

Anwendungs- und Verkaufsverbot für Codein Saft

CodeinMedikament

Dies bestätigt das [Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte \(BfArM\)](#) in einem Feststellungsbescheid an die AbZ-Pharma GmbH . Für codeinhaltige Arzneimittel zur Behandlung von Kindern und Jugendlichen mit Husten ist aufgrund des Risikos einer Atemdepression ein europäisches Risikobewertungsverfahren durchgeführt worden. Unter anderem ist die Behandlung von Kindern unter 12 Jahren mit codeinhaltigen Arzneimitteln gegen Husten nicht mehr erlaubt.



Betroffen hiervon

Codeinsaft-CT 5 mg/5 ml

Zul.-Nr.: 6298867.00.00

Codeinsaft-CT 5 mg/5 ml, darf daher ab sofort nicht mehr in Verkehr gebracht oder abgegeben werden.

Auch sollte der Empfehlung zufolge Codein nicht bei stillenden Müttern eingesetzt werden, da Codein durch die Muttermilch aufgenommen und weitergegeben werden kann

Hintergrund sind Berichte von schwerwiegenden Nebenwirkungen, wie Atemdepression bei Kindern und Jugendlichen. Außerdem könnten Kinder bzw. Jugendliche Patienten bei denen Vorerkrankungen der Atemwege bestehen, eventuell anfälliger für Codein-bedingte Atemdepressionen sein

[Feststellungsbescheid des BfArM >> Mehr zum Thema Codein bei CleanKids](#)

Dringende Warnung - Amphetamin-ähnliche Wirkung – Behörde warnt vor Nahrungsergänzungsmitteln

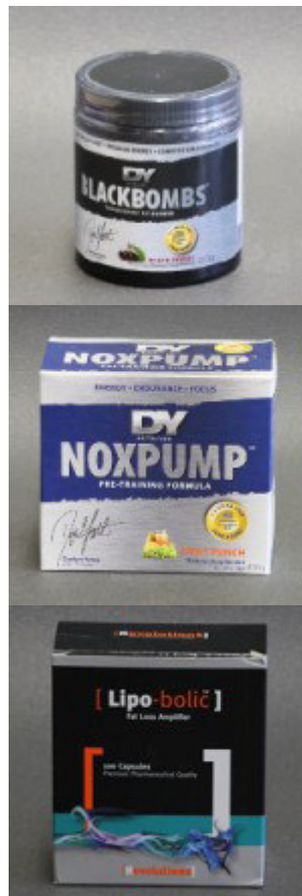
Amphetamin

Die niederländische Behörde für Lebensmittelsicherheit (Nvwa) warnt eindringlich vor der Verwendung der Nahrungsergänzungsmittel **Noxump** (Dorian Yates), **Blackbombs** (Dorian Yates) und **Lipo-bolic** (Revolutions). Eine Analyse durch die Doping-Behörde hat hohe Dosen von Stimulanzien nachgewiesen, die nicht auf dem Etikett aufgeführt sind. Die festgestellten Substanzen in diesen Produkten haben eine Amphetamin-ähnliche Wirkung.

Anwender dieser Produkte können, abhängig von der Dauer der Anwendung, unter Herzklopfen, hohem Blutdruck, Unruhe, Kopfschmerzen, Herz- und Leberschäden, Erektionsstörungen, Psychosen und paranoiden Wahnvorstellungen leiden.

Eine Überdosierung kann tödlich verlaufen!

Endverbrauchern wird dringend empfohlen die Produkte nicht zu verwenden!!



Betroffen sind derzeit die folgenden Produkte:

Dorian Yates, Noxpump

Chargennummer: 14053334, 05/17

Dorian Yates, Blackbombs

Chargennummer: 13995735, 03/17

Revolutions, Lipo-bolic

Chargennummer: 209276, 12/16

Solche Produkte sind nicht zugelassene Arzneimittel, die in Deutschland nicht verkauft werden dürfen. Wer damit handelt, macht sich strafbar. Immer wieder warnen Behörden hierzulande davor, die angeblichen Wundermittel im Internet zu bestellen oder von Privatpersonen zu kaufen. Sie sind im schlimmsten Fall tödlich, gesundheitsschädlich, im besten Fall einfach nur wirkungslos.

Belangrijke veiligheidswaarschuwing voedingssupplementen

Noxpump (Dorian Yates), Blackbombs (Dorian Yates) en Lipo-bolic (Revolutions)

NVWA veiligheidswaarschuwingen (food) | 20 november 2015

De Nederlandse Voedsel- en Warenautoriteit waarschuwt voor het gebruik van de voedingssupplementen Noxpump (Dorian Yates), Blackbombs (Dorian Yates) en Lipo-bolic (Revolutions). Analyse van deze voedingssupplementen door de Dopingautoriteit heeft uitgewezen dat zich hierin hoge doseringen stimulantia bevinden die niet op het etiket zijn vermeld. De dopingstoffen in deze producten hebben een amfetamine-achtige werking (in de volksmond speed of pep).

Gebruikers van deze producten kunnen afhankelijk van de duur van het gebruik last krijgen van hartkloppingen, hoge bloeddruk, een onrustig gevoel, hoofdpijn, hart- en leverschade, erectieproblemen, psychoses en paranoïde wanen. Een overdosis kan door het effect van spanning op het hart dodelijk zijn. Consumenten wordt aangeraden de betreffende producten niet te gebruiken.

Het betreft in ieder geval de volgende batchnummers:

- Dorian Yates, Noxpump (14053334, 05/17)

- Dorian Yates, Blackbombs, (13995735, 03/17)
- Revolutions, Lipo-bolic (209276, 12/16)

De NVWA is naar aanleiding van de melding door de Dopingautoriteit op 11 november 2015 een nader onderzoek gestart naar deze voedingssupplementen. Dit onderzoek loopt nu. Het is bedrijven die in 1 of meer van deze producten handelen verboden dit nog langer te doen. Zij moeten melding doen bij de NVWA als zij 1 of meer van deze producten in hun assortiment hebben.

- [Formulier Melden onveilig levensmiddel of diervoeder](#)

Meer informatie over voedingssupplementen kunt u vinden op de website van het [Voedingscentrum](#).

Wilt u meer informatie over doping? Kijk dan op de website [dopingautoriteit](#), website [100procentdopefree](#) en/of de website [eigenkracht](#).

[Website](#)

[Quelle & Bilder: Nederlandse Voedsel- en Warenautoriteit \(NVWA\)](#)

Gesundheitsgefahr-Warnung vor Schlankheitsmittel „Meizi Super Power Fruits Herbal Slimming Formula“

Schlankheitsmittel



Bild: U.S. Food and Drug Administration (FDA)

Die amerikanische Arzneimittelbehörde FDA (U.S. Food and Drug Administration) warnt vor dem Produkt „Mei zi Super Power Fruits Herbal Slimming Formula“. Wie die Behörde mitteilt, wurde in dem als Gewichtsreduzierend angepriesenen Produkt der nicht zugelassene Wirkstoff Sibutramin gefunden. Es besteht bei Einnahme ein erhebliches Risiko für Herz-Kreislauf Nebenwirkungen wie Herzinfarkt und Schlaganfall.

Vorsicht – Das Produkt wird noch immer über verschiedene Anbieter im Internet angeboten!

Sibutramin ist ein Wirkstoff aus der Gruppe der Appetitzügler und wurde zur Behandlung von starkem Übergewicht (Adipositas) eingesetzt. Bis Anfang 2010 war Sibutramin als verschreibungspflichtiges Medikament auf dem Markt. Aufgrund zahlreicher Nebenwirkungen (insbesondere deutlich erhöhtes Herzinfarkt-Risiko für Herz-Kreislauf-Patienten sowie Herzklopfen, Blutdruckerhöhung, Verstopfung, Kopfschmerzen, Schlaflosigkeit usw.) und gleichzeitig mäßiger Gewichtsreduktion hat die europäische Arzneimittelbehörde EMA im Januar 2010 empfohlen, die Zulassung von Arzneimitteln mit Sibutramin aufzuheben.

Solche Produkte sind nicht zugelassene Arzneimittel, die in Deutschland nicht verkauft werden dürfen. Wer damit handelt, macht sich strafbar. Immer wieder warnen Behörden hierzulande davor, die angeblichen Wundermittel zum Abnehmen im Internet zu bestellen oder von Privatpersonen zu kaufen. Sie sind im schlimmsten Fall gesundheitsschädlich, im besten Fall einfach nur wirkungslos.

Vorsicht!!

Verbraucher werden dringend gebeten, dieses Produkt nicht zu konsumieren! Es besteht ernsthafte Gesundheitsgefahr!

Gesundheitsgefahr - Warnung vor Schlankheitsmittel „NATUREAL“

Schlankheitsmittel



Die amerikanische Arzneimittelbehörde FDA (U.S. Food and Drug Administration) warnt vor dem Produkt „NATUREAL „. Wie die Behörde mitteilt, wurde in dem als Gewichtsreduzierend angepriesenen Produkt der nicht zugelassene Wirkstoff Sibutramin gefunden. Es besteht bei Einnahme ein erhebliches Risiko für Herz-Kreislauf Nebenwirkungen wie Herzinfarkt und Schlaganfall.

Vorsicht – Das Produkt wird noch immer über verschiedene Anbieter im Internet angeboten!

Sibutramin ist ein Wirkstoff aus der Gruppe der Appetitzügler und wurde zur Behandlung von starkem Übergewicht (Adipositas) eingesetzt. Bis Anfang 2010 war Sibutramin als verschreibungspflichtiges Medikament auf dem Markt. Aufgrund zahlreicher Nebenwirkungen (insbesondere deutlich erhöhtes Herzinfarkt-Risiko für Herz-Kreislauf-Patienten sowie Herzklopfen, Blutdruckerhöhung, Verstopfung, Kopfschmerzen, Schlaflosigkeit usw.) und gleichzeitig mäßiger Gewichtsreduktion hat die europäische Arzneimittelbehörde EMA im Januar 2010 empfohlen, die Zulassung von Arzneimitteln mit Sibutramin aufzuheben.

Solche Produkte sind nicht zugelassene Arzneimittel, die in Deutschland nicht verkauft werden dürfen. Wer damit handelt, macht sich strafbar. Immer wieder warnen Behörden hierzulande davor, die angeblichen Wundermittel zum Abnehmen im

Internet zu bestellen oder von Privatpersonen zu kaufen. Sie sind im schlimmsten Fall gesundheitsschädlich, im besten Fall einfach nur wirkungslos.

Vorsicht!!

Verbraucher werden dringend gebeten, dieses Produkt nicht zu konsumieren! Es besteht ernsthafte Gesundheitsgefahr!

[Zur Meldung der FDA >](#)

Gesundheitsgefahr -Warnung vor Schlankheitsmittel „Ultimate Herbal Slimcap“

Schlankheitsmittel



Die amerikanische Arzneimittelbehörde FDA (U.S. Food and Drug Administration) warnt vor dem Produkt „Ultimate Herbal Slimcap“. Wie die Behörde mitteilt, wurde in dem als Gewichtsreduzierend angepriesenen Produkt der nicht zugelassene Wirkstoff Sibutramin gefunden. Es besteht bei Einnahme ein erhebliches Risiko für Herz-Kreislauf Nebenwirkungen wie Herzinfarkt und Schlaganfall.

Vorsicht – Das Produkt wird noch immer über verschiedene Anbieter im Internet angeboten!

Sibutramin ist ein Wirkstoff aus der Gruppe der Appetitzügler und wurde zur Behandlung von starkem Übergewicht (Adipositas) eingesetzt. Bis Anfang 2010 war Sibutramin als verschreibungspflichtiges Medikament auf dem Markt. Aufgrund zahlreicher Nebenwirkungen (insbesondere deutlich erhöhtes Herzinfarkt-Risiko für Herz-Kreislauf-Patienten sowie Herzklopfen, Blutdruckerhöhung, Verstopfung, Kopfschmerzen, Schlaflosigkeit usw.) und gleichzeitig mäßiger Gewichtsreduktion hat die europäische Arzneimittelbehörde EMA im Januar 2010 empfohlen, die Zulassung von Arzneimitteln mit Sibutramin aufzuheben.

Solche Produkte sind nicht zugelassene Arzneimittel, die in Deutschland nicht verkauft werden dürfen. Wer damit handelt, macht sich strafbar. Immer wieder warnen Behörden hierzulande davor, die angeblichen Wundermittel zum Abnehmen im Internet zu bestellen oder von Privatpersonen zu kaufen. Sie sind im schlimmsten Fall gesundheitsschädlich, im besten Fall einfach nur wirkungslos.

Vorsicht!!

Verbraucher werden dringend gebeten, dieses Produkt nicht zu konsumieren! Es besteht ernsthafte Gesundheitsgefahr!

[Zur Meldung der FDA >](#)

Gesundheitsgefahr - Warnung vor Schlankheitsmittel „Ultimate Herbal Slimcap“

Schlankheitsmittel



Die amerikanische Arzneimittelbehörde FDA (U.S. Food and Drug Administration) warnt vor dem Produkt „Ultimate Herbal Slimcap“. Wie die Behörde mitteilt, wurde in dem als Gewichtsreduzierend angepriesenen Produkt der nicht zugelassene Wirkstoff Sibutramin gefunden. Es besteht bei Einnahme ein erhebliches Risiko für Herz-Kreislauf Nebenwirkungen wie Herzinfarkt und Schlaganfall.

Vorsicht – Das Produkt wird noch immer über verschiedene Anbieter im Internet angeboten!

Sibutramin ist ein Wirkstoff aus der Gruppe der Appetitzügler und wurde zur Behandlung von starkem Übergewicht (Adipositas) eingesetzt. Bis Anfang 2010 war Sibutramin als verschreibungspflichtiges Medikament auf dem Markt. Aufgrund zahlreicher Nebenwirkungen (insbesondere deutlich erhöhtes Herzinfarkt-Risiko für Herz-Kreislauf-Patienten sowie Herzklopfen, Blutdruckerhöhung, Verstopfung, Kopfschmerzen, Schlaflosigkeit usw.) und gleichzeitig mäßiger Gewichtsreduktion hat die europäische Arzneimittelbehörde EMEA im Januar 2010 empfohlen, die Zulassung von Arzneimitteln mit Sibutramin aufzuheben.

Solche Produkte sind nicht zugelassene Arzneimittel, die in Deutschland nicht verkauft werden dürfen. Wer damit handelt, macht sich strafbar. Immer wieder warnen Behörden hierzulande davor, die angeblichen Wundermittel zum Abnehmen im Internet zu bestellen oder von Privatpersonen zu kaufen. Sie sind im schlimmsten Fall gesundheitsschädlich, im besten Fall einfach nur wirkungslos.

Vorsicht!!

Verbraucher werden dringend gebeten, dieses Produkt nicht zu konsumieren! Es besteht ernsthafte Gesundheitsgefahr!

[Zur Meldung der FDA >](#)

Ältere Warnungen - Rückruf -Pflanzenschutzmittel Fipronil in Moringa Pulver Bio

Dr. Gross GmbH Moringa

MHD: 11.03.2017 und 11.09.2017 – Die Dr. Gross GmbH (Biologische Präparate) informiert über den Rückruf des Nahrungsergänzungsmittels Moringa Pulver Bio (Moringablätter-Pulver). Einer Meldung der Deutschen Apotheker Zeitung vom 27.10.2015 zufolge wurden bei einer Kontrolle Rückstände des Pflanzenschutzmittels Fipronil gefunden. Fipronil ist ein Wirkstoff aus der Gruppe der Phenylpyrazole. Es ist ein Kontaktgift mit schneller und lang anhaltender Wirkung als Wirkstoff in Pflanzenschutzmitteln und Bioziden eingesetzt.



Betroffen ist folgendes Produkt:

Produkt: Moringa Pulver Bio (Moringablätter-Pulver)

Inhalt: 100 g Pulver

MHD: 11.03.2017 und 11.09.2017

Charge: CH.-B 150028

PZN: 06845690

Herkunftsland: Indien

Um jede Gefahr für den Verbraucher auszuschließen, hat die Dr. Gross GmbH den Rückruf der Charge veranlasst.

„Uns liegen aktuell keine Laborergebnisse vor, die darauf hindeuten, dass weitere Chargen/Mindesthaltbarkeitsdaten betroffen sein könnten“, so das Unternehmen.

Der Rückruf läuft auf Apothekenebene. Wir empfehlen Endverbrauchern die Rückgabe in den Verkaufsstellen bzw. die Vernichtung betroffener Packungen.

Rückruf-betapharm informiert über den Rückruf einer Charge Metobeta 50

betapharm Arzneimittel GmbHMedikament

Die betapharm Arzneimittel GmbH informiert über den Rückruf einer Charge des Arzneimittels Metobeta 50 (Metoprololtartrat) auf Apothekenebene, nachdem im Rahmen der Stabilitätsprüfung bei den genannten Arzneimitteln eine Abweichung beim Parameter unbekannte Verunreinigung festgestellt wurde.



Betroffenes Arzneimittel

Arzneimittel: Metobeta 50

Wirkstoff: Metoprololtartrat

Packungsgröße: 100 Tabletten

Ch.-B.: B501171

PZN: 04801889

Metobeta ist ein Beta-Rezeptorenblocker und wird unter Anderem bei Bluthochdruck, Erkrankungen der Herzkranzgefäße, Herzrhythmusstörungen und auch zur vorbeugenden Behandlung von Migräne eingesetzt

Wir empfehlen betroffene Medikamente aus Vorsorgegründen nicht weiter anzuwenden und sich mit dem behandelnden Arzt in Verbindung zu setzen

Wichtige Patienteninformation

Patienten sollten auf keinen Fall laufende Behandlungen selbstständig abbrechen oder beenden! Im Zweifelsfall Packung mitnehmen und in der Apotheke bzw. bei dem behandelnden Arzt / Ärztin nachfragen ob die Charge betroffen ist. Der Rückruf läuft auf Apothekenebene. Patienten erhalten evtl. betroffene Packungen nicht ersetzt und brauchen ggf. ein erneutes Rezept

Quelle: Werbe- und Vertriebsgesellschaft Deutscher Apotheker mbH/ABDATA

Rückruf-Fremdkörper in Augensalben Coliquifilm(R) und Blephamide

MedikamentPharm-Allergan GmbH

Die Pharm-Allergan GmbH mit Sitz in Frankfurt informiert über einen Chargenrückruf der Augensalben Coliquifilm(R) und Blephamide. Wie das Unternehmen mitteilt, wurde bei der Herstellung der Aluminium-Tuben in seltenen Fällen schwarze Partikel aus dem Kunststoff des Deckels herausgebrochen. Diese können bei der Anwendung des Präparates unter Umständen in die Salbe gelangen.



Betroffener Artikel

Coliquifilm(R) Augensalbe, 3,5 g

Chargen: Ch.-B.: 85345, 85881, 85970, 86676, 87436, 88110

PZN 02542202

Blephamide Augensalbe, 3,5 g

Chargen: Ch.-B.: 86369, 86529

PZN 02558373

Nach Unternehmensangaben konnten alle Chargen identifiziert werden, die dieses Problem aufweisen könnten. Aus diesem Grund erfolgt der vorsorgliche Rückruf

Wir empfehlen betroffene Medikamente aus Vorsorgegründen nicht weiter anzuwenden

Wichtige Patienteninformation

Patienten sollten auf keinen Fall laufende Behandlungen selbstständig abbrechen oder beenden. Im Zweifelsfall Packung mitnehmen und in der Apotheke nachfragen ob die Charge betroffen ist. Der Rückruf läuft auf Apothekenebene. Patienten erhalten evtl. betroffene Packungen nicht ersetzt und brauchen ggf. ein erneutes Rezept

MEDIZIN -Rückruf- Mögliche Verunreinigung in „Dafalgan“ Paracetamol-Sirup für Kinder

Bristol-Myers SquibbKindermedikament

UPDATE vom 28.12.2015 – Bristol-Myers Squibb SA ruft Chargen Dafalgan Kindersirup 30 mg/ml Lösung zum Einnehmen für Kinder zurück. Der Grund für diesen freiwilligen Rückruf durch Bristol-Myers Squibb SA ist die Entdeckung von Polyurethanpartikeln in den Verpackungsmaschinen. Wir können eine potenzielle Kontamination des Produkts nicht ausschliessen, so das Unternehmen in einer Mitteilung



Als reine Vorsichtsmassnahme ruft Bristol-Myers Squibb SA daher **alle Chargen mit Verfalldatum bis einschliesslich Oktober 2018** zurück.

Ausnahme: Trotz Verfalldatum 10/2018 ist **Charge R5163 nicht betroffen** und wird nicht zurückgerufen.

Bristol-Myers Squibb SA teilt mit, dass bis zum heutigen Tag keine Kontamination des Produkts beobachtet wurde und dem Unternehmen keine Reklamationen oder Meldungen unerwünschter Ereignisse im Zusammenhang mit dieser Angelegenheit vorliegen.

Dafalgan Sirup für Kinder wird zur Schmerzlinderung und Fiebersenkung eingesetzt. Sollten sie evtl. ein solches Sirup gekauft haben, bitte kontrollieren!

Betroffene Sirup sollen nicht weiter verwendet werden und in die nächste Apotheke zurückgebracht werden

[Dafalgan Information >>](#)

Rückruf- Verunreinigung – Chargenrückrufe für Bactroban Nasensalbe

GlaxoSmithKline GmbH & Co. KGMedikament

Nachdem die GlaxoSmithKline GmbH & Co. KG Anfang September im Ausland aufgrund einer Verunreinigung einen Chargenrückruf von Bactroban Nasensalbe veranlasst hatte, haben sich inzwischen verschiedene Pharmahersteller und Reimporteure angeschlossen.



Grund für die Maßnahme ist demnach eine Verunreinigung des Wirkstoffes Mupirocin-Calcium. Während des Herstellungsprozesses ist dieser scheinbar mit Fremdpartikeln verunreinigt worden

Für Anwender können Sensibilisierungen oder lokalen Irritationen durch die Fremdpartikel nicht völlig ausgeschlossen werden.

Betroffene Arzneimittel

Es sind nur die hier gelisteten Chargen betroffen

Bactroban (Mupirocin), 3 g Nasensalbe

Ch.-B.: C684932, C693282, C702764, C704729, C686173, C711619

PZN 05559870

Orifarm GmbH

Bactroban (Mupirocin), 3 g Nasensalbe

Ch.-B.: C685355, C686173, C690729, C700829, C711619, C723840, C684932, C693282, C702764, C704729, C723843, C724526

PZN 09175681

ACA Müller ADAG Pharma

Bactroban (Mupirocin), 3 g Nasensalbe

Ch.-B.: C686173, C702764, C684932, C693282, C704729

PZN 10090369

BR Pharma International Limited

Bactroban (Mupirocin), 3 g Nasensalbe

Ch.-B.: C686737, C704367, C710544

PZN 10090369

Allomedic GmbH via BR Pharma International Limited

Bactroban (Mupirocin), 3 g Nasensalbe

Ch.-B.: C686173, C700829, C711619, C686737, C704367, C710544

PZN 02171651

EMRA-MED Arzneimittel GmbH

Bactroban (Mupirocin), 3 g Nasensalbe

Ch.-B.: C686173, C690729, C702764, C711619, C686737, C704367, C710544

PZN 04112428

EurimPharm Arzneimittel GmbH

Bactroban (Mupirocin), 3 g Nasensalbe

Ch.-B.: C686173, C711619, C684932, C693282, C702764, C704729, C710544

PZN 01499800

kohlpharma GmbH

Bactroban (Mupirocin), 3 g Nasensalbe

Ch.-B.: C711619

PZN 11224085

Veron Pharma

Bactroban (Mupirocin), 3 g Nasensalbe

Ch.-B.: C684932, C693282, C702764, C704729, C711619

PZN 06307521

axicorp Pharma GmbH

Bactroban (Mupirocin), 3 g Nasensalbe

Ch.-B.: C684932, C693282, C702764, C704729

PZN 01925071

Pharma Gerke Arzneimittelvertriebs GmbH

Wir empfehlen betroffene Medikamente aus Vorsorgegründen vor allem bei Kindern oder Kleinkindern nicht weiter anzuwenden

Weitere Chargen sind von diesem Rückruf nicht betroffen



Wichtige Informationen

Patienten sollten auf keinen Fall laufende Behandlungen selbstständig abbrechen oder beenden. Im Zweifelsfall Packung mitnehmen und in der Apotheke nachfragen ob die Charge betroffen ist. Der Rückruf läuft auf Apothekenebene. Patienten erhalten evtl. betroffene Packungen nicht ersetzt und brauchen ggf. ein erneutes Rezept

U.S. Arzneimittelbehörde warnt vor (angbl. potenzsteigernden) Nahrungsergänzungsmitteln

MedikamentSchlankheitsmittel

Die amerikanische Arzneimittelbehörde FDA (U.S. Food and Drug Administration) warnt vor verschiedenen Nahrungsergänzungsmitteln. Wie die Behörde mitteilt, wurde in den angepriesenen Produkten Arzneiwirkstoffe gefunden. Es besteht bei Einnahme ein erhebliches Risiko für Herz-Kreislauf Nebenwirkungen wie Herzinfarkt und Schlaganfall oder auch schwere Nebenwirkungen wie Selbstmordgedanken, abnorme Blutungen und Krämpfe oder lebensbedrohlichen Blutdruckabfall.



Vorsicht – Die Produkte werden teilweise noch immer über verschiedene Anbieter im Internet angeboten und sind auch hierzulande erhältlich!

Sibutramin etwa ist ein Wirkstoff aus der Gruppe der Appetitzügler und wurde zur Behandlung von starkem Übergewicht (Adipositas) eingesetzt. Bis Anfang 2010 war Sibutramin als verschreibungspflichtiges Medikament auf dem Markt. Aufgrund zahlreicher Nebenwirkungen (insbesondere deutlich erhöhtes Herzinfarkt-Risiko für Herz-Kreislauf-Patienten sowie Herzklopfen, Blutdruckerhöhung, Verstopfung, Kopfschmerzen, Schlaflosigkeit usw.) und gleichzeitig mäßiger Gewichtsreduktion hat die europäische Arzneimittelbehörde EMEA im Januar 2010 empfohlen, die Zulassung von Arzneimitteln mit Sibutramin aufzuheben.

Solche Produkte sind nicht zugelassene Arzneimittel, die in Deutschland nicht verkauft werden dürfen. Wer damit handelt, macht sich strafbar. Immer wieder warnen Behörden hierzulande davor, die angeblichen Wundermittel zum Abnehmen im Internet zu bestellen oder von Privatpersonen zu kaufen. Sie sind im schlimmsten Fall gesundheitsschädlich, im besten Fall einfach nur wirkungslos.

Betroffene Produkte:



Produkt: Xtra Zone 2600

Gefundener Wirkstoff: Sildenafil, Tadalafil

Gesundheitsrisiko: Bei Personen die Nitrat-Medikamente (z.B. Nitroglycerin) verwenden kann es zu potenziell lebensbedrohlichen Blutdruckabfall führen. Personen mit Herzproblemen sind einem erhöhten Risiko von Herz-Kreislauf Nebenwirkungen wie Herzinfarkt, Schlaganfall, Brustschmerzen, Bluthochdruck ausgesetzt. Weitere Nebenwirkungen: Kopfschmerzen, Gesichtsrötung, Verdauungsstörungen, Schwindel, Sehstörungen und Schwerhörigkeit.

[FDA Information >](#)



Produkt: Xtra Zone 2400

Gefundener Wirkstoff: Sildenafil, Tadalafil

Gesundheitsrisiko: Bei Personen die Nitrat-Medikamente (z.B. Nitroglycerin) verwenden kann es zu potenziell lebensbedrohlichen Blutdruckabfall führen. Personen mit Herzproblemen sind einem erhöhten Risiko von Herz-Kreislauf Nebenwirkungen wie Herzinfarkt, Schlaganfall, Brustschmerzen, Bluthochdruck ausgesetzt. Weitere Nebenwirkungen: Kopfschmerzen, Gesichtsrötung, Verdauungsstörungen, Schwindel, Sehstörungen und Schwerhörigkeit.

[FDA Information >](#)



Produkt: Xtra Zone 2200

Gefundener Wirkstoff: Sildenafil, Tadalafil

Gesundheitsrisiko: Bei Personen die Nitrat-Medikamente (z.B. Nitroglycerin) verwenden kann es zu potenziell lebensbedrohlichen Blutdruckabfall führen. Personen mit Herzproblemen sind einem erhöhten Risiko von Herz-Kreislauf Nebenwirkungen wie Herzinfarkt, Schlaganfall, Brustschmerzen, Bluthochdruck ausgesetzt. Weitere Nebenwirkungen: Kopfschmerzen, Gesichtsrötung, Verdauungsstörungen, Schwindel, Sehstörungen und Schwerhörigkeit.

[FDA Information >](#)



Produkt: Triple Power Zen Plus 2000

Gefundener Wirkstoff: Sildenafil, Tadalafil

Gesundheitsrisiko: Bei Personen die Nitrat-Medikamente (z.B. Nitroglycerin) verwenden kann es zu potenziell lebensbedrohlichen Blutdruckabfall führen. Personen mit Herzproblemen sind einem erhöhten Risiko von Herz-Kreislauf Nebenwirkungen wie Herzinfarkt, Schlaganfall, Brustschmerzen, Bluthochdruck ausgesetzt. Weitere Nebenwirkungen: Kopfschmerzen, Gesichtsrötung, Verdauungsstörungen, Schwindel, Sehstörungen und Schwerhörigkeit.

[FDA Information >](#)



Produkt: Triple Power Zen Gold 2000

Gefundener Wirkstoff: Sildenafil, Tadalafil

Gesundheitsrisiko: Bei Personen die Nitrat-Medikamente (z.B. Nitroglycerin) verwenden kann es zu potenziell lebensbedrohlichen Blutdruckabfall führen. Personen mit Herzproblemen sind einem erhöhten Risiko von Herz-Kreislauf Nebenwirkungen wie Herzinfarkt, Schlaganfall, Brustschmerzen, Bluthochdruck ausgesetzt. Weitere Nebenwirkungen: Kopfschmerzen, Gesichtsrötung, Verdauungsstörungen, Schwindel, Sehstörungen und Schwerhörigkeit.

[FDA Information >](#)



Produkt: Rhino Big Horn 3000

Gefundener Wirkstoff: Desmethylcarbodenafil

Gesundheitsrisiko: Bei Personen die Nitrat-Medikamente (z.B. Nitroglycerin) verwenden kann es zu potenziell lebensbedrohlichen Blutdruckabfall führen. Personen mit Herzproblemen sind einem erhöhten Risiko von Herz-Kreislauf Nebenwirkungen wie Herzinfarkt, Schlaganfall, Brustschmerzen, Bluthochdruck ausgesetzt. Weitere Nebenwirkungen: Kopfschmerzen, Gesichtsrötung, Verdauungsstörungen, Schwindel, Sehstörungen und Schwerhörigkeit.

[FDA Information >](#)



Produkt: Rhino 7 Blue 9000

Gefundener Wirkstoff: Tadalafil

Gesundheitsrisiko: Bei Personen die Nitrat-Medikamente (z.B. Nitroglycerin) verwenden kann es zu potenziell lebensbedrohlichen Blutdruckabfall führen. Personen mit Herzproblemen sind einem erhöhten Risiko von Herz-Kreislauf Nebenwirkungen wie Herzinfarkt, Schlaganfall, Brustschmerzen, Bluthochdruck ausgesetzt. Weitere Nebenwirkungen: Kopfschmerzen, Gesichtsrötung, Verdauungsstörungen, Schwindel, Sehstörungen und Schwerhörigkeit.

[FDA Information >](#)



Produkt: OrgaZen 3500

Gefundener Wirkstoff: Tadalafil

Gesundheitsrisiko: Bei Personen die Nitrat-Medikamente (z.B. Nitroglycerin) verwenden kann es zu potenziell lebensbedrohlichen Blutdruckabfall führen. Personen mit Herzproblemen sind einem erhöhten Risiko von Herz-Kreislauf Nebenwirkungen wie Herzinfarkt, Schlaganfall, Brustschmerzen, Bluthochdruck ausgesetzt. Weitere Nebenwirkungen: Kopfschmerzen, Gesichtsrötung, Verdauungsstörungen, Schwindel, Sehstörungen und Schwerhörigkeit.

[FDA Information >](#)



Produkt: OrgaZen 3000

Gefundener Wirkstoff: Tadalafil

Gesundheitsrisiko: Bei Personen die Nitrat-Medikamente (z.B. Nitroglycerin) verwenden kann es zu potenziell lebensbedrohlichen Blutdruckabfall führen. Personen mit Herzproblemen sind einem erhöhten Risiko von Herz-Kreislauf Nebenwirkungen wie Herzinfarkt, Schlaganfall, Brustschmerzen, Bluthochdruck ausgesetzt. Weitere Nebenwirkungen: Kopfschmerzen, Gesichtsrötung, Verdauungsstörungen, Schwindel, Sehstörungen und Schwerhörigkeit.

[FDA Information >](#)



Produkt: Triple MiracleZen Plus 1500 mg

Gefundener Wirkstoff: Sildenafil, Tadalafil und Dapoxetin

Gesundheitsrisiko: Bei Personen die Nitrat-Medikamente (z.B. Nitroglycerin) verwenden kann es zu potenziell lebensbedrohlichen Blutdruckabfall führen. Personen mit Herzproblemen sind einem erhöhten Risiko von Herz-Kreislauf Nebenwirkungen wie Herzinfarkt, Schlaganfall, Brustschmerzen, Bluthochdruck ausgesetzt. Weitere Nebenwirkungen: Kopfschmerzen, Gesichtsrötung, Verdauungsstörungen, Schwindel, Sehstörungen und Schwerhörigkeit. Dapoxetin ist ein nicht zum Verkauf zugelassenes, verschreibungspflichtiges Medikament. Nebenwirkungen sind Krampfanfälle, Veränderungen im Blutdruck, Sehstörungen, Schwindel, Kopfschmerzen und Übelkeit.

[FDA Information >](#)

Quelle: Landeszentrum Gesundheit Nordrhein-Westfalen

Internet: <https://www.lzg.nrw.de>

U.S. Arzneimittelbehörde warnt vor verschiedenen Nahrungsergänzungsmitteln

Schlankheitsmittel

Die amerikanische Arzneimittelbehörde FDA (U.S. Food and Drug Administration) warnt vor verschiedenen Nahrungsergänzungsmitteln. Wie die Behörde mitteilt, wurde in den meist als Gewichtsreduzierend angepriesenen Produkten nicht zugelassene Wirkstoffe gefunden. Es besteht bei Einnahme ein erhebliches Risiko für Herz-Kreislauf Nebenwirkungen wie Herzinfarkt und Schlaganfall oder auch schwere Nebenwirkungen wie Selbstmordgedanken, abnorme Blutungen und Krämpfe oder lebensbedrohlichen Blutdruckabfall.



Vorsicht – Die Produkte werden teilweise noch immer über verschiedene Anbieter im Internet angeboten und sind auch hierzulande erhältlich!

Sibutramin ist ein Wirkstoff aus der Gruppe der Appetitzügler und wurde zur Behandlung von starkem Übergewicht (Adipositas) eingesetzt. Bis Anfang 2010 war Sibutramin als verschreibungspflichtiges Medikament auf dem Markt. Aufgrund zahlreicher Nebenwirkungen (insbesondere deutlich erhöhtes Herzinfarkt-Risiko für Herz-Kreislauf-Patienten sowie Herzklopfen, Blutdruckerhöhung, Verstopfung, Kopfschmerzen, Schlaflosigkeit usw.) und gleichzeitig mäßiger Gewichtsreduktion hat die europäische Arzneimittelbehörde EMA im Januar 2010 empfohlen, die Zulassung von Arzneimitteln mit Sibutramin aufzuheben.

Solche Produkte sind nicht zugelassene Arzneimittel, die in Deutschland nicht verkauft werden dürfen. Wer damit handelt, macht sich strafbar. Immer wieder warnen Behörden hierzulande davor, die angeblichen Wundermittel zum Abnehmen im Internet zu bestellen oder von Privatpersonen zu kaufen. Sie sind im schlimmsten Fall gesundheitsschädlich, im besten Fall einfach nur wirkungslos.

Betroffene Produkte:



Produkt: Lipo Escultura

Gefundener Wirkstoff: Sibutramin

Gesundheitsrisiko: Herz-Kreislauf Nebenwirkungen, Herzinfarkt und Schlaganfall

[FDA Information >](#)



Produkt: Perfect Slim Fast Track Slim

Gefundener Wirkstoff: Fluoxetin und Orlistat

Gesundheitsrisiko: Mit der Einnahme von Fluoxetin wurden schwere Nebenwirkungen wie Selbstmordgedanken, abnorme Blutungen und Krämpfe in Verbindung gebracht

[FDA Information >](#)



Produkt: Super Herbs

Gefundener Wirkstoff: Sibutramin und Desmethylsibutramin

Gesundheitsrisiko: Herz-Kreislauf Nebenwirkungen, Herzinfarkt und Schlaganfall

[FDA Information >](#)



Produkt: Slyn Both

Gefundener Wirkstoff: Fluoxetin und Orlistat

Gesundheitsrisiko: Mit der Einnahme von Fluoxetin wurden schwere Nebenwirkungen wie Selbstmordgedanken, abnorme Blutungen und Krämpfe in Verbindung gebracht

[FDA Information >](#)



Produkt: Zero Fat

Gefundener Wirkstoff: Sibutramin

Gesundheitsrisiko: Herz-Kreislauf Nebenwirkungen, Herzinfarkt und Schlaganfall

[FDA Information >](#)



Produkt: SPCARET Princess Diet

Gefundener Wirkstoff: Sibutramin

Gesundheitsrisiko: Herz-Kreislauf Nebenwirkungen, Herzinfarkt und Schlaganfall

[FDA Information >](#)



Produkt: Australia Kangaroo Essence

Gefundener Wirkstoff: Sibutramin

Gesundheitsrisiko: Herz-Kreislauf Nebenwirkungen, Herzinfarkt und Schlaganfall

[FDA Information >](#)



Produkt: Sex Drive

Gefundener Wirkstoff: Sildenafil

Gesundheitsrisiko: Sildenafil sollte nicht von Personen eingenommen werden die bereits ein Nitrat-Medikament (z. B. Nitroglycerin) einnehmen, da sie potenziell lebensbedrohlichen Blutdruckabfall verursachen kann

[FDA Information >](#)

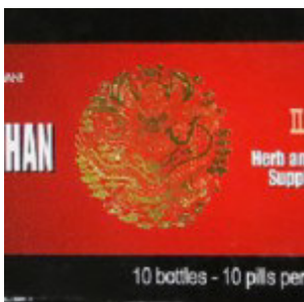


Produkt: XForMan Plus

Gefundener Wirkstoff: Sildenafil

Gesundheitsrisiko: Sildenafil sollte nicht von Personen eingenommen werden die bereits ein Nitrat-Medikament (z. B. Nitroglycerin) einnehmen, da sie potenziell lebensbedrohlichen Blutdruckabfall verursachen kann

[FDA Information >](#)



Produkt: Power Khan

Gefundener Wirkstoff: Thiosildenafil und Sildenafil

Gesundheitsrisiko: Sildenafil sollte nicht von Personen eingenommen werden die bereits ein Nitrat-Medikament (z. B. Nitroglycerin) einnehmen, da sie potenziell lebensbedrohlichen Blutdruckabfall verursachen kann

U.S. Arzneimittelbehörde warnt vor weiteren Nahrungsergänzungsmitteln

Schlankheitsmittel

Die amerikanische Arzneimittelbehörde FDA (U.S. Food and Drug Administration) warnt vor verschiedenen Nahrungsergänzungsmitteln. Wie die Behörde mitteilt, wurde in den meist als Gewichtsreduzierend angepriesenen Produkten nicht zugelassene Wirkstoffe gefunden. Es besteht bei Einnahme ein erhebliches Risiko für Herz-Kreislauf Nebenwirkungen wie Herzinfarkt und Schlaganfall oder auch schwere Nebenwirkungen wie Selbstmordgedanken, abnorme Blutungen und Krämpfe oder lebensbedrohlichen Blutdruckabfall.



Vorsicht – Die Produkte werden teilweise noch immer über verschiedene Anbieter im Internet angeboten und sind auch hierzulande erhältlich!

Sibutramin etwa ist ein Wirkstoff aus der Gruppe der Appetitzügler und wurde zur Behandlung von starkem Übergewicht (Adipositas) eingesetzt. Bis Anfang 2010 war Sibutramin als verschreibungspflichtiges Medikament auf dem Markt. Aufgrund zahlreicher Nebenwirkungen (insbesondere deutlich erhöhtes Herzinfarkt-Risiko für Herz-Kreislauf-Patienten sowie Herzklopfen, Blutdruckerhöhung, Verstopfung, Kopfschmerzen, Schlaflosigkeit usw.) und gleichzeitig mäßiger Gewichtsreduktion hat die europäische Arzneimittelbehörde EMEA im Januar 2010 empfohlen, die Zulassung von Arzneimitteln mit Sibutramin aufzuheben.

Solche Produkte sind nicht zugelassene Arzneimittel, die in Deutschland nicht verkauft werden dürfen. Wer damit handelt, macht sich strafbar. Immer wieder warnen Behörden hierzulande davor, die angeblichen Wundermittel zum Abnehmen im Internet zu bestellen oder von Privatpersonen zu kaufen. Sie sind im schlimmsten Fall gesundheitsschädlich, im besten Fall einfach nur wirkungslos.

Betroffene Produkte:



Produkt: Power Tiger X

Gefundener Wirkstoff: **Sulfoaldenafil**

Gesundheitsrisiko: Personen mit Herzproblemen sind einem erhöhten Risiko von Herz-Kreislauf – Nebenwirkungen wie Herzinfarkt, Schlaganfall, Brustschmerzen, Bluthochdruck ausgesetzt. Weitere Nebenwirkungen: Kopfschmerzen, Gesichtsrötung, Verdauungsstörungen, Schwindel, Sehstörungen und Schwerhörigkeit

[FDA Information >](#)



Produkt: Thirty Plus

Gefundener Wirkstoff: Sibutramin

Gesundheitsrisiko: Herz-Kreislauf Nebenwirkungen, Herzinfarkt und Schlaganfall

[FDA Information >](#)



Produkt: Prime Bee Pollen

Gefundener Wirkstoff: Sibutramin und Phenolphthalein

Gesundheitsrisiko: erhöhter Blutdruck, trockener Mund, Schlafstörungen und Verstopfung. Phenolphthalein wurde früher als Abführmittel verwendet, ist aber nicht mehr zum Verkauf zugelassen, weil es Krebs verursachen kann. Weitere Nebenwirkungen die mit Phenolphthalein assoziiert sind, sind Blutdruckabfall, Hautausschlag und Magen-Darm-Blutungen

[FDA Information >](#)



Produkt: Oasis Bee Pollen

Gefundener Wirkstoff: Sibutramin und Phenolphthalein

Gesundheitsrisiko: erhöhter Blutdruck, trockener Mund, Schlafstörungen und Verstopfung. Phenolphthalein wurde früher als



Produkt: X Again Platinum

Gefundener Wirkstoff: Sildenafil, Tadalafil und Dapoxetin

Gesundheitsrisiko: Bei Personen die Nitrat-Medikamente (z.B. Nitroglycerin) verwenden kann es zu potenziell lebensbedrohlichen Blutdruckabfall führen. Personen mit Herzproblemen sind einem erhöhten Risiko von Herz-Kreislauf Nebenwirkungen wie Herzinfarkt, Schlaganfall, Brustschmerzen, Bluthochdruck ausgesetzt. Weitere Nebenwirkungen: Kopfschmerzen, Gesichtsrötung, Verdauungsstörungen, Schwindel, Sehstörungen und Schwerhörigkeit. Dapoxetin ist ein nicht zum Verkauf zugelassenes, verschreibungspflichtiges Medikament. Nebenwirkungen sind Krampfanfälle, Veränderungen im Blutdruck, Sehstörungen, Schwindel, Kopfschmerzen und Übelkeit.

[FDA Information >](#)



Produkt: La'Trim Plus

Gefundener Wirkstoff: Sibutramin und Phenolphthalein

Gesundheitsrisiko: erhöhter Blutdruck, trockener Mund, Schlafstörungen und Verstopfung. Phenolphthalein wurde früher als Abführmittel verwendet, ist aber nicht mehr zum Verkauf zugelassen, weil es Krebs verursachen kann. Weitere Nebenwirkungen die mit Phenolphthalein assoziiert sind, sind Blutdruckabfall, Hautausschlag und Magen-Darm-Blutungen

U.S. Arzneimittelbehörde warnt vor (angbl. potenzsteigernden) Nahrungsergänzungsmitteln

MedikamentSchlankheitsmittel

Die amerikanische Arzneimittelbehörde FDA (U.S. Food and Drug Administration) warnt vor verschiedenen Nahrungsergänzungsmitteln. Wie die Behörde mitteilt, wurde in den angepriesenen Produkten Arzneiwirkstoffe gefunden. Es besteht bei Einnahme ein erhebliches Risiko für Herz-Kreislauf Nebenwirkungen wie Herzinfarkt und Schlaganfall oder auch schwere Nebenwirkungen wie Selbstmordgedanken, abnorme Blutungen und Krämpfe oder lebensbedrohlichen Blutdruckabfall.



Vorsicht – Die Produkte werden teilweise noch immer über verschiedene Anbieter im Internet angeboten und sind auch hierzulande erhältlich!

Sibutramin etwa ist ein Wirkstoff aus der Gruppe der Appetitzügler und wurde zur Behandlung von starkem Übergewicht (Adipositas) eingesetzt. Bis Anfang 2010 war Sibutramin als verschreibungspflichtiges Medikament auf dem Markt. Aufgrund zahlreicher Nebenwirkungen (insbesondere deutlich erhöhtes Herzinfarkt-Risiko für Herz-Kreislauf-Patienten sowie Herzklopfen, Blutdruckerhöhung, Verstopfung, Kopfschmerzen, Schlaflosigkeit usw.) und gleichzeitig mäßiger Gewichtsreduktion hat die europäische Arzneimittelbehörde EMEA im Januar 2010 empfohlen, die Zulassung von Arzneimitteln mit Sibutramin aufzuheben.

Solche Produkte sind nicht zugelassene Arzneimittel, die in Deutschland nicht verkauft werden dürfen. Wer damit handelt, macht sich strafbar. Immer wieder warnen Behörden hierzulande davor, die angeblichen Wundermittel zum Abnehmen im Internet zu bestellen oder von Privatpersonen zu kaufen. Sie sind im schlimmsten Fall gesundheitsschädlich, im besten Fall einfach nur wirkungslos.

Betroffene Produkte:



Produkt: Xtra Zone 2600

Gefundener Wirkstoff: Sildenafil, Tadalafil

Gesundheitsrisiko: Bei Personen die Nitrat-Medikamente (z.B. Nitroglycerin) verwenden kann es zu potenziell lebensbedrohlichen Blutdruckabfall führen. Personen mit Herzproblemen sind einem erhöhten Risiko von Herz-Kreislauf Nebenwirkungen wie Herzinfarkt, Schlaganfall, Brustschmerzen, Bluthochdruck ausgesetzt. Weitere Nebenwirkungen: Kopfschmerzen, Gesichtsrötung, Verdauungsstörungen, Schwindel, Sehstörungen und Schwerhörigkeit.

[FDA Information >](#)



Produkt: Xtra Zone 2400

Gefundener Wirkstoff: Sildenafil, Tadalafil

Gesundheitsrisiko: Bei Personen die Nitrat-Medikamente (z.B. Nitroglycerin) verwenden kann es zu potenziell lebensbedrohlichen Blutdruckabfall führen. Personen mit Herzproblemen sind einem erhöhten Risiko von Herz-Kreislauf Nebenwirkungen wie Herzinfarkt, Schlaganfall, Brustschmerzen, Bluthochdruck ausgesetzt. Weitere Nebenwirkungen: Kopfschmerzen, Gesichtsrötung, Verdauungsstörungen, Schwindel, Sehstörungen und Schwerhörigkeit.

[FDA Information >](#)



Produkt: Xtra Zone 2200

Gefundener Wirkstoff: Sildenafil, Tadalafil

Gesundheitsrisiko: Bei Personen die Nitrat-Medikamente (z.B. Nitroglycerin) verwenden kann es zu potenziell lebensbedrohlichen Blutdruckabfall führen. Personen mit Herzproblemen sind einem erhöhten Risiko von Herz-Kreislauf Nebenwirkungen wie Herzinfarkt, Schlaganfall, Brustschmerzen, Bluthochdruck ausgesetzt. Weitere Nebenwirkungen: Kopfschmerzen, Gesichtsrötung, Verdauungsstörungen, Schwindel, Sehstörungen und Schwerhörigkeit.

[FDA Information >](#)



Produkt: Triple Power Zen Plus 2000

Gefundener Wirkstoff: Sildenafil, Tadalafil

Gesundheitsrisiko: Bei Personen die Nitrat-Medikamente (z.B. Nitroglycerin) verwenden kann es zu potenziell lebensbedrohlichen Blutdruckabfall führen. Personen mit Herzproblemen sind einem erhöhten Risiko von Herz-Kreislauf Nebenwirkungen wie Herzinfarkt, Schlaganfall, Brustschmerzen, Bluthochdruck ausgesetzt. Weitere Nebenwirkungen: Kopfschmerzen, Gesichtsrötung, Verdauungsstörungen, Schwindel, Sehstörungen und Schwerhörigkeit.

[FDA Information >](#)



Produkt: Triple Power Zen Gold 2000

Gefundener Wirkstoff: Sildenafil, Tadalafil

Gesundheitsrisiko: Bei Personen die Nitrat-Medikamente (z.B. Nitroglycerin) verwenden kann es zu potenziell lebensbedrohlichen Blutdruckabfall führen. Personen mit Herzproblemen sind einem erhöhten Risiko von Herz-Kreislauf Nebenwirkungen wie Herzinfarkt, Schlaganfall, Brustschmerzen, Bluthochdruck ausgesetzt. Weitere Nebenwirkungen: Kopfschmerzen, Gesichtsrötung, Verdauungsstörungen, Schwindel, Sehstörungen und Schwerhörigkeit.

[FDA Information >](#)



Produkt: Rhino Big Horn 3000

Gefundener Wirkstoff: Desmethylcarbodenafil

Gesundheitsrisiko: Bei Personen die Nitrat-Medikamente (z.B. Nitroglycerin) verwenden kann es zu potenziell lebensbedrohlichen Blutdruckabfall führen. Personen mit Herzproblemen sind einem erhöhten Risiko von Herz-Kreislauf Nebenwirkungen wie Herzinfarkt, Schlaganfall, Brustschmerzen, Bluthochdruck ausgesetzt. Weitere Nebenwirkungen: Kopfschmerzen, Gesichtsrötung, Verdauungsstörungen, Schwindel, Sehstörungen und Schwerhörigkeit.

[FDA Information >](#)



Produkt: Rhino 7 Blue 9000

Gefundener Wirkstoff: Tadalafil

Gesundheitsrisiko: Bei Personen die Nitrat-Medikamente (z.B. Nitroglycerin) verwenden kann es zu potenziell lebensbedrohlichen Blutdruckabfall führen. Personen mit Herzproblemen sind einem erhöhten Risiko von Herz-Kreislauf Nebenwirkungen wie Herzinfarkt, Schlaganfall, Brustschmerzen, Bluthochdruck ausgesetzt. Weitere Nebenwirkungen: Kopfschmerzen, Gesichtsrötung, Verdauungsstörungen, Schwindel, Sehstörungen und Schwerhörigkeit.

[FDA Information >](#)



Produkt: OrgaZen 3500

Gefundener Wirkstoff: Tadalafil

Gesundheitsrisiko: Bei Personen die Nitrat-Medikamente (z.B. Nitroglycerin) verwenden kann es zu potenziell lebensbedrohlichen Blutdruckabfall führen. Personen mit Herzproblemen sind einem erhöhten Risiko von Herz-Kreislauf Nebenwirkungen wie Herzinfarkt, Schlaganfall, Brustschmerzen, Bluthochdruck ausgesetzt. Weitere Nebenwirkungen: Kopfschmerzen, Gesichtsrötung, Verdauungsstörungen, Schwindel, Sehstörungen und Schwerhörigkeit.

[FDA Information >](#)



Produkt: OrgaZen 3000

Gefundener Wirkstoff: Tadalafil

Gesundheitsrisiko: Bei Personen die Nitrat-Medikamente (z.B. Nitroglycerin) verwenden kann es zu potenziell lebensbedrohlichen Blutdruckabfall führen. Personen mit Herzproblemen sind einem erhöhten Risiko von Herz-Kreislauf Nebenwirkungen wie Herzinfarkt, Schlaganfall, Brustschmerzen, Bluthochdruck ausgesetzt. Weitere Nebenwirkungen: Kopfschmerzen, Gesichtsrötung, Verdauungsstörungen, Schwindel, Sehstörungen und Schwerhörigkeit.

[FDA Information >](#)



Produkt: Triple MiracleZen Plus 1500 mg

Gefundener Wirkstoff: Sildenafil, Tadalafil und Dapoxetin

Gesundheitsrisiko: Bei Personen die Nitrat-Medikamente (z.B. Nitroglycerin) verwenden kann es zu potenziell lebensbedrohlichen Blutdruckabfall führen. Personen mit Herzproblemen sind einem erhöhten Risiko von Herz-Kreislauf Nebenwirkungen wie Herzinfarkt, Schlaganfall, Brustschmerzen, Bluthochdruck ausgesetzt. Weitere Nebenwirkungen: Kopfschmerzen, Gesichtsrötung, Verdauungsstörungen, Schwindel, Sehstörungen und Schwerhörigkeit. Dapoxetin ist ein nicht zum Verkauf zugelassenes, verschreibungspflichtiges Medikament. Nebenwirkungen sind Krampfanfälle, Veränderungen im Blutdruck, Sehstörungen, Schwindel, Kopfschmerzen und Übelkeit.

[FDA Information >](#)

Quelle: Landeszentrum Gesundheit Nordrhein-Westfalen

Internet: <https://www.lzg.nrw.de>