



**Datum:** 10.08.2015  
**Kontakt:** Mag. pharm. Dr. Ulrike Rehberger  
**Abteilung:** REGA  
**Tel. / Fax:** +43 (0) 505 55 – 36258  
**E-Mail:** pv-implementation@ages.at  
**Unser Zeichen:** 16c-150728-00104-A-PHV  
**Ihr Zeichen:**

## **PHV-issue: Diltiazem oder Verapamil**

Sehr geehrte Damen und Herren,

Infolge der gemäß Artikel 20 der Richtlinie 2001/83/EG durchgeführten Überprüfung von Procoralan/Corlantor (Ivabradin hydrochlorid) kam das CMDh unter Berücksichtigung des PRAC advice in der Sitzung vom Juli 2015 zu dem Schluss, europaweit die Fach- und Gebrauchsinformation aller Diltiazem- oder Verapamil-hältigen Produkte zu ändern. (siehe: [http://www.hma.eu/fileadmin/dateien/Human\\_Medicines/CMD\\_h\\_/cmdh\\_pressreleases/2015/07\\_2015.pdf](http://www.hma.eu/fileadmin/dateien/Human_Medicines/CMD_h_/cmdh_pressreleases/2015/07_2015.pdf))



**Section 4.3**

Combination with ivabradine (see section 4.5)

**Section 4.5**

Concomitant use with ivabradine is contraindicated due to the additional heart rate lowering effect of <diltiazem> <verapamil> to ivabradine (see section 4.3)

**Package leaflet:**

Section:

Do not take <Product name>:

- if you are already taking a medicine containing ivabradine for the treatment of certain heart diseases