Operationen von Brüchen des Oberschenkels (Femur­frakturen)	2,0 bis 3,0
Therapie tiefer Venenthrombosen, Lungenembolie und TIA (Transitorische ischämische Attacke, Durchblutungsstörung des Gehirns)	2,0 bis 3,0
Wiederkehrende tiefe Venenthrombosen, Lungenembolien	2,0 bis 3,0
Herzinfarkt, wenn ein erhöhtes Risiko für thromboemboli­sche Ereignisse gegeben ist	2,0 bis 3,0
Vorhofflimmern	2,0 bis 3,0
Herzklappenersatz, biologisch	2,0 bis 3,0
Herzklappenersatz, mechanisch	2,0 bis 3,5

Die Therapie wird üblicherweise mit einer höheren Anfangsdosis eingeleitet. Es wird empfohlen, bei normalen INR-Werten am 1. Behandlungstag 2 bis 3 Tabletten (entsprechend 6 bis 9 mg Phenprocoumon) und am 2. Behandlungst­ag 2 Tabletten (entsprechend 6 mg Phenprocoumon) zu verabreichen.

Ab dem dritten Tag muss regelmäßig der INR-Wert bestimmt werden, um den Reaktionstyp des Patienten festzustellen (Hypo-, Normo-, Hyperreakti­on). Liegt der INR-Wert niedriger als der angestrebte therapeutische Bereich (siehe Tabelle oben), werden täglich 1 ½ Tabletten Marcoumar (entsprechend 4,5 mg Phenprocoumon) gegeben; liegt der INR-Wert im angestrebten thera­peutischen Bereich, wird täglich 1 Tablette Marcoumar (entsprechend 3 mg Phenprocoumon) gegeben; liegt der INR-Wert höher als der therapeutische Bereich (INR > 3,5), wird täglich ½ Tablette Marcoumar (entsprechend 1,5 mg Phenprocoumon) gegeben. Bei INR-Werten > 4,5 soll keine Marcoumar-Gabe erfolgen.

Die Erhaltungsdosis muss dann - ebenso wie die Anfangsdosis - dem ermittel­ten INR-Wert angepasst werden. In der Regel genügen niedrige Erhaltungsdos­en von ½ bis 1 ½ Tabletten Marcoumar (1,5 bis 4,5 mg Phenprocoumon) pro Tag, abhängig vom individuellen Ansprechen des Patienten, um den INR-Wert konstant im angestrebten Bereich zu halten.

Die Gerinnung sollte bei stabil eingestellten Patienten in regelmäßigen Zeit­abständen, mindestens alle 3 bis 4 Wochen, überprüft werden. Eine häufi­gere Kontrolle ist notwendig bei Änderungen von gleichzeitig verabreichten anderen Arzneimitteln, falls diese zusätzlich gegeben oder abgesetzt werden (siehe Abschnitt 2 „Einnahme von Marcoumar zusammen mit anderen Arznei­mitteln“).

Die Behandlung mit Marcoumar kann ohne Ausschleichen beendet werden.

*Ältere Patienten*

Ältere Patienten (besonders über 75 Jahre) benötigen im Allgemeinen eine niedrigere Dosierung als jüngere Patienten, um denselben INR-Wert zu errei­chen. Eine engmaschige Überwachung ist erforderlich.

*Patienten mit Nierenfunktionsstörungen*

Nierenfunktionsstörungen haben keinen signifikanten Einfluss auf die Elimina­tionshalbwertszeit.

*Patienten mit Leberfunktionsstörungen*

Leberfunktionsstörungen haben keinen signifikanten Einfluss auf den Abbau von Phenprocoumon. Allerdings führen Leberfunktionsstörungen zu einem erhöhten Ansprechen auf Marcoumar. Eine Reduktion der Dosis sollte erwo­gen werden. Eine häufigere Kontrolle der INR-Werte und der Leberfunktion ist erforderlich.

Bei schweren Schäden des Leberparenchyms ist Marcoumar aufgrund des erhöhten Blutungsrisikos kontraindiziert (siehe Abschnitt 2 „Marcoumar darf nicht eingenommen werden“).

*Anwendung bei Kindern*

Für die Anwendung von oralen Antikoagulantien einschließlich Marcoumar bei Kindern unter 14 Jahren liegen nur unzureichende Erfahrungen vor. Vorsicht und eine häufigere Kontrolle der INR-Werte wird empfohlen

*Überbrückung (Bridging)*

Vorteile und Risiken einer Überbrückung vor, während und nach einer Ope­ration bei Patienten, die mit Vitamin-K-Antagonisten (oralen Antikoagulan­zien) behandelt werden, müssen sorgfältig abgewogen werden. Patienten, die erstmals eine orale Antikoagulationstherapie nach einer Operation erhalten, müssen besonders sorgfältig überwacht werden hinsichtlich ausreichenden Schutzes vor Thromboembolien und einem akzeptablen Blutungsrisiko. Üb­licherweise wird eine Überbrückungstherapie mit niedermolekularem Heparin (Dosierung basierend auf dem Risikolevel) durchgeführt, bis sich der INR im therapeutischen Bereich befindet.

*Aufhebung der gerinnungshemmenden Wirkung*

Die Art und Weise, wie die gerinnungshemmende Wirkung aufgehoben wer­den soll, hängt vom INR-Wert und den klinischen Bedürfnissen ab. Bei stark erhöhten INR-Werten mit oder ohne Blutungen sollte die Behandlung mit Mar­coumar unterbrochen werden. Gegebenenfalls ist eine Kontrolle des INR-Wer-

tes mithilfe von intravenösen Vitamin-K-Gaben notwendig. Nähere Angaben im Abschnitt 3 „Wenn Sie eine größere Menge von Marcoumar eingenommen haben, als Sie sollten“.

*Kontrolle der Therapie mit Marcoumar*

Eine Kontrolle der Wirkung von Marcoumar mittels INR ist unerlässlich. Die erste Bestimmung erfolgt vor Behandlungsbeginn, die weiteren Kontrollen finden täglich oder jeden zweiten Tag statt. Bei ausreichender Erfahrung mit der Erhaltungsdosis kann man sich – dank der konstanten Wirkung des Prä­parates – auf größere Zeitabstände (zum Beispiel eine Bestimmung alle vier Wochen) beschränken, sofern der Zustand des Patienten oder die sonstige Medikation keine abrupte Veränderung erleidet.

Für den therapeutischen Bereich gelten die entsprechenden Angaben der Be­stimmungsmethode. Beim INR-Wert ist dieser Bereich auf Werte zwischen 2,5 und 5,0 bzw. auf die oben angegebenen Werte begrenzt. Bei einer erhöhten Blutungsneigung sollte der INR-Wert zwischen 1,5 und 2,5 liegen.

Vor und während operativer Eingriffe sollte die Blutgerinnung ausschließlic­h mit Heparin kontrolliert werden.

Falls die Blutgerinnung während der Behandlung mit Marcoumar unter den therapeutischen Minimalwert fällt, wird empfohlen, die Dosierung anzupassen und die Gerinnungsparameter nach 2 Tagen erneut zu bestimmen.

**Art der Anwendung**

Schlucken Sie die Tabletten unzerkaut mit Flüssigkeit, und lösen Sie sie nicht vorher auf. Bei einer Langzeitbehandlung empfiehlt es sich, die Tagesdosis aus praktischen Gründen abends einzunehmen.

**Dauer der Anwendung**

Die Dauer der Antikoagulantienbehandlung sollte nach Möglichkeit schon vor Therapiebeginn festgelegt werden. Die Indikation zur Antikoagulation ist in re­gelmäßigen Abständen zu überprüfen.

Bei den meisten **thrombosegefährdeten Patienten** ist eine 3- bis 4-wöchige vorbeugende Behandlung mit Marcoumar angezeigt; zumindest sollte die Anti­koagulation so lange erfolgen, bis der Patient ausreichend mobil ist. Zu frühes Absetzen vergrößert die Thrombosegefahr. Nach Operationen und Geburten sollte Marcoumar von dem 2. oder 3. Tag angegeben werden.

*Prophylaxe der arteriellen Embolie*

Die Behandlung mit Marcoumar richtet sich nach den klinischen Anforderun­gen und kann über mehrere Monate oder Jahre fortgeführt werden.

*Therapie der Thrombose oder Embolie*

Bei **akuter Thrombose** oder schon **bestehender Embolie** ist die Einleitung der Antikoagulantien-Therapie durch intravenöse Applikation von Heparin uner­lässlich. Nach Überwindung der akuten Krankheitsphase - d.h. frühestens nach 2, in schweren Fällen nach mehreren Tagen - kann die Behandlung mit Marcoumar weitergeführt werden. Am ersten Übergangstag sollte der Patient neben der unverminderten Menge von Heparin die volle Anfangsdosis von Marcoumar erhalten, denn Heparin hat keine Nachwirkung, während Marcou­mar die bereits erwähnte Verzögerungszeit bis zum Eintritt des gerinnungs­hemmenden Effektes aufweist. Während dieser Umstellung ist eine beson­ders sorgfältige Kontrolle der Gerinnungsverhältnisse notwendig. Die Dauer der Behandlung mit Heparin hängt von der Zeitspanne bis zum Erreichen des erwünschten Grades der Antikoagulation ab. Die Behandlung mit Marcoumar richtet sich nach den klinischen Bedürfnissen; sie kann sich über mehrere Mo­nate, gegebenenfalls Jahre, erstrecken.

Bei **Herzinfarkt** werden mit der Langzeitbehandlung (über Monate und Jahre) gute Ergebnisse erzielt. Die Höhe der Dosierung richtet sich auch hier nach dem Ergebnis der Gerinnungskontrolle (INR-Wert).

Über die Anwendungsdauer entscheidet der behandelnde Arzt. Die Dauer der Antikoagulantienbehandlung sollte nach Möglichkeit schon vor Behandlungs­beginn festgelegt werden. Ihr Arzt sollte regelmäßig prüfen, ob eine weitere Einnahme von Marcoumar nötig ist.

**Wenn Sie eine größere Menge von Marcoumar eingenommen haben, als Sie sollten**

Eine Überdosierung führt zu einer zu langen Gerinnungszeit und eventuell zu Blu­tungen. Falls der INR-Wert während der Behandlung mit Marcoumar den oberen therapeutischen Grenzwert übersteigt, werden eine Dosisreduzierung und die erneute Überprüfung der Gerinnungsparameter nach 2 Tagen empfohlen.

Erkennbare Zeichen einer akuten Überdosierung können, abhängig von deren Ausmaß, sein: Blutbeimengungen im Urin, kleine punktförmige Blutungen an Stellen mechanischer Belastung, spontane Haut- und Schleimhautblutungen, Blutstuhl, Verwirrheitszustände bis hin zur Bewusstlosigkeit.

Verständigen Sie bei dem Verdacht auf eine Überdosierung sofort den be­handelnden Arzt. Ihr Arzt wird sich bei der Behandlung der Überdosierung am Krankheitsbild orientieren.

Bewusstlosigkeit kann ein Anzeichen für eine Gehirnblutung sein. Die soforti­ge notärztliche Behandlung ist erforderlich.

In den meisten Fällen können weniger schwere Blutungen durch das Absetzen des Antikoagulanz kontrolliert werden.

*Therapie / Antidote*

Spezifischer Antagonist: Vitamin K<sub>1</sub>. Vitamin K<sub>1</sub> (Phytomenadion) ist in der Lage, die gerinnungshemmende Wirkung von Marcoumar innerhalb von 24 Stunden aufzuheben.

Bei leichteren Blutungen (wie z.B. vorübergehendes Nasenbluten, mikrosko­pische Hämaturie (Blut im Urin), isolierte kleine Hämatome (Blutergüsse)) ge­nügt es meist, die Dosis vorübergehend zu verringern. In diesen Fällen ist es besser, kein Phytomenadion (Vitamin K<sub>1</sub>) zu verabreichen, da dadurch eine effektive Blutgerinnungshemmung für mehrere Tage verhindert wird. Bei be-