

# Vitamin B<sub>12</sub> 1000 μg inject JENAPHARM®

#### 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

Vitamin B<sub>12</sub> 1000 μg inject JENAPHARM® Injektionslösung

# 2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

Eine Ampulle mit 1 ml Injektionslösung enthält 1000  $\mu g$  Cyanocobalamin (Cyanocobalamin gehört zur Gruppe der Stoffe, die zusammenfassend als "Vitamin B<sub>12</sub>" bezeichnet werden.).

Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung:

Enthält Natrium (siehe Abschnitt 4.4). Enthält weniger als 1 mmol (23 mg) Natrium je Ampulle.

Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile siehe Abschnitt 6.1.

#### 3. DARREICHUNGSFORM

Iniektionslösung.

Vitamin B<sub>12</sub> 1000 μg inject JENAPHARM ist eine klare, rote Injektionslösung.

#### 4. KLINISCHE ANGABEN

#### 4.1 Anwendungsgebiete

Vitamin-B<sub>12</sub>-Mangel, der ernährungsmäßig nicht behoben werden kann.

Vitamin-B<sub>12</sub>-Mangel kann sich in folgenden Krankheitsbildern äußern:

- hyperchrome makrozytäre Megaloblastenanämie (Perniciosa, Biermer-Anämie, Addison-Anämie).
- funikuläre Spinalerkrankung.

Ein labordiagnostisch gesicherter Vitamin-  $B_{12}$ -Mangel kann auftreten bei:

- jahrelanger Mangel- und Fehlernährung (z. B. durch streng vegetarische Ernährung).
- Malabsorption durch
  - ungenügende Produktion von Intrinsic factor.
  - Erkrankungen im Endabschnitt des Ileums, z.B. Sprue.
  - Fischbandwurmbefall.
  - Blind-loop-Syndrom.
- angeborenen Vitamin- $B_{12}$ -Transportstörungen.

#### 4.2 Dosierung und Art der Anwendung

# Dosierung

 $\overline{\text{Zu}}$  Beginn der Behandlung wird in den ersten Wochen nach Diagnosestellung 1 Ampulle Vitamin B<sub>12</sub> 1000 µg inject JENA-PHARM (entsprechend 1000 µg Cyanocobalamin) zweimal pro Woche verabreicht.

Bei nachgewiesener Vitamin- $B_{12}$ -Aufnahmestörung im Darm wird anschließend  $100~\mu g$  Cyanocobalamin einmal im Monat verabreicht.

Bei guter Verträglichkeit ist die Dauer der Anwendung nicht begrenzt. Bei nachgewiesener Vitamin- $B_{12}$ -Aufnahmestörung im Darm wird Vitamin  $B_{12}$  in der Regel lebenslang substituiert.

Kinder und Jugendliche Es liegen keine Daten vor.

#### Art der Anwendung

Parenterale Arzneimittel sind vor Gebrauch visuell zu prüfen. Nur klare Lösungen ohne Partikel dürfen verwendet werden.

Vitamin  $B_{12}$  1000  $\mu g$  inject JENAPHARM wird in der Regel intramuskulär verabreicht. Es kann aber auch langsam intravenös oder subkutan gegeben werden.

#### 4.3 Gegenanzeigen

Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile.

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

Vitamin  $B_{12}$  1000  $\mu g$  inject JENAPHARM enthält Natrium, aber weniger als 1 mmol (23 mg) Natrium pro Ampulle.

#### 4.5 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen

Bisher keine bekannt.

#### 4.6 Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit

Die empfohlene tägliche Vitamin- $B_{12}$ -Zufuhr in Schwangerschaft und Stillzeit beträgt 4  $\mu$ g. Nach den bisherigen Erfahrungen haben höhere Dosen keine nachteiligen Auswirkungen auf den Feten.

Vitamin B<sub>12</sub> wird in die Muttermilch ausgeschieden.

#### 4.7 Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Vitamin B<sub>12</sub> 1000 µg inject JENAPHARM hat keinen oder einen zu vernachlässigenden Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen.

## 4.8 Nebenwirkungen

# Erkrankungen des Immunsystems

Sehr selten (< 1/10.000) treten anaphylaktische bzw. anaphylaktoide Reaktionen auf.

Erkankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes

Sehr selten (< 1/10.000) wurden Akne, ekzematöse und urtikarielle Arzneimittelreaktionen beobachtet.

# Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen

Die Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen nach der Zulassung ist von großer Wichtigkeit. Sie ermöglicht eine kontinuierliche Überwachung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses des Arzneimittels. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung anzuzeigen:

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte Abt. Pharmakovigilanz Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3 53175 Bonn Website: www.bfarm.de

#### 4.9 Überdosierung

Vitamin  $B_{12}$  hat eine große therapeutische Breite. Vergiftungen oder Überdosierungserscheinungen sind nicht bekannt.

#### 5. PHARMAKOLOGISCHE EIGEN-SCHAFTEN

#### 5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften

Pharmakotherapeutische Gruppe: Antianämika/Vitamin  $B_{12}$  (Cyanocobalamin und Analoga),

ATC-Code: B03BA01.

Vitamin B<sub>12</sub> ist als Bestandteil der prosthetischen Gruppen der Methylmalonyl-CoAlsomerase für die Umwandlung der Propionsäure in Bernsteinsäure notwendig. Weiterhin ist Vitamin B<sub>12</sub> neben Folsäure an der Neubildung labiler Methylgruppen beteiligt, die durch Transmethylierungsprozesse auf andere Methylakzeptoren übertragen werden. Das Vitamin nimmt dabei auf die Nukleinsäuresynthese Einfluss, insbesondere bei der Hämatopoese und anderen Zellreifungsvorgängen im Körper.

#### Vorkommen und Bedarfsdeckung

Zu therapeutischen Zwecken wird Vitamin B<sub>12</sub> in Form von Cyanocobalamin, Hydroxocobalamin und Hydroxocobalaminacetat angewendet. Diese beiden Formen stellen "Prodrugs" dar, die im Organismus in die wirksamen Formen Methyl- und 5-Adenosylcobalamin überführt werden.

Der Mensch ist nicht in der Lage, Vitamin  $B_{12}$  selbst zu synthetisieren und muss sich das Vitamin mit der Nahrung zuführen. Als Vitamin- $B_{12}$ -haltige Produkte sind Leber, Niere, Herz, Fisch, Austern, Milch, Eigelb und Muskelfleisch bekannt.

Die Resorption von Vitamin B<sub>12</sub> erfolgt überwiegend im Dünndarm, jedoch nur, wenn das Vitamin zuvor mit dem im Magen gebildeten Intrinsic factor, einem Glycoprotein, eine Verbindung eingegangen ist. Nur die Vitamin-B<sub>12</sub>-Menge wird im Körper retiniert, die zur täglichen Bedarfsdeckung notwendig ist und etwa 1 μg beträgt.

# Mangelerscheinungen

Eine jahrelang dauernde verminderte oder fehlende Vitamin-B<sub>12</sub>-Resorption führt zu Mangelerscheinungen, wenn der Plasmaspiegel unter 200 pg/ml fällt. Hämatologisch finden sich Blutbildveränderungen in Form einer megaloblastären Anämie. Neurologisch manifestieren sich Ausfälle am peripheren und zentralen Nervensystem. Zeichen der Polyneuropathie können mit Läsionen der langen Rückenmarkbahnen und psychischen Störungen kombiniert sein. Bei Mangelerscheinungen treten meist uncharakteristische Symptome auf, z.B. Müdigkeit und Blässe, Kribbeln in Händen und Füßen, Gangunsicherheit und verminderte körperliche Belastbarkeit.

#### 5.2 Pharmakokinetische Eigenschaften

Die Vitamin-B<sub>12</sub>-Resorption erfolgt über

 Vitamin B<sub>12</sub> wird im Dünndarm aktiv in der an den Intrinsic factor gebundenen Form resorbiert. Der Transport des Vitamins B<sub>12</sub> zum Gewebe erfolgt durch Anlagerung an Transcobalamine, Sub-

# Vitamin B<sub>12</sub> 1000 μg inject JENAPHARM®



stanzen aus der Reihe der Plasma-Beta-Globuline.

 Unabhängig vom Intrinsic factor kann das Vitamin auch durch passive Diffusion über den Magen-Darm-Trakt oder die Schleimhäute in den Blutstrom gelangen. Von oral angebotenen Mengen gelangen jedoch nicht mehr als 1 bis 3 % ins Blut.

Untersuchungen an Gesunden ergaben, dass von oralen Dosen (mehr als 5  $\mu g)$  über den Intrinsic factor im Durchschnitt maximal 1,5  $\mu g$  Vitamin  $B_{12}$  resorbiert werden. Bei Patienten mit perniziöser Anämie wurden nach oralen Dosen von 100  $\mu g$  Vitamin  $B_{12}$  und mehr Resorptionsraten von maximal 1 % gefunden.

Das im Körper enthaltene Vitamin  $B_{12}$  ist in Depots gespeichert, von denen die Leber das wichtigste ist. Der durch den täglichen Bedarf verbrauchte Vitamin- $B_{12}$ -Anteil ist sehr gering und liegt bei etwa 1  $\mu$ g, die Turnover-Rate bei 2,5  $\mu$ g. Die biologische Halbwertzeit beträgt ca. 1 Jahr. Dabei werden 2,55  $\mu$ g Vitamin  $B_{12}$  pro Tag oder 0,051 % der Gesamtbestände des Körpers umgesetzt.

Vitamin B<sub>12</sub> wird überwiegend über die Galle ausgeschieden und bis auf 1 µg wieder über den enterohepatischen Kreislauf rückresorbiert. Wird die Speicherkapazität des Körpers durch hoch dosierte, insbesondere parenterale Gabe überschritten, so wird der nicht retinierte Anteil im Urin ausgeschieden.

Die Blutplasma-Spiegel geben über die Höhe des Vitamin- $B_{12}$ -Depots im Körper Auskunft. Wird einem gesunden Organismus jegliche Vitamin- $B_{12}$ -Zufuhr entzogen, braucht es einen Zeitraum von 3 bis 5 Jahren, bis kritische Werte erreicht werden, die einen Vitaminmangelzustand anzeigen.

50 bis 90% einer intramuskulär oder intravenös verabreichten Gabe von 0,1 bis 1 mg Cyanocobalamin werden innerhalb von 48 Stunden mit dem Urin ausgeschieden, wobei nach intravenöser Gabe die Elimination über den Urin sogar noch schneller verläuft. Nach Applikation von Hydroxocobalamin werden dagegen länger anhaltende Serumspiegel beobachtet, wobei innerhalb von 72 Stunden lediglich 16 bis 66% der Dosis im Urin erscheinen, mit einem Maximum nach 24 Stunden.

Dieser Effekt soll jedoch bei einer Langzeitbehandlung spätestens nach einem Monat verloren gehen, so dass zwischen Hydroxocobalamin und Cyanocobalamin keine wesentlichen Unterschiede im Resorptionsund Retentionsverhalten bestehen.

#### 5.3 Präklinische Daten zur Sicherheit

Aus der vorliegenden Literatur ergeben sich keine Erkenntnisse über mutagene, kanzerogene oder reproduktionstoxische Eigenschaften von Vitamin B<sub>12</sub>.

## 6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN

#### 6.1 Liste der sonstigen Bestandteile

Natriumchlorid Salzsäure Wasser für Injektionszwecke als Lösungsmittel.

#### 6.2 Inkompatibilitäten

Aufgrund der Instabilität von Vitamin B<sub>12</sub> kann durch Zumischung anderer Arzneistoffe ein Wirkungsverlust des Vitamins eintreten.

#### 6.3 Dauer der Haltbarkeit

5 Jahre.

#### 6.4 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung

Die Ampulle im Umkarton aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.

#### 6.5 Art und Inhalt des Behältnisses

1 ml OPC-Braunglasampulle mit klarer, roter Lösung.

Packung mit 5 Ampullen zu 1 ml Injektionslösung

Packung mit 10 Ampullen zu 1 ml Injektionslösung.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

# 6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung und sonstige Hinweise zur Handhabung

Parenterale Arzneimittel sind vor Gebrauch visuell zu prüfen. Nur klare Lösungen ohne Partikel dürfen verwendet werden.

Nicht verwendetes Arzneimittel oder Abfallmaterial ist entsprechend den nationalen Anforderungen zu entsorgen.

## 7. INHABER DER ZULASSUNG

mibe GmbH Arzneimittel Münchener Straße 15 06796 Brehna Tel.: 034954 247-0 Fax: 034954 247-100

# 8. ZULASSUNGSNUMMER

3000296.00.00

## 9. DATUM DER ERTEILUNG DER ZULASSUNG/VERLÄNGERUNG DER ZULASSUNG

23. September 2003

#### 10. STAND DER INFORMATION

06.2014

## 11. VERKAUFSABGRENZUNG

Apothekenpflichtig.

Zentrale Anforderung an:

Rote Liste Service GmbH

Fachinfo-Service

Mainzer Landstraße 55 60329 Frankfurt