# Gebrauchsinformation: Information für Anwender

# Folinsäure Aurobindo 10 mg/ml

# Injektionslösung

Folinsäure (als Calciumfolinat)

### Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen.

- 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 dieselben Symptome haben
- 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 1. Was ist Folinsäure Aurobindo und wofür wird es

- angewendet? 2. Was müssen Sie vor der Anwendung von
- Folinsäure Aurobindo beachten?
- 3. Wie ist Folinsäure Aurobindo anzuwenden?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Folinsäure Aurobindo aufzubewahren? 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen
- 1. Was ist Folinsäure Aurobindo und wofür wird

## es angewendet? Folinsäure Aurobindo gehört zu der Arzneimittel-

gruppe der Antidote (Substanz, die der Toxizität einer zytostatischen Behandlung entgegenwirkt). Folinsäure Aurobindo wird ferner in Kombination mit 5-Fluorouracil in der Behandlung von Dickdarmkrebs eingesetzt. Folinsäure Aurobindo wird angewendet:

- um die Toxizität und die Wirkung von Folsäure-Antagonisten wie Methotrexat bei der zytotoxischen Therapie oder Überdosierung bei Erwachsenen und Kindern zu verringern oder ihnen entgegenzuwirken. In der zytotoxischen Therapie ist dieses Vorgehen allgemein bekannt als "Calciumfolinat-Rescue" in Kombination mit 5-Fluorouracil in der Therapie
- von Krebserkrankungen: bei fortgeschrittener oder metastasierter
  - Krebserkrankung des Dick- und Enddarms (kolorektales Karzinom)
- als unterstützende (adjuvante) Chemotherapie von Krebserkrankungen des Dickdarms (Kolonkarzinom) im Stadium III nach vorausgegangener kurativer operativer Entfernung des Primärtumors. zur Behandlung von Folsäuremangelzuständen
- unterschiedlicher Genese, die durch diätetische Maßnahmen nicht zu beheben sind.

- Bei dieser Indikationsstellung sollte ein Vitamin-B<sub>12</sub>-Mangel differentialdiagnostisch ausgeschlossen werden. Im Gegensatz zu den beiden erstgenannten
- Anwendungsgebieten ist hier die Anwendung von Folsäure ausreichend.

## 2. Was müssen Sie vor der Anwendung von Folinsäure Aurobindo beachten?

### Folinsäure Aurobindo darf nicht angewendet werden,

# wenn Sie allergisch gegen Calciumfolinat oder

- einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind. bei perniziöser Anämie oder anderen Anämien
- durch Vitamin B<sub>12</sub>-Mangel. Hinsichtlich der Behandlung schwangerer oder stillender Frauen durch Calciumfolinat und Metho-

trexat oder 5-Fluorouracil siehe Abschnitt "Schwangerschaft und Stillzeit" und die Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels von Methotrexat- und 5-Fluorouracil-haltigen Arzneimit-Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

### Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker bevor sie Folinsäure Aurobindo anwenden.

Besondere Vorsicht bei der Anwendung von

Folinsäure Aurobindo ist in folgenden Situationen erforderlich: Calciumfolinat darf nur als intramuskuläre oder

intravenöse Injektion gegeben werden und darf nicht intrathekal angewandt werden. Nach der intrathekalen Gabe von Folinsäure nach vorheriger intrathekaler Überdosierung von Methotrexat wurden Todesfälle berichtet.

### Allgemein Calciumfolinat sollte zusammen mit Methotrexat oder 5-Fluorouracil nur unter der direkten Aufsicht

eines Arztes, der Erfahrung mit der Anwendung von Chemotherapeutika bei Krebserkrankungen hat, angewandt werden. Eine Behandlung mit Calciumfolinat kann eine perniziöse Anämie oder andere Anämien, die durch

Vitamin B<sub>12</sub>-Mangel verursacht sind, maskieren. Viele zytotoxische Arzneimittel - direkte oder indirekte Hemmer der DNS-Synthese - führen zu einer Makrozytose (Hydroxycarbamid, Cytarabin, Mercaptopurin, Thioguanin). Eine solche Makro-

zytose sollte nicht mit Folinsäure behandelt werden. Bei Epileptikern, die mit Phenobarbital, Phenytoin, Primidon und Succinimiden behandelt werden, besteht das Risiko, dass die Frequenz der Anfälle, bedingt durch eine Abnahme der Plasmakonzentrationen der anti-epileptischen Arzneimittel, zunimmt. Während der Anwendung von Calciumfolinat und nach dem Absetzen wird eine klinische

Überwachung, möglicherweise eine Überwachung der Plasmaspiegel, und, falls notwendig, eine Dosisanpassung des Antiepilektikums empfohlen (siehe auch Abschnitt "Bei Anwendung von Folinsäure Aurobindo mit anderen Arzneimitteln"). Calciumfolinat/5-Fluorouracil Calciumfolinat kann das Toxizitätsrisiko von 5-Fluorouracil, besonders bei älteren oder geschwächten Patienten, verstärken. Die

häufigsten Anzeichen, die dosislimitierend sein

können, sind Leukopenie, Mukositis, Stomatitis

und/oder Diarrhöe. Wenn Calciumfolinat und 5-Fluorouracil in Kombination angewandt werden, muss die 5-Fluorouracil-Dosierung beim Auftreten von Toxizität stärker reduziert werden, als bei alleiniger Gabe von 5-Fluorouracil. Die Kombinationsbehandlung mit 5-Fluorouracil und Calciumfolinat sollte bei Patienten mit Symptomen einer gastrointestinalen Toxizität, unabhängig vom Schweregrad, weder eingeleitet noch aufrechterhalten werden, bis der Patient keine Symptome mehr zeigt.

Da Diarrhöe ein Zeichen gastrointestinaler Toxizität sein kann, müssen Patienten, die sich mit einer Diarrhöe vorstellen, sorgfältig überwacht werden bis der Patient keine Symptome mehr zeigt, da eine rasche klinische zum Tod führende Verschlechterung, auftreten kann. Wenn Diarrhöe und/oder Stomatitis auftritt, ist es ratsam, die Dosis von 5-Fluorouracil zu reduzieren, bis die Symptome vollständig abgeklungen sind. Besonders Ältere und Patienten, die aufgrund ihrer Erkrankung in

einem schlechten Allgemeinzustand sind, unterliegen einem erhöhten Risiko für das Auftreten dieser Toxizitäten. Daher ist bei der Behandlung dieser Patienten besondere Vorsicht geboten. Bei älteren Patienten und Patienten, die sich einer vorgehenden Strahlentherapie unterzogen haben,

wird empfohlen, mit einer reduzierten Dosierung von 5-Fluorouracil zu beginnen. Calciumfolinat darf nicht mit 5-Fluorouracil in der gleichen i.v. -Injektion oder -Infusion gemischt werden (siehe Abschnitt "Bei Anwendung von Folinsäure Aurobindo mit anderen Arzneimitteln",

Inkompatibilitäten). Bei Patienten, die eine kombinierte 5-Fluorouracil/ Calciumfolinat-Behandlung erhalten, sollte der Calciumspiegel kontrolliert und zusätzlich Calcium

## gegeben werden, falls der Calciumspiegel niedrig ist. Calciumfolinat/Methotrexat

Für spezielle Einzelheiten zur Reduktion der Methotrexat-Toxizität beachten Sie bitte die Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels (SPC/Fachinformation) von Methotrexat.

Calciumfolinat hat keinen Einfluss auf die nicht-hämatologischen Toxizitäten von Methotrexat, wie die Nephrotoxizität als Folge von Methotrexat und/oder der Ausfällung von Metaboliten in der Niere. Bei Patienten, mit einer verzögerten frühen Methotrexat-Elimination, besteht eine hohe Wahr-

scheinlichkeit, dass sie ein reversibles Nierenversagen und alle mit Methotrexat verbundenen

SPC/Fachinformation für Methotrexat). Das Vorhan-

densein einer vorbestehenden oder Methotrexat-

Toxizitäten entwickeln (bitte beachten Sie die

verbunden und kann die Notwendigkeit höherer Dosen oder einer länger dauernden Anwendung von Calciumfolinat notwendig machen. Zu hohe Calciumfolinat-Dosen müssen vermieden werden, da diese die Antitumor-Aktivität von

induzierten Niereninsuffizienz ist möglicherweise

mit einer verzögerten Exkretion von Methotrexat

Methotrexat herabsetzen können. Dies gilt besonders bei ZNS-Tumoren, in denen sich Calciumfolinat nach wiederholten Behandlungszyklen anreichert. Methotrexat-Resistenz als Folge eines verminder-

ten Membrantransportes legt auch eine Resistenz gegen die Calciumfolinat-Rescue nahe, da beide Arzneimittel den gleichen Transportmechanismus Eine versehentliche Überdosierung eines

Folsäure-Antagonisten wie Methotrexat sollte als medizinischer Notfall behandelt werden. Je länger das Zeitintervall zwischen der Methotrexat-Anwendung und der Calciumfolinat-Rescue ist, desto geringer ist die Wirksamkeit von Calciumfolinat als Gegenmaßnahme zur Verminderung der Toxizität. Die Möglichkeit, dass der Patient andere Medika-

mente einnimmt, die mit Methotrexat interagieren. (z. B. Medikamente, die mit der Methotrexat-Elimi-

nation oder der Bindung an Serumalbumin

interagieren), sollte immer in Betracht gezogen

werden, wenn Laborabweichungen oder klinische Toxizitäten beobachtet werden. Hinweise für die Handhabung und Entsorgung Vor der Anwendung sollte Folinsäure Aurobindo visuell geprüft werden. Die Lösung zur Injektion oder Infusion sollte eine klare und gelbliche Lösung sein. Wenn eine Trübung oder Partikel beobachtet werden, sollte die Lösung verworfen werden. Folinsäure Aurobindo ist als Lösung zur Injektion oder Infusion nur für den Einmalgebrauch

vorgesehen. Jeder ungebrauchte Teil der Lösung sollte gemäß den örtlichen Anforderungen entsorgt werden

Zur Wirksamkeit und Unbedenklichkeit von Folinsäure Aurobindo in Kombination mit 5-Fluorouracil bei Kindern mit Darmkrebs liegen keine Untersuchungen vor. Eine Anwendung bei Kindern in dieser Indikation wird daher nicht empfohlen.

### Anwendung von Folinsäure Aurobindo 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.

Wenn Calciumfolinat in Verbindung mit einem Folsäure-Antagonisten (z. B. Cotrimoxazol, Pyrimethamin) gegeben wird, kann die Wirksamkeit des Folsäure-Antagonisten reduziert oder vollständig aufgehoben sein. Calciumfolinat kann die Effekte antiepileptischer

Arzneimittel: Phenobarbital, Primidon, Phenytoin und Succinimid vermindern und so zu einem Anstieg der Anfallshäufigkeit führen (eine Abnahme der Plasmaspiegel der enzymatischen Induktoren antikonvulsiver Arzneimittel kann beobachtet werden, da der Lebermetabolismus erhöht ist, weil Folate einer der Co-Faktoren sind) (siehe auch die Abschnitte "Besondere Vorsicht bei der Anwendung von Folinsäure Aurobindo ist in folgenden Situationen erforderlich" und "Welche Nebenwirkungen sind möglich?"). Die gleichzeitige Anwendung von Calciumfolinat

mit 5-Fluorouracil hat gezeigt, dass dadurch die Wirksamkeit und Toxizität von 5-Fluorouracil verstärkt wird. Inkompatibilitäten Über Inkompatibilitäten zwischen den injizierbaren

 $5 \, \text{mg} / 0.5 \, \text{n}$ 

Formen von Calciumfolinat und den injizierbaren Formen von Droperidol, 5-Fluorouracil, Foscarnet und Methotrexat wurde berichtet. Droperidol

1. Droperidol 1,25 mg/0,5 ml mit Calciumfolinat

in einer Spritze über 5 Minuten bei 25 °C, gefolgt von 8 Minuten Zentrifugation.

2. Droperidol 2,5 mg/0,5 ml mit Calciumfolinat 10 mg/0,5 ml: sofortige Ausfällung, wenn die Arzneimittel unmittelbar nacheinander in ein Y-Adapter injiziert werden, ohne den Y-Adapter

zwischen den Injektionen zu spülen. 5-Fluorouracil Calciumfolinat darf mit 5-Fluorouracil nicht in der

### gleichen Infusion gemischt werden, da sich ein Präzipitat bilden kann. Es wurde gezeigt, dass 5-Fluorouracil 50 mg/ml mit Calciumfolinat 20 mg/ml, mit oder ohne Dextrose 5 % in Wasser inkompatibel ist, wenn es in verschiedenen

Mengen gemischt und in Behältern aus Polyvinylchlorid bei 4 °C, 23 °C oder 32 °C gelagert wurde. Foscarnet Foscarnet 24 mg/ml mit Calciumfolinat 20 mg/ml: Bildung einer trüben gelben Lösung berichtet.

Wegen chemischer Instabilität sollen Calciumfolinat-Lösungen nicht mit Hydrogencarbonathaltigen Infusionslösungen gemischt werden.

Die Folinsäure Aurobindo Injektionslösung darf

mit Oxaliplatin oder Irinotecan, gemischt werden. Anwendung von Folinsäure Aurobindo zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

daher nicht mit anderen Arzneimitteln, auch nicht

Wechselwirkungen von Folinsäure Aurobindo mit Genuss- oder Lebensmitteln sind nicht bekannt. Schwangerschaft und Stillzeit

Es wurden keine adäquaten und gut kontrollierten

Studien mit Schwangeren oder Stillenden

### durchgeführt. Es wurden keine Tierstudien zur Reproduktionstoxikologie von Calciumfolinat durchgeführt. Es gibt keine Hinweise, dass

Schwangerschaft

Folinsäure schädliche Wirkungen verursacht, wenn sie während der Schwangerschaft gegeben wird. Während einer Schwangerschaft sollte Methotrexat nur nach strenger Indikationsstellung, bei der der Nutzen des Arzneimittels für die Mutter gegen das mögliche Risiko für den Fötus abgewogen wird, angewandt werden. Sollte trotz Schwangerschaft oder Stillzeit eine Behandlung mit Methotrexat oder anderen Folsäure-Antagonisten erfolgen, gibt es hinsichtlich der Anwendung von Calciumfolinat zur Verringerung der Toxizität oder um den Effekten entgegenzuwirken, keine Beschränkungen. Die Anwendung von 5-Fluorouracil ist generell während der Schwangerschaft und während der Stillzeit kontraindiziert; dies gilt auch für die kombinierte Anwendung von Calciumfolinat mit 5-Fluorouracil.

Beachten Sie auch die Zusammenfassungen der Merkmale des Arzneimittels (SPC/Fachinformation) für Methotrexat- und andere Folsäure-Antagonistenund 5-Fluorouracil-enthaltende Arzneimittel. Stillzeit Es ist nicht bekannt, ob Calciumfolinat in die menschliche Muttermilch übergeht. Calciumfolinat

kann während der Stillzeit angewandt werden,

wenn dies im Rahmen der therapeutischen Indikationen als notwendig erachtet wird. Fragen Sie vor der Einnahme/Anwendung von allen Arzneimitteln Ihren Arzt oder Apotheker um Rat. Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen

von Maschinen Es gibt keinen Hinweis darauf, dass Calciumfolinat die Fähigkeit zu fahren oder Maschinen zu

# 3. Wie ist Folinsäure Aurobindo anzuwenden?

bedienen, beeinflusst.

Wenden Sie Folinsäure Aurobindo immer genau nach der Anweisung des Arztes an. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich

Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die empfohlene Dosis:

Calciumfolinat-Rescue in der Methotrexat-Therapie Da das Dosierungsschema der Calciumfolinat-Rescue stark von der Anwendungsart und -methode der mittel- oder hochdosierten Methotrexat-Anwendung abhängt, gibt das Methotrexat-Protokoll das Dosierungsschema der Calciumfolinat-Rescue vor. Daher ist es das Beste, sich hinsichtlich der Anwendungsart und -methode von Calciumfolinat auf das angewandte Mittel- oder Hochdosismethotrexat-Protokoll zu beziehen.

Die folgenden Richtlinien können zur Illustration der Protokolle, die bei Erwachsenen, Älteren und Kindern angewandt werden, dienen:

Die parenterale Anwendung der Calciumfolinat-Rescue muss bei Patienten mit Malabsorptionssyndromen oder anderen gastrointestinalen Störungen erfolgen, wenn die enterale Absorption nicht sichergestellt ist. Wegen der sättigbaren enteralen Absorption von Calciumfolinat sollten Dosierungen von über 25 - 50 mg parenteral verabreicht werden.

Die Calciumfolinat-Rescue wird notwendig, wenn Methotrexat in Dosen über 500 mg/m² Körperoberfläche (KOF) gegeben wird, und sollte bei Dosen von 100 mg bis 500 mg/m² Körperoberfläche in Erwägung gezogen werden.

Die Dosierung und Dauer der Calciumfolinat-Rescue hängen in erster Linie von der Art und Dosierung der Methotrexat-Therapie, dem Auftreten von Symptomen der Toxizität und der individuellen Exkretionskapazität für Methotrexat ab. Als eine Regel sollte die erste Dosis Calciumfolinat 15 mg 12 mg/m² KOF) 12 - 24 Stunden (spätestens 24 Stunden) nach dem Beginn der Methotrexat-Infusion gegeben werden. Die gleiche Dosis wird während der folgenden 72 Stunden alle 6 Stunden verabreicht. Nach mehreren parenteralen Dosen kann auf die orale Form übergegangen werden.

Zusätzlich zur Anwendung von Calciumfolinat sind Maßnahmen, die eine prompte Ausscheidung von Methotrexat sicherstellen (Aufrechterhaltung eines hohen Urinflusses und Alkalisierung des Urins), integrale Bestandteile der Calciumfolinat-Rescue. Die Nierenfunktion sollte durch tägliche Messungen des Serumkreatinins überwacht werden.

48 Stunden nach dem Start der Methotrexat-Infusi-

on sollte der verbliebene Methotrexat-Spiegel gemessen werden. Wenn der verbliebene Methotrexat-Spiegel > 0,5  $\mu$ mol/l ist, sollten die Calciumfolinat-Dosierungen nach der folgenden Tabelle angepasst werden:

Verbliebener Methotrexat- Blutspiegel 48 Stunden nach dem Start der Methotrexat- Anwendung:	Calciumfolinat, die zu- sätzlich alle 6 Stunden über 48 Stunden ange- wandt werden sollte oder bis der Methotre- xat-Spiegel niedriger ist als 0,05 µmol/l:
≥ 0,5 µmol/l	15 mg/m² KOF
≥ 1,0 µmol/l	100 mg/m² KOF
≥ 2,0 µmol/l	200 mg/m² KOF

### In K<u>ombination mit 5-Fluorouracil in der Therapie</u> von Krebserkrankungen

Fortgeschrittenes oder metastasierendes kolorektales Karzinom Verschiedene Therapieprotokolle und Dosierungen

werden verwendet, ohne dass eine Dosierung als die optimale Dosierung nachgewiesen wurde.

Die folgenden Schemata wurden bei Erwachsenen und Älteren zur Therapie des fortgeschrittenen oder metastasierten kolorektalen Karzinoms angewendet und werden als Beispiele genannt. Es liegen keine Daten über die Anwendung dieser Kombinationen bei Kindern vor. Zweimonatiges Therapieprotokoll

Calciumfolinat mit 200 mg/m² KOF als intravenöse Infusion über 2 Stunden, gefolgt von 5-Fluorouracil als Bolus mit 400 mg/m² KOF und 22 Stunden Infusion von 5-Fluorouracil (600 mg/m² KOF) an 2 aufeinanderfolgenden Tagen, alle 2 Wochen an den Tagen 1 und 2. <u>Wöchentliches Therapieprotokoll</u> Calciumfolinat 500 mg/m² KOF als i.v.-Infusion

über 2 Stunden mit 500 mg/m² KOF 5-Fluorouracil als i.v. Bolusinjektion eine Stunde nach Beginn der Calciumfolinat-Infusion. Ein Zyklus besteht aus 6 wöchentlichen Therapien mit anschließend 2 Wochen Pause.

Monatliche Therapieprotokolle Calciumfolinat in einer Dosierung von 20 mg/m<sup>2</sup>

KOF als i.v.-Bolusinjektion unmittelbar gefolgt von 5-Fluorouracil in einer Dosierung von 425 mg/m²

KOF als i.v.-Bolusinjektion während 5 aufeinanderfolgenden Tagen; Wiederholung nach 4 bis 5 Wochen. Calciumfolinat in einer Dosierung von 200 mg/m<sup>2</sup> KOF i.v.-Bolusinjektion unmittelbar gefolgt von 5-Fluorouracil in einer Dosierung von 370 mg/m² KOF als i.v.-Bolusinjektion während 5 aufeinander-

folgenden Tagen; Wiederholung alle 4 Wochen. Die Anzahl der Wiederholungszyklen liegt im Ermessen des behandelnden Arztes und ist abhängig vom Ansprechen der Therapie und/oder dem Auftreten inakzeptabler Nebenwirkung Beim wöchentlichen bzw. monatlichen Therapie-

protokoll wird die Kombinationstherapie üblicherweise für 6 Zyklen angewendet. Modifizierung der 5-Fluorouracil-Dosen Unter der Kombinationstherapie mit 5-Fluorouracil kann eine Modifizierung der 5-Fluorouracil-Dosen und der Behandlungsintervalle in Abhängigkeit vom Zustand des Patienten, des klinischen Anspre-

ben, notwendig werden. Eine Reduzierung der Calciumfolinat-Dosierung ist nicht notwendig. Adjuvante Chemotherapie des Kolonkarzinoms Stadium III (T1-4 N1-2) nach vorausgegangener kurativer Resektion des Primärtumors

chens und der dosislimitierenden Toxizität, wie in

der Produktinformation zu 5-Fluorouracil angege-

Wöchentliches Therapieprotokoll Calciumfolinat 500 mg/m² KOF als Infusion intravenös über 2 Stunden verabreicht, gefolgt von

500 mg/m<sup>2</sup> KOF 5-Fluorouracil intravenös als Bolus 1 Stunde nach Beginn der Calciumfolinat-Infusion

derzeit empfohlen werden:

Die nachfolgenden Dosierungsschemata können

1mal wöchentlich über 6 Wochen. Es werden 6 Zyklen mit 2 Wochen Pause zwischen den Therapiekursen empfohlen. Unabhängig von Dosisanpassungen oder Therapieunterbrechungen sollte die Therapie nicht länger als ein Jahr andauern. Therapieprotokoll mit "low-dose"-Folinsäure Calciumfolinat 20 mg/m² KOF intravenös als Bolus gefolgt von 425 mg/m² KOF 5-Fluorouracil intravenös als Bolus an den Tagen 1 bis 5 eines Therapiezyklus' für insgesamt 6 Therapiezyklen. Die Therapiezyklen werden nach 4 und 8 Wochen

Dosisanpassungen können in Abhängigkeit vom Auftreten toxischer Nebenwirkungen notwendig Therapieunterbrechung bei Auftreten hämatologischer Toxizität Leukozyten Therapie unterbrechen bis

sowie anschließend alle 5 Wochen wiederholt.

### Leukozyten Therapie unterbrechen bis < 2.500 oder Anstieg der Leukozyten (≥ 3.500) <u>und</u> Thrombozyten Thrombozyten

 $(\geq 100.000)$ 

Anstieg der Leukozyten

(≥ 100.000) iedoch für

(≥ 3.500) <u>und</u> Thrombozyten

73.000		estens 3 Wochen		
Therapieunterbrechung bei Auftreten gastro- intestinaler (GI) Toxizität				
Leichte bis mittelscl Stomatitis u./o. le Diarrhöe (2 Stühle	ichte	Therapie unterbrechen bis Normalisierung eintritt		
Schwere Stomatiti u./o. mittelschwer schwere Diarrhöe (3 – 6 Stühle/Tag)	-	Therapie unterbrechen bis Normalisierung eintritt jedoch für mindestens 3 Wochen		
C 1 1 1 1 1		T1 1 1 1 1		

### Gastrointestinale Therapie absetzen!

### Blutungen, behindernde Diarrhöe

< 3.500 oder

< 100.000

< 75.000

Thrombozyten

(≥ 7 Stühle/Tag) ± exfoliative Dermatitis Antidot gegen die Folsäure-Antagonisten Trimetrexat, Trimethoprim und Pyrimethamin Trimetrexat-Toxizität Prävention: Calciumfolinat sollte während einer Behandlung mit Trimetrexat und während der 72 Stunden nach der letzten Trimetrexat-Dosis täglich gegeben werden. Calciumfolinat kann entweder intravenös in einer Dosierung von 20 mg/m²

KOF über 5 bis 10 Minuten alle 6 Stunden bis zum Erreichen einer täglichen Gesamtdosis von 80 mg/m² KOF gegeben werden oder oral aufgeteilt auf täglich 4 Dosen von je 20 mg/m² KOF in gleichen Zeitabständen. Die täglichen Calciumfolinat-Dosen sollten in Abhängigkeit von der hämatologischen Toxizität von Trimetrexat angepasst werden.

81829 München Überdosierung (möglicherweise auftretend bei <u>Trimetrexat-Dosen von über 90 mg/m² KOF ohne</u>

begleitende Calciumfolinat-Anwendung): nach dem Absetzen von Trimetrexat: Gabe von Calciumfolinat 40 mg/m<sup>2</sup> KOF i.v. alle 6 Stunden

für 3 Tage. Trimethoprim-Toxizität

nach dem Absetzen von Trimethoprim: Gabe von Calciumfolinat 3 – 10 mg/Tag bis zur Wiederher-

stellung eines normalen Blutbildes. Pyrimethamin-Toxizität Im Falle einer Hochdosis-Therapie mit Pyrimetha-

min oder bei längerer Behandlung mit niedrigen

Dosen sollte zeitgleich Calciumfolinat mit 5 - 50 mg/Tag, basierend auf den Ergebnissen des peripheren Blutbildes, angewandt werden.

Behandlung von Folsäuremangelzuständen

5 mg (bis maximal 15 mg) Folinsäure täglich.

Art der Anwendung

Dosis" beschrieben.

Calciumfolinat darf nur intravenös oder intramuskulär angewendet werden

Zur intravenösen Injektion oder Infusion kann Calciumfolinat vor Gebrauch mit 0,9 % Natrium-chlorid-Lösung oder 5 % Glucose-Lösung verdünnt werden.

Im Falle der intravenösen Anwendung sollten wegen des Calciumgehaltes der Lösung nicht mehr als 160 mg pro Minute injiziert werden.

Dauer der Anwendung

Angabe zur Dauer der Anwendung sind unter "Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die übliche

# Wenn Sie eine größere Menge Folinsäure Aurobindo angewendet haben als Sie sollten

Es liegen bisher keine Berichte vor über Folgen bei Patienten, die wesentlich mehr als die empfohlene Dosis Calciumfolinat erhalten haben. Jedoch können exzessive Mengen von Calciumfolinat den chemotherapeutischen Effekt von Folsäure-Antagonisten aufheben.

Im Falle einer Überdosierung der Kombination von 5-Fluorouracil und Calciumfolinat sollten die Hinweise zu Maßnahmen bei Überdosierung von 5-Fluorouracil befolgt werden. Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des

Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker. 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

### Wie alle Arzneimittel kann Folinsäure Aurobindo

Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Mögliche Nebenwirkungen

## Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten

betreffen) Fieber

Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten

betreffen) Anstieg der Anfallshäufigkeit bei Epileptikern

- (siehe auch Abschnitt 2. "Anwendung von Folinsäure Aurobindo zusammen mit anderen Arzneimitteln"). Depression Unruhe
- tinale Störungen) Schlaflosigkeit

Störungen des Magen-Darm-Trakts (gastrointes-

Sehr selten (kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten betreffen) schwere allergische Reaktionen - Sie können einen plötzlich juckenden Hautausschlag (Nesselsucht), Schwellung der Hände, der Füße, der Knöchel, des Gesichts, der Lippen, des Munds oder des Rachens wahrnehmen (die

Schwierigkeiten beim Schlucken oder Atmen

verursachen können), und Sie können das

### Gefühl haben ohnmächtig zu werden. Dies ist eine schwerwiegende Nebenwirkung. Sie benötigen dringend ärztliche Hilfe.

Kombinationstherapie mit 5-Fluorouracil

Im Allgemeinen hängt das Sicherheitsprofil von dem für 5-Fluorouracil angewendeten Therapieschema ab, bedingt durch die Verstärkung der durch 5-Fluorouracil induzierten Toxizitäten. Sehr häufig (kann mehr als 1 von 10 Behandelten

betreffen) Erbrechen

Übelkeit schwere Durchfälle

Vorgehen.

- Austrocknung (Dehydrierung), die auf Durchfälle zurückzuführen ist
- Entzündungen der Schleimhäute des Verdauungstraktes und des Mundes (lebensbedrohli-
- che Bedingungen traten auf) Reduktion der Anzahl von Blutzellen (lebensbedrohliche Bedingungen traten auf)
- Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen) Rötung und Schwellung der Handflächen oder
- der Fußsohlen, die dazu führen können, dass sich die Haut schält (Hand-Fuß-Syndrom) Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar)

 Erhöhter Ammonium Gehalt im Blut Setzen Sie sich beim Auftreten von Neben-

wirkungen bitte sofort mit Ihrer Ärztin/Ihrem Arzt in Verbindung und besprechen Sie das weitere

Meldung von Nebenwirkungen Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungs-

beilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkun-

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3 D-53175 Bonn Website: www.bfarm.de anzeigen.

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung

gen auch direkt über das

Abt. Pharmakovigilanz

gestellt werden. 5. Wie ist Folinsäure Aurobindo aufzubewahren? Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

### Umkarton/Behältnis nach "verwendbar bis" bzw. "verw. bis" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem

den letzten Tag des Monats. Aufbewahrungsbedingungen

2 °C - 8 °C (im Kühlschrank) aufbewahren. Hinweis auf Haltbarkeit nach Anbruch oder Zubereitung Nach Anbruch Rest verwerfen. Sie dürfen Folinsäure Aurobino auch vor Ablauf

des Verfallsdatums nicht verwenden, wenn Sie

Das Behältnis vor Licht geschützt im Umkarton bei

Nur klare Lösung anwenden. Haltbarkeit nach Herstellung der gebrauchsfertigen Lösung

folgendes bemerken:

Aus mikrobiologischer Sicht sollte die gebrauchsfertige Zubereitung sofort verwendet werden, es sei denn, die Methode des Verdünnens schließt das Risiko einer mikrobiellen Kontamination aus

wird, ist der Anwender für die Dauer und die Bedingungen der Aufbewahrung verantwortlich. 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

Wenn die Infusionslösung nicht sofort verwendet

Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter www.bfarm.de/arzneimittelentsorgung. 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen Was Folinsäure Aurobindo enthält Der Wirkstoff ist: Folinsäure (als Calciumfolinat) 1 Durchstechflasche mit 100 ml Injektionslösung

# enthält 1.000 mg Folinsäure als Calciumfolinat.

Die sonstigen Bestandteile sind: Trometamol, Salzsäure, Wasser für Injektionszwecke, Stickstoff als Schutzgas.

Packung Folinsäure Aurobindo ist eine klare, gelbliche Injektionslösung.

Folinsäure Aurobindo ist in Packungen mit

Wie Folinsäure Aurobindo aussieht und Inhalt der

1 und 5 Durchstechflaschen erhältlich. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer PUREN Pharma GmbH & Co. KG Willy-Brandt-Allee 2

Telefon: 089/558909 - 0 Telefax: 089/558909 - 240

Hersteller Haupt Pharma Wolfratshausen GmbH

überarbeitet im luni 2019.

Pfaffenrieder Str. 5 82515 Wolfratshausen Deutschland Diese Packungsbeilage wurde zuletzt



401567019