GmbH

1. BEZEICHNUNG DER ARZNEIMITTEL

Azathioprin-ratiopharm® 25 mg Filmtabletten

Azathioprin-ratiopharm® 50 mg Filmtabletten

2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE **ZUSAMMENSETZUNG**

Azathioprin-ratiopharm® 25 mg Filmtabletten

Jede Tablette enthält 25 mg Azathioprin.

Azathioprin-ratiopharm® 50 mg Filmtabletten

Jede Tablette enthält 50 mg Azathioprin.

Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile siehe Abschnitt 6.1.

3. DARREICHUNGSFORM

Filmtablette

Azathioprin-ratiopharm® 25 mg Filmtabletten

Hellgelbe, bikonvexe Tabletten mit Filmüberzug von ca. 6 mm Durchmesser und mit der Prägung "AE25" auf einer Seite.

Azathioprin-ratiopharm® 50 mg Filmtabletten

Hellgelbe, bikonvexe Tabletten mit Filmüberzug von ca. 8 mm Durchmesser und mit der Prägung "AE50" auf der einen Seite und einer Bruchkerbe auf der anderen.

4. KLINISCHE ANGABEN

4.1 Anwendungsgebiete

Azathioprin ist in Kombination mit anderen Immunsuppressiva zur Vorbeugung von Abstoßungsreaktionen bei Patienten nach allogener Transplantation von Niere, Leber, Herz, Lunge oder Pankreas angezeigt. Azathioprin ist innerhalb immunsuppressiver Regime üblicherweise als ein Zusatz zu immunsuppressiven Substanzen angezeigt, die den Hauptpfeiler der Behandlung darstellen (Basisimmunsuppression).

Azathioprin ist in Fällen der folgenden Erkrankungen bei Patienten, die Steroide nicht vertragen, die steroidabhängig sind oder bei denen trotz hochdosierter Behandlung mit Steroiden keine ausreichende oder nachhaltige therapeutische Wirkung erzielt werden kann, angezeigt:

- schwere akute rheumatoide Arthritis, die nicht mit einer weniger toxischen Basis-Therapie (disease-modifying antirheumatic drugs - DMARD) kontrolliert werden kann
- schwere oder mittelschwere entzündliche Darmerkrankungen (Morbus Crohn oder Colitis ulcerosa)
- systemischer Lupus erythematodes
- Dermatomyositis
- Autoimmunhepatitis
- Polvarteriitis nodosa
- refraktäre autoimmun hämolytische Anä-
- chronisch refraktäre idiopathische thrombozytopenische Purpura

4.2 Dosierung und Art der Anwendung

Dosierung

<u>Transplan</u>tation

In Abhängigkeit vom gewählten immunsuppressiven Regime wird gewöhnlich eine Anfangsdosis von bis zu 5 mg/kg Körpergewicht/Tag oral gegeben.

Die Erhaltungsdosis liegt zwischen 1-4 mg/ kg Körpergewicht/Tag und muss den klinischen Erfordernissen und der hämatologischen Verträglichkeit angepasst werden.

Andere Anwendungsgebiete

Im Allgemeinen beträgt die Anfangsdosis 1-3 mg/kg Körpergewicht/Tag und soll an das klinische Ansprechen (das u.U. erst nach Wochen oder Monaten erkennbar ist) und die hämatologische Verträglichkeit angepasst werden. Eine schrittweise Steigerung der Dosis (wöchentliche Steigerung um 25 oder 50 mg) kann möglicherweise das Auftreten einiger leichterer Nebenwirkungen verhindern und wird daher empfohlen. Für die Behandlung der Autoimmunhepatitis liegt die Dosis gewöhnlich zwischen 1,0 und 1,5 mg/kg Körpergewicht/Tag. Wenn die therapeutische Wirkung eingetreten ist, soll eine Reduzierung auf die niedrigste Dosis, mit der die Wirkung erhalten werden kann, in Erwägung gezogen werden. Wenn nach 3-6-monatiger Behandlung keine Besserung eintritt, soll in Erwägung gezogen werden das Arzneimittel abzusetzen. Die nötige Erhaltungsdosis kann je nach Indikation und individueller Reaktion des Patienten sowie der hämatologischen Toleranz zwischen weniger als 1 mg und 3 mg/kg Körpergewicht/Tag liegen.

Nieren- und/oder Leberfunktionsstörung

Bei Patienten mit Nieren- und/oder leichter bis mäßig schwerer Leberfunktionsstörung sollten die Dosen im unteren Bereich des normalen Dosisbereichs liegen. Bei schweren Leberfunktionsstörungen ist Azathioprin kontraindiziert (siehe auch Abschnitt 4.3).

Kinder und Jugendliche

Für den Einsatz von Azathioprin bei der Behandlung der juvenilen idiopathischen Arthritis (JIA), des systemischen Lupus erythematodes, einer Dermatomyositis oder einer Polyarteriitis nodosa bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren liegen keine ausreichenden Daten vor. In Bezug auf die anderen Indikationen gelten die Dosisempfehlungen gleichermaßen für Kinder, Jugendliche und Erwachsene.

Ältere Patienten

Spezielle Informationen über die Verträglichkeit von Azathioprin bei älteren Patienten liegen nicht vor. Es wird empfohlen, das Arzneimittel im unteren Bereich des normalen Dosisbereichs zu dosieren (zur Kontrolle des Blutbildes siehe Abschnitt 4.4).

Wenn Allopurinol, Oxipurinol oder Thiopurinol zusammen mit Azathioprin angewendet werden, muss die Azathioprindosis auf ein Viertel der normalen Dosis reduziert werden (siehe Abschnitte 4.4 und 4.5).

Es kann Wochen bis Monate dauern bis die therapeutische Wirkung eintritt. Das Arzneimittel kann zur Langzeittherapie angewendet werden, sofern der Patient es verträgt.

Bei rheumatoider Arthritis und bestimmten hämatologischen Erkrankungen kann die Behandlung nach einer gewissen Zeit ohne Probleme beendet werden.

Die Behandlung mit Azathioprin sollte immer ausschleichend und unter engmaschiger Überwachung beendet werden.

Art der Anwendung

Azathioprin-ratiopharm® ist zur oralen Anwendung bestimmt. Die Filmtablette(n) sollte(n) unzerkaut zusammen mit mindestens einem Glas Flüssigkeit (200 ml) geschluckt werden. Die Einnahme sollte während den Mahlzeiten erfolgen.

Gilt nur für Azathioprin-ratiopharm® 50 mg Filmtabletten

Eine Halbierung der Filmtablette sollte vermieden werden, außer wenn dies für das ausschleichende Absetzen notwendig ist. Falls notwendig, sollte für eine angemessene Dauerdosierung die 25-mg-Stärke (Azathioprin-ratiopharm® 25 mg Filmtabletten) verwendet werden (siehe Abschnitte 4.4 und 4.6).

4.3 Gegenanzeigen

- Überempfindlichkeit gegen Azathioprin, 6-Mercaptopurin (Metabolit von Azathioprin) oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile
- Schwere Infektionen
- Schwere Störung der Leber- oder Knochenmarkfunktion
- Pankreatitis
- Impfung mit Lebendvakzinen insbesondere BCG, Pocken und Gelbfieber
- Schwangerschaft, sofern die Risiken den Nutzen übertreffen (siehe Abschnitt 4.6)
- Stillzeit (siehe Abschnitt 4.6)

4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

- a) Die Anwendung von Azathioprin ist potentiell mit gesundheitlichen Risiken verbunden, deshalb soll es nur verordnet werden, wenn der Patient hinsichtlich toxischer Wirkungen während der gesamten Therapie ausreichend überwacht werden kann. Während der ersten 8 Wochen der Behandlung sollte mindestens einmal pro Woche ein Blutbild einschließlich Thrombozytenzählung angefertigt werden. Das Blutbild sollte häufiger kontrolliert werden
 - wenn hohe Dosen eingesetzt werden
 - bei älteren Patienten
 - bei Störungen der Nierenfunktion
 - bei leichten bis mäßig schweren Störungen der Leberfunktion (siehe auch Abschnitte 4.2 und 5.2)
 - bei leichten bis mäßig schweren Störungen der Knochenmarkfunktion (siehe auch Abschnitt 4.2)
 - bei Patienten mit Hypersplenismus

Nach 8 Wochen kann die Häufigkeit der Blutuntersuchungen reduziert werden. Es wird empfohlen monatlich ein vollständiges Blutbild anzufertigen, mindestens jedoch alle 3 Monate.

Die Patienten müssen angewiesen werden, ihren Arzt unverzüglich über Ulzera im Rachenbereich, Fieber, Infektionen, Blutergüsse, Blutungen oder andere Anzeichen einer Myelosuppression zu informieren.

Azathioprin-ratiopharm[®] 25 mg/50 mg Filmtabletten

ratiopharm GmbH

- b) Besonders bei Patienten mit Funktionsstörungen der Leber, sollte die Leberfunktion regelmäßig kontrolliert werden.
- c) Eine engmaschige Überwachung des Blutbildes ist erforderlich, wenn Azathioprin zusammen angewendet wird mit
 - Allopurinol, Oxipurinol oder Thiopurinol (siehe Abschnitte 4.2 und 4.5)
 - Aminosalicylsäurederivaten, wie z.B.
 Mesalazin, Olsalazin oder Sulfasalazin (siehe Abschnitt 4.5)
 - ACE-Hemmern, Trimethoprim/Sulfamethoxazol (Cotrimoxazol), Cimetidin oder Indometacin (siehe Abschnitt 4.5)
 - Arzneistoffen mit zytotoxischen/myelosuppressiven Eigenschaften (siehe Abschnitt 4.5)
- d) Im Falle einer Überempfindlichkeitsreaktion (siehe Abschnitt 4.8) haben das sofortige Absetzen von Azathioprin und gegebenenfalls die Unterstützung des Kreislaufs bei der Mehrheit der Fälle zur Besserung geführt. Nach einer Überempfindlichkeitsreaktion gegenüber dem Arzneimittel sollte Azathioprin nicht weiter angewendet werden.
- e) Ungefähr 10 % der Patienten weisen auf Grund eines genetischen Polymorphismus einen Mangel an Thiopurin-Methyl-Transferase (TPMT) auf. Daher können sie Azathioprin u. U. nicht vollständig metabolisieren und sind deshalb einer höheren myelotoxischen Wirkung ausgesetzt. Besondere Vorsicht ist daher bei gleichzeitiger Anwendung von Aminosalicylsäurederivaten, einschließlich Sulfasalazin, die das Enzym TPMT hemmen, angezeigt. Um einen möglichen Mangel an Thiopurin-Transferase zu ermitteln, ist es möglich, vor der Anwendung des Arzneimittels, die TPMT-Aktivität phänotypisch oder genotypisch zu bestimmen.
- f) Begrenzte Daten deuten darauf hin, dass Azathioprin bei Patienten mit einem Mangel des Enzyms Hypoxanthin-Guanin-Phosphoribosyl-Transferase (Lesch-Nyhan-Syndrom) nicht wirksam ist. Azathioprin sollte daher bei diesen Patienten nicht eingesetzt werden.
- g) Wenn Allopurinol, Oxipurinol oder Thiopurinol gleichzeitig mit Azathioprin angewendet werden, muss die Azathioprindosis auf ein Viertel der normalen Dosis reduziert werden (siehe Abschnitte 4.4 und 4.5)
- h) Besondere Vorsicht ist angezeigt, wenn Azathioprin gleichzeitig mit neuromuskulär wirkenden Arzneistoffen, wie Tubocurarin oder Suxamethonium angewendet wird (siehe Abschnitt 4.5). Azathioprin kann auch die neuromuskuläre Blockade durch depolarisierende Substanzen, wie Suxamethonium, verstärken. Die Patienten sollen angewiesen werden, vor einer Operation ihren Anästhesisten über ihre Behandlung mit Azathioprin zu informieren.
- i) Wenn Antikoagulantien vom Cumarin-Typ zusammen mit Azathioprin eingesetzt werden, soll die Blutgerinnung engmaschig überwacht werden (siehe Abschnitte 4.5).

- j) Das Absetzen von Azathioprin kann z. B. bei systemischem Lupus erythematodes mit Nephritis, Morbus Crohn, Colitis ulcerosa oder Autoimmunhepatitis zu einer gravierenden Verschlechterung des Zustandes führen.
- k) Die Behandlung mit Azathioprin sollte immer ausschleichend unter engmaschiger Überwachung beendet werden.
- Bei Immunisierungen mit inaktivierten Vakzinen oder Toxoid-Impfstoffen während der Therapie mit Azathioprin sollte der Impferfolg immer anhand einer Titerbestimmung überprüft werden.
- m) Unter der Behandlung mit Azathioprin ist eine erhöhte Anzahl von Hauttumoren, vor allem an Stellen, die der Sonne ausgesetzt waren, aufgetreten. Die Patienten sollten vor übermäßiger Sonnen- oder UV-Bestrahlung gewarnt werden. Die Haut sollte regelmäßig untersucht werden (siehe auch Abschnitt 4.8).
- n) Seltene Fälle von hepatosplenalen T-Zell-Lymphomen (einer sehr seltenen Form des Non-Hodgkin-Lymphoms) wurden bei adoleszenten und jungen erwachsenen Patienten mit Morbus Crohn beschrieben, die mit Infliximab behandelt wurden. Diese seltene Form eines T-Zell-Lymphoms hat einen sehr aggressiven Krankheitsverlauf und verläuft meistens tödlich. Alle diese hepatosplenalen T-Zell-Lymphome unter Infliximab traten bei Patienten auf, die gleichzeitig Azathioprin oder 6-Mercaptopurin (6-MP) erhielten (siehe Abschnitt 4.8).
- o) Mutagenität: Chromosomale Veränderungen wurden sowohl bei weiblichen als auch bei männlichen Patienten, die mit Azathioprin behandelt wurden, nachgewiesen. Die Rolle, die Azathioprin bei der Entwicklung dieser Veränderungen spielte, ist schwer zu beurteilen.
- p) Varicella-Zoster-Virus-Infektionen: Eine Infektion mit dem Varicella-Zoster-Virus (VZV; Windpocken und Herpes zoster) kann unter der Behandlung mit Immunsuppressiva schwerwiegend verlaufen. Vorsicht ist vor allem in Bezug auf folgendes geboten:

Vor Behandlungsbeginn mit Immunsuppressiva sollte der verschreibende Arzt den Patienten daher auf eine VZV-Infektion in der Anamnese hin überprüfen. Serologische Untersuchungen können zur Bestimmung einer früheren Exposition hilfreich sein. Patienten ohne VZV-Exposition in der Anamnese sollten jeglichen Kontakt mit Personen mit Windpocken oder Herpes zoster vermeiden. Wenn solche Patienten trotzdem einer VZV-Infektion ausgesetzt sein sollten, ist besondere Vorsicht geboten, um den Ausbruch von Windpocken oder Herpes zoster bei diesen Patienten zu vermeiden. Außerdem ist eine passive Immunisierung mit Varicella-Zoster-Immunglobulin (VZIG) in Betracht zu ziehen. Falls der Patient bereits infiziert ist, sind geeignete Maßnahmen zu ergreifen, die eine antivirale Therapie und eine unterstützende Behandlung einschließen können.

- q) Besondere Vorsicht ist geboten bei Patienten mit unbehandelten akuten Infektionen (siehe auch Abschnitt 4.3).
- r) Bei gleichzeitiger zytotoxischer Therapie sollte Azathioprin nur unter ärztlicher Beobachtung eingesetzt werden.

Fertilität

Sowohl männliche als auch weibliche Patienten im reproduktiven Alter sollen während der Anwendung von Azathioprin und bis mindestens 3 Monate nach Therapieende empfängnisverhütende Maßnahmen treffen. Dies gilt auch für Patienten mit eingeschränkter Fruchtbarkeit aufgrund chronischer Urämie, da sich die Fruchtbarkeit nach Transplantation im Allgemeinen wieder normalisiert.

Fallberichte deuten darauf hin, dass Intrauterinpessare (Spirale, Kupfer-T) unter einer Azathioprin-Therapie versagen können. Daher sind andere oder zusätzliche empfängnisverhütende Maßnahmen anzuraten.

Gilt nur für Azathioprin-ratiopharm® 50 mg Filmtabletten

Wenn die Filmtablette halbiert werden muss, muss ein Kontakt der Haut mit Tablettenstaub oder den Bruchflächen vermieden werden (siehe Abschnitte 4.2 und 6.6).

4.5 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen

- a) Allopurinol, Oxipurinol und Thiopurinol haben durch Blockade des Enzyms Xanthinoxidase eine hemmende Wirkung auf den Metabolismus von Azathioprin. Bei gleichzeitiger Anwendung von Allopurinol, Oxipurinol und/oder Thiopurinol zusammen mit Azathioprin muss die Azathioprindosis auf ein Viertel der normalen Dosis reduziert werden (siehe Abschnitte 4.2 und 4.4).
- b) Klinische Hinweise deuten darauf hin, dass Azathioprin die Wirkung von nichtdepolarisierenden Muskelrelaxanzien wie Curare, d-Tubocurarin und Pancuronium antagonisiert. Experimentelle Daten bestätigen, dass Azathioprin die neuromuskuläre Blockade durch d-Tubocurarin aufhebt und die neuromuskuläre Blockade durch Suxamethonium verstärkt (siehe Abschnitt 4.4).
- c) Bei Kombination von Azathioprin mit anderen Immunsuppressiva, wie z.B. Cyclosporin oder Tacrolimus, muss ein erhöhtes Risiko einer übermäßigen Immunsuppression berücksichtigt werden.
- d) Bei gleichzeitiger Anwendung von Azathioprin mit Aminosalicylsäurederivaten wie Olsalazin, Mesalazin und Sulfasalazin besteht infolge der Hemmung des Abbaus von Azathioprin in der Leber das Risiko einer erhöhten myelosuppressiven Wirkung durch Azathioprin (siehe Abschnitt 4.4).
- e) Bei gleichzeitiger Anwendung von Azathioprin mit Warfarin und Phenprocoumon wurde eine Hemmung der gerinnungshemmenden Wirkung beschrieben (siehe Abschnitt 4.4).
- f) Die gleichzeitige Anwendung von Azathioprin und ACE-Hemmern, Trimetho-

Azathioprin-ratiopharm[®] 25 mg/50 mg Filmtabletten

- prim/Sulfamethoxazol (Cotrimoxazol), Cimetidin oder Indometacin erhöht das Risiko einer Myelosuppression (siehe Abschnitt 4.4).
- g) Die gleichzeitige Anwendung von Azathioprin und Arzneistoffen mit myelosuppressiven/zytotoxischen Eigenschaften kann die myelotoxische Wirkung verstärken. Das gilt auch für myelosuppressive Behandlungen, die nur kurze Zeit vor Beginn der Behandlung mit Azathioprin beendet wurden (siehe Abschnitt 4.4).
- h) In vitro wurde an menschlichem Lebergewebe gezeigt, dass Furosemid den Abbau von Azathioprin behindert. Die klinische Signifikanz ist jedoch nicht bekannt.
- i) Die immunsuppressive Wirkung von Azathioprin kann eine atypische und möglicherweise schädliche Reaktion auf Lebendvakzine hervorrufen. Auf Grund von theoretischen Überlegungen ist daher die Anwendung von Lebendvakzinen während der Therapie mit Azathioprin kontraindiziert (siehe Abschnitt 4.3).
- j) Eine verminderte Reaktion auf abgetötete Vakzine ist wahrscheinlich. Eine derartige Reaktion auf einen Hepatitis-BImpfstoff wurde bei Patienten, die mit Azathioprin und Steroiden in Kombination behandelt wurden, beobachtet. Eine kleine klinische Studie hat gezeigt, dass Azathioprin in der üblicherweise eingesetzten Dosierung die Wirkung eines polyvalenten PneumokokkenImpfstoffes nicht nachteilig beeinflusst. Dies wurde anhand der mittleren, gegen das Kapselantigen gerichteten Antikörperkonzentration überprüft (siehe Abschnitt 4.4).
- k) Eine gleichzeitige Behandlung mit Infliximab und Azathioprin oder 6-Mercaptopurin bei adoleszenten und jungen erwachsenen Patienten mit Morbus Crohn, kann in seltenen Fällen zu einem hepatosplenalen T-Zell-Lymphom (einer sehr sel-

tenen Form des Non-Hodgkin-Lymphoms) führen (siehe Abschnitte 4.4 und 4.8).

4.6 Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit

Schwangerschaft

Azathioprin darf während der Schwangerschaft nur nach strenger Nutzen/Risiko-Abwägung eingesetzt werden. Im Tierversuch erwies sich Azathioprin als teratogen und embryotoxisch (siehe Abschnitt 5.3), Azathioprin und seine Metaboliten erscheinen nach Einnahme durch die Mutter in niedrigen Konzentrationen im fetalen Blutkreislauf und in der Amnionflüssigkeit. Leukopenie und/oder Thrombozytopenie wurde bei einer Reihe von Neugeborenen festgestellt, deren Mütter Azathioprin während der Schwangerschaft einnahmen. Eine besonders sorgfältige hämatologische Überwachung der Mutter und eine Dosisreduktion im Fall einer Leukopenie ist während der Schwangerschaft anzuraten.

Sowohl männliche als auch weibliche Patienten im reproduktiven Alter sollen, während der Anwendung von Azathioprin und bis mindestens 3 Monate nach Therapieende, empfängnisverhütende Maßnahmen treffen. Dies gilt auch für Patienten mit eingeschränkter Fruchtbarkeit aufgrund chronischer Urämie, da sich die Fruchtbarkeit nach Transplantation im Allgemeinen wieder normalisiert.

Fallberichte deuten darauf hin, dass Intrauterinpessare (Spirale, Kupfer-T) unter einer Azathioprin-Therapie versagen können. Daher sind andere oder zusätzliche empfängnisverhütende Maßnahmen anzuraten. Eine vorübergehende Beeinträchtigung der Immunreaktion wurde bei intrauterin exponierten Neugeborenen mit Azathioprin in Kombination mit Prednison festgestellt. Bei einer Kombination von Azathioprin und Prednisolon wurde über intrauterine Wachstumshemmung und vorzeitige Geburt berichtet. Die Langzeitkonsequenzen dieser Effekte sind noch nicht endgültig bekannt,

jedoch haben sich für viele Kinder über 10 Jahre, die in utero der Substanz ausgesetzt waren, bisher keine negativen Konsequenzen ergeben.

Stillzeit

6-Mercaptopurin, der aktive Metabolit von Azathioprin wurde im Kolostrum und in der Muttermilch von Frauen nachgewiesen, die mit Azathioprin behandelt wurden. Deshalb darf während einer Therapie mit Azathioprin nicht gestillt werden.

Fertilität

Siehe Abschnitt 4.4.

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

Es wurden keine Studien zur Auswirkung von Azathioprin auf die Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen durchgeführt.

4.8 Nebenwirkungen

Erfahrungsgemäß treten bei ca. 50% der Patienten Nebenwirkungen auf. Art, Häufigkeit und Schweregrad der Nebenwirkungen können von Dosis und Dauer der Azathioprin-Behandlung sowie von der zugrunde liegenden Erkrankung oder den gleichzeitigen Behandlungen des Patienten abhängen. Die wichtigste unerwünschte Wirkung unter Azathioprin ist eine Dosis-abhängige, im Allgemeinen reversible Unterdrückung der Knochenmarkfunktion, die sich als Leukopenie, Thrombozytopenie und Anämie äußert. Eine Leukopenie kann bei mehr als 50 % der Patienten auftreten, die mit üblichen Azathioprin-Dosierungen behandelt werden. Andere Anzeichen einer Knochenmarkdepression wie Thrombozytopenie, Anämie, Makrozytose oder megaloblastische Veränderungen des Knochenmarks treten weniger häufig auf.

Art und Häufigkeit der unerwünschten Azathioprinwirkungen sind in der Tabelle auf Seite 3 und 4 zusammengefasst.

	Sehr häufig (≥ 1/10)	Häufig (≥ 1/100; < 1/10)	Gelegentlich (≥ 1/1.000; < 1/100)	Selten (≥ 1/10.000; < 1/1.000)	Sehr selten (< 1/10.000)
Infektionen und parasitäre Erkrankungen	Infektionen treten bei 20 % der nierentrans- plantierten Patienten (RH: renal homograft) auf	erhöhte Infektionsan- fälligkeit bei Patienten mit entzündlichen Darmerkrankungen	Infektionen treten bei < 1 % der Patienten mit rheumatoider Arthritis (RA) auf		
Gutartige, bösartige und unspezifische Neubildungen (einschl. Zysten und Polypen)		Abnehmende Häufig- keit: Hautkarzinom der squamösen Zel- len, Non-Hodgkin- Lymphom, Zervix- karzinom, Kaposi- Sarkom, Karzinom der Vulva. Die Häufigkeit be- trägt bei RH-Patien- ten bis zu 2,8 % (sig- nifikant weniger oder nicht bekannt bei an- deren Indikationen)	Posttransplantations- lymphoproliferative Erkrankung	Seltene Fälle von hepatosplenalen T-Zell-Lymphomen (einer sehr seltenen Form des Non-Hodgkin-Lymphoms) wurden bei adoleszenten und jungen erwachsenen Patienten mit Morbus Crohn beschrieben, die gleichzeitig mit Infliximab und Azathioprin oder 6-Mercaptopurin behandelt wurden (siehe Abschnitt 4.4).	Akute myeloische Leukämie, myelo- dysplastische Syn- drome und andere Formen von Neo- plasien

Azathioprin-ratiopharm[®] 25 mg/50 mg Filmtabletten

ratiopharm GmbH

Fortsetzung Tabelle

Fortsetzung Tabelle	Sehr häufig (≥ 1/10)	Häufig (≥ 1/100; < 1/10)	Gelegentlich (≥ 1/1.000; < 1/100)	Selten (≥ 1/10.000; < 1/1.000)	Sehr selten (< 1/10.000)
Erkrankungen des Blutes und des Lymphsystems	Leukopenie - bei > 50 % der RH- Patienten (signifi- kant bei 16 %) - bei 28 % der RA- Patienten - bei 15 % der Crohn-Patienten	Thrombozytopenie, Anämie. Signifikante Leukopenie bei 5,3 % der RA-Patienten.		Granulozytopenie, Panzytopenie und aplastische Anämie, megaloblastische Anämie, Erythrozy- ten-Hypoplasie	
Erkrankungen des Immunsystems			Überempfindlich- keitsreaktionen (siehe Abschnitt 4.4) einschl. allgemeines Unwohlsein, niedri- ger Blutdruck, Schwindel, Leuko- zytose, Exanthem, schwere Übelkeit und Erbrechen, Diarrhoe, Fieber, Rigor, Schüttelfrost, Ausschlag, Myalgie, Arthralgie, Vaskulitis, Nierenfunktions- störung, Anstieg der Leberenzyme		Letale Über- empfindlichkeits- reaktionen
Erkrankungen der Atemwege, des Brustraums und Mediastinums				Reversible inter- stitielle Pneumonie	
Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts	Übelkeit und Anore- xie mit gelegent- lichem Erbrechen (bei 12 % der RA- Patienten)	Pankreatitis (0,2–8%) am häufigsten bei Organtransplantatempfängern und bei Morbus-Crohn-Patienten	Steatorrhoe Diarrhoe	Gastroduodenale Ulzerationen, intestinale Blutungen, Nekrose oder Perforation. Colitis, Divertikulitis. Diese Komplikationen treten nur nach Transplantationen auf. Die Ätiologie ist unklar, jedoch dürfte die gleichzeitige Behandlung mit Steroiden eine Rolle spielen.	
Leber- und Gallenerkrankungen		Leberfunktions- störungen. Unterschiedliche Krankheitsbilder einschließlich Chole- stase, destruktive Cholangitis, Peliosis hepatis, Fibrose des Disse-Raumes, noduläre regenera- tive Hyperplasie. Dies tritt bei 3–10 % der RH-Patienten auf.	Hepatotoxizität. Die Häufigkeit bei RA-Patienten liegt bei < 1 %.	Lebensbedrohliche venookklusive Leber- erkrankung	
Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes		aui.	Alopezie		Stevens-Johnson- Syndrom, toxisch epidermale Nekro- lyse

Infektionen und parasitäre Erkrankungen

Patienten, die Azathioprin alleine oder in Kombination mit anderen Immunsuppressiva (insbesondere Kortikoide) erhielten, weisen eine erhöhte Infektionsanfälligkeit gegenüber Viren, Pilzen und Bakterien auf.

Gutartige, bösartige und unspezifische Neubildungen (einschl. Zysten und Polypen) Sowohl bei der Anwendung nach Transplantationen als auch im Zusammenhang mit anderen Indikationen besteht ein erhöhtes Tumorrisiko. Jedoch sind die Dosierungen bei Indikationen im Zusammenhang mit Transplantationen am höchsten. Daher ist das Tumorrisiko beim Einsatz von Azathioprin zur Behandlung von Transplantationen höher als beim Einsatz in anderen Indikationen. Welche Art von Tumoren sich bildet hängt jedoch nicht von der Indikation ab. Tumore bilden sich typischerweise unter immunsuppressiven Bedingungen (induziert durch Onkoviren oder natürliche Bestrah-

Erkrankungen des Blutes und des Lymphsystems

Obwohl Nebenwirkungen im Zusammenhang mit der Hämatopoese am häufigsten bei Therapiebeginn auftreten, wurde auch über ein späteres Auftreten berichtet. Es wird daher empfohlen, auch bei stabil eingestellten Langzeitpatienten das Blutbild regelmäßig zu kontrollieren (siehe Abschnitt 4.4). Prädisponierend für die Knochenmarktoxizität von Azathioprin sind TPMT-Mangel sowie eingeschränkte Leber- und Nierenfunktion.

Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts Magen-Darm-Beschwerden können möglicherweise durch Anwendung in über den Tag verteilten Dosen und/oder durch Einnahme mit den Mahlzeiten vermindert werden. Es sollte bedacht werden, dass eine Verschlimmerung der Diarrhoen bei Patienten mit chronisch entzündlichen Darmerkrankungen auch im Zusammenhang mit der Azathioprin-Behandlung stehen könnte.

Leber- und Gallenerkrankungen

Eine seltene, aber lebensbedrohliche venookklusive Lebererkrankung wurde bei chronischer Einnahme von Azathioprin hauptsächlich bei Transplantationspatienten beschrieben. In einigen Fällen konnte durch Absetzen von Azathioprin eine temporäre oder beständige Erholung der veränderten Leberhistologie und ihrer Symptomatik erreicht werden.

Cholestase und Störungen der Leberfunktion können mit den Symptomen einer Überempfindlichkeitsreaktion im Zusammenhang stehen (siehe "Erkrankungen des Immunsystems" "Überempfindlichkeitsreaktionen"). Diese Ereignisse sind im Allgemeinen nach Absetzen von Azathioprin reversibel.

Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes

Haarausfall wurde in einigen Fällen bei Patienten, die Azathioprin allein oder zusammen mit anderen Immunsuppressiva erhielten, beschrieben. In vielen Fällen trat eine spontane Besserung trotz Weiterführung der Therapie ein.

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

4.9 Überdosierung

Die häufigste Auswirkung einer Überdosierung ist eine Knochenmarksuppression, die ihr Maximum meistens 9-19 Tage nach der Überdosierung erreicht. Die Hauptsymptome einer Knochenmarksuppression sind Ulzeration des Rachens, Fieber und Infekte. Weiterhin können Blutergüsse, Blutungen und Müdigkeit auftreten. Eine hohe Einzeldosis Azathioprin wirkt weniger toxisch als eine chronische geringe Überdosierung (z. B. durch Verordnung). Obwohl die Besserung verzögert eintreten kann, tritt sie normalerweise ab Tag 12 nach der Überdosierung ein, vorausgesetzt der Patient hat zwischenzeitlich keine weitere hohe Dosis eingenommen.

Für Azathioprin existiert kein spezifisches Antidot. Im Falle einer Überdosierung sollen insbesondere das Blutbild und die Leberfunktion überwacht werden. Azathioprin ist dialysierbar. Deshalb kann die Dialyse zur Behandlung in schweren Fällen eingesetzt werden.

5. PHARMAKOLOGISCHE EIGEN-SCHAFTEN

5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften

Pharmakotherapeutische Gruppe: sonstige Immunsuppressiva ATC-Code: L04AX01

Azathioprin wird als immunsuppressiver Antimetabolit entweder allein oder häufiger in Kombination mit anderen Arzneistoffen

antwort beeinflussen, eingesetzt.

(normalerweise Steroiden), die die Immun-

Azathioprin ist ein Imidazol-Derivat von 6-Mercaptopurin (6-MP). Es wird in vivo rasch in 6-MP und 1-Methyl-4-nitro-5-thio-imidazol gespalten. 6-MP passiert rasch die Zellmembranen und wird intrazellulär in eine Anzahl von Purin-Thio-Analoga umgewandelt. Zu diesen gehört auch das aktive Hauptnukleotid Thioinosinsäure. Die Wirkung des Methylnitroimidazol-Spaltproduktes ist bisher nicht eindeutig geklärt. In verschiedenen Systemen scheint es jedoch die Aktivität von Azathioprin im Vergleich zu

Azathioprin beeinflusst sowohl die Immunantwort als auch das Tumorwachstum. Es wird in erster Linie zur Unterdrückung der Immunantwort eingesetzt. Der genaue Mechanismus für diese Wirkung ist nicht bekannt, jedoch wurden folgende Wirkungsmechanismen postuliert:

6-MP zu modifizieren.

 Das freigesetzte 6-MP wirkt als Purin-Antimetabolit

- II. Die mögliche Blockade von SH-Gruppen durch Alkylierung
- III. Die Hemmung mehrerer Stoffwechselwege der Nukleinsäuresynthese und dadurch Hemmung der Proliferation und Aktivität von immunkompetenten Zellen (B- und T-Lymphozyten)
- IV. Schädigung der Desoxyribonukleinsäure (DNS) durch Einbau der Purin-Thioanaloga

Tiede et al. (2003) haben gezeigt, dass Azathioprin und seine Metaboliten eine Rolle bei der Regulation der Apoptose der T-Zellen, hauptsächlich der CD45RO-Gedächtnis-T-Zellen spielen. Dies lässt vermuten, dass Azathioprin bei Autoimmunerkrankungen und bei chronisch entzündlichen Erkrankungen in erster Linie durch die Eliminierung von pathogenen Gedächtnis-T-Zellen wirksam ist

5.2 Pharmakokinetische Eigenschaften

Resorption

Nach oraler Einnahme wird Azathioprin gut resorbiert. Maximale Plasmakonzentrationen werden 1–2 Stunden nach der Einnahme erreicht.

Verteilung

Azathioprin wird rasch im Körper verteilt. Die Plasmahalbwertszeit beträgt 3–5 Stunden. Nur 30% des Arzneistoffs liegen an Plasmaproteine gebunden vor, 12,5% treten in die Cerebrospinalflüssigkeit ein.

Biotransformation

Azathioprin wird zum größten Teil zu 6-Thioinosinsäure und Methylmercaptopurin-Ribonukleotid, die teilweise für die Wirkung des Arzneistoffs verantwortlich sind, metabolisiert. Die Wirkung in vivo wird durch Methylnitroimidazol, einen weiteren Metaboliten, verkompliziert.

Elimination

Bis zu 50% einer Dosis werden mit dem Urin innerhalb von 24 Stunden nach der Einnahme ausgeschieden, ca. 10% in unveränderter Form. Nur 12,6% der Dosis werden innerhalb von 48 Stunden mit dem Stuhl ausgeschieden. Es gibt keinen Hinweis auf einen enterohepatischen Kreislauf. Bei Patienten mit eingeschränkter Nierenfunktion kann eine Dosisreduzierung notwendig sein, da die Ausscheidung der aktiven Metaboliten reduziert ist.

Auch bei Patienten mit Leberfunktionsstörungen ist der Metabolismus von Azathioprin verändert. Die Umwandlung in die wirksame Form ist vermindert und besonders der Abbau zu eliminierbaren Metaboliten ist verringert (siehe Abschnitte 4.2 und 4.4).

Mercaptopurin, ein Metabolit von Azathioprin, wurde im Kolostrum und in der Muttermilch von Frauen nachgewiesen, die mit Azathioprin behandelt wurden.

5.3 Präklinische Daten zur Sicherheit

Teratogenität oder Embryoletalität wurden in mehreren Tierarten mit unterschiedlicher Empfindlichkeit beobachtet.

Bei Kaninchen rief eine Dosis von 5–15 mg/kg Körpergewicht/Tag an den Tagen 6–14 der Trächtigkeit Fehlbildungen am Skelett hervor. Bei Mäusen und Ratten führten

Azathioprin-ratiopharm[®] 25 mg/50 mg Filmtabletten

ratiopharm GmbH

1–2 mg/kg Körpergewicht/Tag an den Tagen 3–12 zum Absterben der Embryonen. In einer Reihe von In-vitro- und In-vivo-Tests zur Genotoxizität erwies sich Azathioprin als mutagen.

In Langzeitstudien zur Kanzerogenität von Azathioprin an Mäusen und Ratten, in denen Azathioprin bis zum 2fachen der entsprechenden humantherapeutischen Dosierung verabreicht wurde, traten vermehrt Lymphosarkome (Maus) und Plattenepithelzelltumore und Karzinome (Ratte) auf.

6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN

6.1 Liste der sonstigen Bestandteile

Tablettenkern

Mikrokristalline Cellulose, D-Mannitol, Maisstärke, Povidon K25, Croscarmellose-Natrium, Octadecylhydrogenfumarat-Natriumsalz.

Filmüberzug

Hypromellose, Propylenglycol

6.2 Inkompatibilitäten

Nicht zutreffend

6.3 Dauer der Haltbarkeit

3 Jahre

6.4 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung

In der Originalverpackung aufbewahren.

Für dieses Arzneimittel sind bezüglich der Temperatur keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

6.5 Art und Inhalt des Behältnisses

PVC/Aluminium-Blisterstreifen

Azathioprin-ratiopharm® 25 mg Film-tabletten

Packung mit 100 Filmtabletten

Azathioprin-ratiopharm® 50 mg Film-tabletten

Packung mit 50 Filmtabletten Packung mit 100 Filmtabletten

6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung und sonstige Hinweise zur Handhabung

Beim Umgang mit Tabletten mit unbeschädigtem Filmüberzug besteht kein Risiko. In diesem Fall besteht keine Notwendigkeit für spezielle Vorsichtsmaßnahmen.

Dagegen sollte die Handhabung zytotoxischer Wirkstoffe in strikter Übereinstimmung mit den Richtlinien erfolgen, wenn die Tabletten durch das Pflegepersonal halbiert wurden.

Überschüssige Arzneimittel sollten ebenso wie kontaminierte Hilfsmittel vorübergehend in deutlich gekennzeichneten Behältern aufbewahrt und sicher entsorgt werden. Es wird die Hochtemperatur-Verbrennung empfohlen

7. INHABER DER ZULASSUNGEN

ratiopharm GmbH Graf-Arco-Str. 3 89079 Ulm

8. ZULASSUNGSNUMMERN

Azathioprin-ratiopharm® 25 mg Film-tabletten

47311.00.00

Azathioprin-ratiopharm® 50 mg Film-tabletten

47311.01.00

9. DATUM DER ERTEILUNG DER ZULASSUNGEN/VERLÄNGERUNG DER ZULASSUNGEN

Datum der Erteilung der Zulassungen: 30. März 2000

Datum der letzten Verlängerung der Zulassungen: 19. März 2009

10. STAND DER INFORMATION

Januar 2016

11. VERKAUFSABGRENZUNG

Verschreibungspflichtig

Zentrale Anforderung an:

Rote Liste Service GmbH

Fachinfo-Service

Mainzer Landstraße 55 60329 Frankfurt