

GEBRAUCHSINFORMATION: INFORMATION FÜR DEN ANWENDER

Warnhinweis zur Dosierung von Methotrexa

exat zur Therapie von **Krebserkrankungen** muss **sorgfältig und abhängig von der Körperoberfläche dosiert** werden

Fehlerhafte Dosierung von Methotrexat kann zu schwerwiegenden Nebenwirkungen, einschließlich tödlich verlaufende, führen. Lesen Sie den Abschnitt 3 dieser Gebrauchsinformation sehr sorgfältig. Sprechen Sie vor der Anwendung von Methotrexat mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie noch irgendwelche Fragen haben.

Methotrexat-GRY® 1000 mg/10 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Wirkstoff: Methotrexat-Dinatrium

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

- Heben Sie die gesamte Fackungsbelage auf Weileicht 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 und darf nicht an Dritte weiter gegeben werden. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese dasselbe Krankheitsbild haben wie Sie.
- Wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker
- Was ist Methotrexat-GRY® 1000 mg/10 ml und wofür wird es angewendet?
- Was müssen Sie vor der Anwendung von Methotrexat-GRY® 1000 mg/10 ml beachten?
- Wie ist Methotrexat-GRY® 1000 mg/10 ml anzuwenden?
- Wie ist Methotrexat-GRY® 1000 mg/10 ml aufzubewahren?

1. WAS IST METHOTREXAT-GRY® 1000 MG/10 ML UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Methotrexat ist ein Folsäureanalogon und hemmt als Antimetabolit (Verbindung, die einen lebenswichtigen Stoffwechselprozess blockiert oder verändert) die Vermehrung sich schnell teilender Zellen

Methotrexat-GRY 1000 mg/10 ml wird angewendet bei folgenden Tumorerkrankungen:

Methotrexat in niedriger (Einzeldosis < 100 mg/m² Körperoberfläche [KOF] Jund mittelhoher Dosierung (Einzeldosis 100-1000 mg/m² KOF) ist angezeigt bei folgenden onkologischen

- Maligne Trophoblasttumoren
 (aus der erriährenden Hülle des Embryos hervorgehender Tumor)

 Monochemotheragie (Behandlung mit Methotrexat als einzigem Wirkstoff) bei Patientinnen mit guter Prognose ("low risk")
- in Kombination mit anderen zytostatischen (das Zellwachstum hemmenden) Arzneimitteln bei Patientinnen mit schlechter Prognose ("high risk").

Mammakarzinome
- in Kombination mit anderen zytostatischen (das Zellwachstum hemmenden) Arzneimitteln zur unterstützenden (adjuvanten) Therapie nach Resektion (operative Entfernung) des Brunors oder Mastektomie (operative Entfernung der Brust) sowie zur krankheitsmildernden (palliativen) Therapie im fortgeschrittenen Stadium.

Karzinome im Kopf-Hals-Bereich

smildernden) Monotherapie im metastasierten (fortgeschrittenen) Stadium oder bei Rezidiven (Wiederauftreten der Erkrankung)

Non-Hodgkin-Lymphome

- im Erwachsenenalter
- Zur Behandlung von Non-Hodgkin-Lymphomen von intermediärem oder hohem Malignitätsgrad in Kombination mit anderen zytostatischen (das Zellwachstum hemmenden) Arzneimitteln
- - n Kombination mit anderen zytostatischen (das Zellwachstum hemmenden) Arzne

Akute lymphatische Leukämien (ALL). Methotrexat in niedriger Dosierung wird angewendet zur Behandlung akuter lymphatischer Leukämien im Kindes-

und Erwachsenenälter im Rahmen komplexer Therapieprotokolle in Kombination mit anderen zytostatischen Arzneimitteln zur remissionserhaltenden Therapie (bei systemischer Anwendung) und zur Prophylaxe und Therapie der Meningeosis leucaemica (Eindringen von Tumorzellen in das Rückenmark bzw. die Himhäute) bei intrathekaler Anwendung (in den Liquorraum hinein) mit einer Verdünnung auf eine maximale Methotrexat-Konzentration vor Bei der intrathekalen Anwendung von Methotrexat zur Prophylaxe und Therapie der Meningeosis leucaemica

Methotrexat in hoher Dosierung (Einzeldosis > 1000 mg/m² KOF) ist angezeigt bei folgenden onkologischen

Osteosarkome

in Kombination mit anderen zytostatischen Arzneimitteln zur adjuvanten (unterstützenden) und neoadjuvan ten (unterstützend vor einer Operation) Therapie.

Non-Hodgkin-Lymphome

- im Erwachsenenalter: Zur Behandlung von Non-Hodgkin-Lymphomen von intermediärem oder hohem Malignitätsgrad in Kombination mit anderen zytostatischen (das Zellwachstum hemmenden) Arzneimitteln
- im Kindesalter: in Kombination mit anderen zytostatischen (das Zellwachstum hemmenden) Arzneimitteln
- primär im Zentralnervensystem lokalisierte Non-Hodgkin-Lymphome vor einer Radiotherapie.

Akute lymphatische Leukämien (ALL) Methotrexat in hoher Dosierung wird angewendet bei akuten lymphatischen Leukämien im Kindes- und Erwachsenenalter im Rahmen unterschiedlicher Therapieprotokolle jeweils in Kombination mit anderen zytostatischen (das Zellwachstum hemmenden) Arzneimitteln

Methotrexat in hoher Doslerung hat sich im Rahmen unterschiedlicher Therapieprotokolle insbesondere zur systemi schen Vorbeugung und Behandlung der Meningeosis leucaemica als wirksam erwiesen.

2. WAS MÜSSEN SIE VOR DER ANWENDUNG VON METHOTREXAT-GRY® 1000 MG/10 ML BEACHTEN?

Methotrexat-GRY® 1000 mg/10 ml darf nicht angewendet werden

- wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen den Wirkstoff Methotrexat oder einen der sonstigen Bestandteile
- wein ist übereinpilindich (aleitgisch) gegen den winstoh weindurezat oder einen der sonstigen bestalt delle von Methotrexat-GRY 1000 mg/10 ml sind wenn Sie an schweren oder aktiven infektionen leiden wenn Sie an Stomatitiden (Entzündungen der Mundschleimhaut), Ulzera (Geschwüre) des Magen-Darm-
- Traktes leiden wenn Sie ausgeprägte Leberfunktionseinschränkungen haben
- wenn Sie ausgepragte Euerbinkonsension anwigen in der wenn Sie ausgeprägte Nierenthichtionsstörungen (Kreatinin-Clearance < 60 ml/min) haben wenn Sie Funktionsstörungen des hämatopoetischen (blutbildenden) Systems (z. B. nach vorangegangener Radio- oder Chemotherapie) haben wenn Sie an Immunmangelkrankheiten (eingeschränkte Funktion des körpereigenen Abwehrsystems) leiden wenn Sie an Immunmangelkrankheiten (eingeschränkte Funktion des körpereigenen Abwehrsystems) leiden
- wenn Sie einen erhöhten Alkoholkonsum haben
- während der Stillzeit oder wenn Sie stillen woller
- während der Schwangerschaft, es sei denn, Ihr Arzt stellt eine lebensbedrohliche Erkrankung fest (siehe auch Abschnitt "Schwangerschaft und Stillzeit") oder wenn Sie schwanger werden wollen.

Besondere Vorsicht bei der Anwendung von Methotrexat-GRY® 1000 mg/10 ml ist erforderlich

Die Behandlung sollte von einem in der Tumortherapie erfahrenen Arzt mit ausreichender Erfahrung in der

Behandlung mit Methotrexat durchgeführt werden. Dieser wird Sie über den möglichen Nutzen und die Risiken einschließlich der frühen Anzeichen und Symptome von Vergiftungsescheinungen einem Methotrexat. Therapie aufklären. Wegen der Möglichkeit schwerwiegender toxischer Reaktionen (die tödlich sein können) bei der Behandlung von

Patienten mit Tumorerkrankungen, sollte Methotrexat insbesondere in mittleren und hohen Dosierungen nur bei Patienter mit Untrofferkankrigeri, Som weltrofferkal insbesondere in mitmeter und indreft Doserunger into der Patienter mit Bebensbedröhlichen Tumorekrankrigen eingesetzt werden. Es wurde über Todesfälle unter der Therapie mit Methotrexat bei der Behandlung von Tumorerkrankungen berichtet. Während einer Behandlung mit Methotrexat müssen Sie engmaschig bedoachtet werden, damit Vergiftungs-erscheinungen schnell erkannt werden können. Beim Auftreten von Vergiftungserscheinungen ist unmittelbar ein Arzt aufzusuchen, der über die nachfolgend notwendige Überwachung und Behandlung der Vergiftungs-

erscheinungen, inklusive regelmäßiger Labortests entscheidet und Sie über weitere Maßnahmen unterrichtet Der Einsatz von hoch dosiertem Methotrexat zur Behandlung bösartiger Tumorerkrankungen außerhalb der zuge-lassenen Anwendungsgebiete befindet sich noch in der Erprobungsphase, ein therapeutischer Vorteil hierfür ist bisher nicht erwiesen.

Das Absetzen von Methotrexat führt nicht immer zu einer vollständigen Rückbildung aufgetretener Die Behandlung mit Methotrexat hat zur Voraussetzung, dass der Methotrexat-Serumspiegel bestimmt werden

Bei Patienten mit pathologischen Flüssigkeitsansammlungen in Körperhöhlen ("third space") wie Aszites

oder Pleuraergüssen: Die Plasmaeliminations-Halbwertszeit von Methotrexat ist verlängert. Diese Flüssigkeitsansammlungen sind vor einer Methotrexat-Therapie möglichst durch Punktion zu entfe

Beim Auftreten von ulzerativer Stomatitis (Entzündungen der Mundschleimhaut) oder Diarrhöen (Durchfällen), Bluterbrechen, Schwarzfärbung des Stuhls oder Blut im Stuhl: Die Therapie ist zu unterbrechen, da ansonsten eine hämorrhagische Enteritis (blutige Darmentzündung) und

durch Darmperforation (Darmdurchbruch) bedingte Todesfälle auftreten können Bei Patienten mit insulinpflichtigem Diabetes mellitus (Zuckerkrankheit):

Es ist grundsätzlich erhöhte Vorsicht geboten, weil sich unter Methotrexat-Therapie vereinzelt eine Leberzirrhose ohne vorübergehenden Anstieg der Leberenzyme (intermittierender Transaminasenanstieg) entwickelte. Bei Patienten mit schnell wachsenden Tumoren: Methotrexat ist wie andere zytostatische Arzneimittel ein Tumorlysesyndrom (durch Tumorzerfall auftretende

Nordinate ist wie der Beignete unterstützende und pharmakologische Maßnahmen können diese Komplikation verhindern oder mildern. Beim Zustand nach Behandlung mit Arzneimitteln mit kumulativer Myelotoxizität (zunehmender

Knochenmarkschädigung) sowie Bestrahlungen unter Einbeziehung des Knochenmarks: Es ist auf eine eingeschränkte Knochenmarkreserve zu achten. Diese kann eine erhöhte Empfindlichkeit des Knochenmarks gegenüber einer Methotexat-Therapie mit verstärkter Suppression des hämatopoetischen Systems (Unterdrückung des blutbildenden Systems) zur Folge haben.

Bei länger dauernder Therapie mit Methotexat sind ggf. Knochenmarksbiopsien (Gewebsproben aus dem Verschaften und der Verschaften und der

Knochenmark) durchzuführen.

Bei vorangegangener intensiver Strahlentherapie:

Der besonders strenge Überwachung des Patienten ist bei einer vorangegangenen intensiven Strahlentherapie geboten. Bei Strahlentherapie während der Anwendung von Methotrexat kann das Risiko für das Auftreten einer Weichteil- oder Knochennekrose (Absterben von Weichteil- oder Knochengewebe) erhöht sein.

Bei gleichzeitiger Gabe von Cytarabin:

Fälle schwerer neurologischer Nebenwirkungen, die von Kopfschmerzen bis Lähmung, Koma und Schlaganfallartigen Episoden reichten, wurden überwiegend bei Jugendlichen und Heranwachsenden beobachtet, die Methotrexat in Kombination mit Cytarabin erhielten.

Bei gleichzeitiger Gabe von nichtsteroidalen Antiphlogistika und Methotrexat:
Es ist besondere Vorsicht geboten. In diesem Zusammenhang ist über schwerwiegende Nebenwirkungen, besonders nach Gabe von hohen Methotrexat-Dosen einschließlich Todesfällen berichtet worden, darunter starke Knochenmarksuppression, daraus folgende Veränderungen des Blutbildes (aplastische Anämie) und gastrointe stinale Toxizität.

Bei Alkoholkonsum und Einnahme leberschädigender oder möglicherweise leberschädigender Mittel: Wegen seiner leberschädigenden (hepatotoxischen) Wirkung ist während einer Methotrexat-Therapie auf Alkoholkonsum und die Einnahme von hepatotoxischen und potentiell hepatotoxischen Mitteln zu verzichten.

Bei längerer Anwendung:

Methotiexat kann akute **Hepatitis** und chronische, möglicherweise tödliche, **Lebertoxizität** (Leberschädigung, Fibrosen und Zirrhosen) hervorrufen, im Allgemeinen erst nach längerer Anwendung. Akute Erhöhungen der leberbezogenen Enzyme werden häufig beobachtet. Diese sind gewöhnlich vorübergehend und asymptomatisch und keine Vorboten für eine nachfolgende Lebererkrankung.

Bei Hepatitis B- oder C-Infektion:

Methotrexat verursachte das Wiederauftreten (Reaktivierung) einer Hepatitis B-Infektion oder Verschlechterung von Hepatitis C-Infektionen, die in einigen Fällen zum Tod führten. Einige Fälle von Hepatitis B-Reaktivierung traten nach dem Abestzen von Methotrexat auf. Informieren Sie Infen Aztr mit, wenn Sie in der Vorgeschichte eine Hepatitis hatten. In diesem Fall ist eine regelmäßige Überwachung durch den Azt erforderlich.

Bei vorausgegangener Schädelbestrahlung: Bei Patienten mit vorausgegangener Schädelbestrahlung wurde nach intravenöser Gabe von Methotrexat über Leukenzephalopathie (krankhafte Veränderung der weißen Hirnsubstanz) berichtet. Chronische Leukenzephalopathie trat auch bei Patienten auf, die eine wiederholte Methotrexat-Hochdosisther

thekalen Anwendung von Methotrexat die Häufigkeit des Auftretens einer Leukenzephalopathie erhöht (siehe unter Abschnitt 4.1 "Nebenwirkungen bei intrathekaler Anwendung").

Bei intrathekaler Anwendung:
Nach intrathekaler Anwendung von Methotrexat müssen die Patienten auf die Entwicklung von Anzeichen einer Neurotoxizität (Schädigung des Nervensystems wie Hirnhautreizung, vorübergehende oder anhaltende Lähmung, Enzephalopathie) hin überwacht werden.

Bei hoch dosierter Methotrexat-Therapie

Der noch neuer weiter werden von der ihrengen wurde auch ein vorübergehendes akutes neurologisches Syndrom beobachtet, welches sich u. a. in Verhaltensanomalien, fokalen sensomotorischen Symptomen (einschließlich vorübergehende Erblindung) und anomalen Reflexen manifestieren kann. Die genaue Ursache ist unbekannt.

Bei Patienten im Kindesalter mit akuter lymphatischer Leukämie (ALL):

Bei Patienten im Kindesalter mit akuter lymphatischer Leukämie (ALL) kann nach Behandlung mit mittelhoch dosiertem intravenösen Methotrexat (1 g/m² KOF) eine schwere **Neurotoxizität** (Schädigung des Nervensystems) auftreten, die sich häufig als generalisierter oder fokaler gelleptischer Anfall äubert. Bei symptomatischen Patienten wurden in diagnostischen bildgebenden Untersuchungen gewöhnlich Leukerzephalopathie und'oder mikroangiopathische Kalzifizierungen beobachtet.

Bei akuter Lymphatischer Leukämie:

Bei der akuten lymphatischen Leukämie kann Methotrexat einen Schmerz im linken Oberbauch verursachen (Entzündung der Milzkapsel durch Zerstörung der leukämischen Zellen)

Bei Patienten mit eingeschränkter Lungenfunktion: Besondere Vorsicht ist geboten bei Patienten mit eingeschränkter Lungenfunktion.

Beim Auftreten pulmonaler Komplikationen, von Alveolitis oder Pneumonitis: Pulmonale (Lungen-) Komplikationen, Alveolitis oder Pneumonitis (besondere Formen einer Lungenentzün-

Pulmonale (Lungen-) komplikationen, aweolius oder Prelumonius (lessondere Formen einer Lungenenton), dung mit Symptomen wie trockener Reizhusten, Fieber, Husten, Thorasschmerzen, Dysproe (Lufthot), Hypoxâmie (Sauerstoffmangel im Blut) und Inflitraten im Thoraxröntgenbild oder eine während der Methotrexat-Therapie auftretende unspezifische Pneumonie (Lungenentzindung) körnen Anzeichen für eine möglicherweiste gefährliche Schädigung mit möglichem tödlichem Ausgang sein. Lungenbiopsien ertrachten unterschiedliche Befunde (z. B. interstitielles Ödern, mononukleäre Inflitrate oder nicht-verkäsende Granulome). Bei Verdacht auf diese Komplikationen ist die Behandlung mit Methotrexat sofort abzusetzen und eine sorgfältige Untersuchung uses kruinjinkaturient su de beltalutuig im kreuturekat zoout aucusetzeit uit eine Surjaiauty briebstuistig sowie die Abgrenzung gegenüber Infektionen und Tumoren erforderlich. Durch Methotrexat induzierte Lungenerkrankungen können zu jeder Zeit der Therapie akut auftreten, waren nicht immer vollständig reversibel und wurden schon bei geringen Dosen von 7,5 mg Woche berichtet.
Während der Methotrexat-Therapie können opportunistische Infektionen (Entzündungen infolge einer gestörten

immunologischen Abwehrreaktion) einschließlich einer Pneumocystis carinii Pneumonie (durch Pilzbefall verursachte Lungenentzündung) auftreten, die möglicherweise tödlich verlaufen. Wenn sich ein Patient mit Lungen-symptomen vorstellt, sollte die Möglichkeit einer Pneumocystis carinii Pneumonie in Betracht gezogen werden.

Beim Auftreten von Hautreaktionen:

Es wurde über das Auftreten schwerer, gelegentlich tödlich verlaufender **Hautreaktionen** wie Stevens-Johnson-Syndrom und toxische epidermale Nekrolyse (Lyell-Syndrom) nach einmaliger oder kontinuierlicher Methotrexat-Gahe herichtet

Bei Impfung mit Lebendimpfstoffen: Unter zytostatischer Therapie ist nach Impfung mit Lebendimpfstoffen das Risiko einer Infektion erhöht. Es gibt Berichte über die Ausbreitung von Kuhpocken-Infektionen nach der Pockenschutzimpfung von Patienten unter Methotrexat-Therapie. Impfungen mit Lebendvakzinen sollten daher bei Patienten unter Methotrexat-Therapie ermieden werden

Zytostatika können die Antikörnerhildung nach Influenzaimpfung mindern zyusalana kolmen ud erhändepelioudig jakan intelleratiopung intelleration. Methotexat kann wegen seiner möglichen Wirkung auf das Immunsystem Impf- und Testergebnisse (immunologische Verfahren zur Erfassung der Immunreaktion) verfälschen. Während einer Methotrexat-Therapie durchge-

gische Verfahren zur Erfassung der Immun führte Impfungen können wirkungslos sein. Bei floriden Infekten:

otrexat sollte bei **floriden Infekten** (stark entwickelte Infektionen) mit besonderer Vorsicht eingesetzt werden. Bei Patienten mit offensichtlichen bzw. labordiagnostisch gesicherten Immunmangelsy

Beim Auftreten maligner Lymphome:

93 130 302 K

Gelegentlich wurde bei der Anwendung von niedrig dosiertem Methotrexat über das **Auftreten von malignen**Lymphomen berichtet, die sich in einigen Fällen nach dem Absetzen der Therapie mit Methotrexat zurückgebildet haben und daher keine Behandlung mit Zytostatika erforderten. Beim Auftreten von Lymphomen sollte daher erst die Methotrexat-Therapie abgebrochen werden und erst, wenn das Lymphom nicht zurückgeht, eine geeignete Therapie eingeleitet werden

Eine erhöhte Inzidenz für das Auftreten von Lymphomen bei einer Methotrexat-Behandlung konnte in einer neueren Untersuchung nicht festgestellt werden

Folgende Kontrolluntersuchungen und Sicherheitsmaßnahmen werden empfohlen (insbesondere bei der herapie mit Methotrexat in hoher Dosierung):

Vor Therapiebeginn sollten folgende Untersuchungen durchgeführt werden: komplettes Blutbild mit Differentialblutbild. Leukozyten und Thrombozyter

- Leberenzyme (ALAT [GPT], ASAT [GOT], AP), Bilirubin, Serumalbumin, Nierenretentionstest (ggf. mit
- Hepatitis-Serologie (A,B,C)
- ggf. Tuberkulose-Ausschluss sowie Thorax-Röntgen.

Lungenfunktionstests können bei Vermutung einer Lungenerkrankung bzw. bei Vorliegen entsprechender Refe-renzwerte aus der Eingangsuntersuchung von Nutzen sein.

Während der Therapie sollten folgende Untersuchungen durchgeführt werden:
Regelmäßige Kontrollen des Methotrexat-Serumspiegels sind in Abhängigkeit von der Dosierung bzw. dem angewandten Therapieprotokoll erforderlich, insbesondere während und nach einer Therapie mit Methotrexat in hoher Dosierung (siehe auch unter "Wenn Sie eine größere Menge Methotrexat-GRY 1000 mg/10 ml angewendet haben, als Sie sollten"). Hierdurch kann die Toxizität (Giftigkeit) und mögliche Mortalität (Sterblichkeit) als Folge

einer Methotrexat-Behandlung erheblich verringert werden.
Patienten, die unter pleuralen Erüssen (Flüssigkeitsansammlung unter dem Rippenfell), Aszites (Flüssigkeitsansammlung besonders gefährdet, erhöhte oder nur verzögert sinkende Methotrexat-Spiegel zu entwickeln und müssen besonbesonders gelander, Janier der ihr der gegen sinken er ein under Argebrige zu einwickent unt indesen beson-ders streng übernacht werden. Enige Patienten können auch ohne die genannten erkennbaren Gründe eine ver-zögerte Methotrexat-Ausscheidung haben. Es ist wichtig, diese Patienten innerhalb von 48 Stunden nach der Therapie zu identifizieren, da sonst die Methotrexat-Toxizität irreversibel sein kann.

Calciumfolinat-Schutztherapie:

Eine Calciumfolinat-Schutztherapie (Rescue) ist im Anschluss an eine Therapie mit Methotrexat ab einer Dosierung von 100 mg/m² KOF durchzuführen. Je nach Höhe der Methotrexat-Dosis und Infusionsdauer sind unterschiedliche Calciumfolinat-Dosen erforderlich zum Schutz des normalen Wechselgewebes vor sch

Unterscriedunce vacuumionnaci geleitet sein. Die Kontrollen der Methotrexat-Spiegel sollten daher mindestens nach 24, 48 und 72 Stunden erfolgen und ggf. noch weitergeführt werden, um festzulegen wie lange die Calciumfolinat-Rescue fortgesetzt werden muss.

Kontrolle des Blutbildes:

Während der Therapie mit Methotrexat muss eine ständige Kontrolle des Blutbildes, einschließlich der Thrombozyten- und Leukozytenzahl (Anzahl der Blutbilatchen und der weißen Blutkörper) täglich bis einmal wöchentlich erfolgen.

Die Leukozyten- und Thrombozytenzahl sollte vor Beginn einer Kombinationstherapie unter Einschluss von Methotrexat in hoher Dosierung über den im jeweiligen Protokoll angegebenen Mindestwerten liegen (Leukozyten 1000 bis 1500/µl, Thrombozyten 50 000 bis 100 000/µl).

Leukopenie und Thrombopenie (Mangel an welßen Blutkörperchen und Mangel an Blutplättchen) treten im Allgemeinen 4 bis 14 Tage nach Gabe von Methotrexat auf. Selten kommt es 12 bis 21 Tage nach Anwendung von Methotrexat zu einer zweiten leukopenischen Phase. Bei der Behandlung von Krebserkrankungen sollte die Methotrexat-Therapie nur fortgesetzt werden, wenn der mögliche Nutzen das Risiko einer schweren Myelosup-

pression (Hemmung der Neubildung von Knochenmarkszellen) überwiegt. Erste Anzeichen für diese lebensbedrohlichen Komplikationen können sein: Fieber, Halsschmerzen, Geschwüre der Mundschleimhaut, grippeartige Beschwerden, starke Algeschlagenheit, Nasenbluten und Hautblutungen. Vor allem während der Langzeittherapie bei älteren Patienten wurde über **megaloblastäre Anämien** (besondere Form der Blutarmut) berichtet

Kontrolle der Leber- und Nierenfunktion:

Leber- und Nierenfunktionsprüfungen sowie Urinuntersuchungen sollten in regelmäßigen Abständen durch

genat weden.

Vorübergehende Anstiege der Transaminasen auf das 2- bis 3-fache werden bei 13-20 % der Patienten unter einer Methotrexat-Therapie beobachtet. Dies ist in der Regel kein Grund für eine Änderung des Therapieschemas. Jedoch können anhaltende Anomalien der leberbezogenen Enzyme und/oder ein Abfall des Serumalbumins ein Anzeichen für eine schwere Lebertoxizität sein. Bei anhaltender Erhöhung der leberbezogenen Enzyme ist eine Dosisreduktion bzw. eine Unterbrechung der Therapie zu erwägen. Bei Patienten mit länger bestehenden Leberf-unktionsstörungen sollte Methorizat in jedem Eral abgesetzt werden. Die Enzymbestimmung erlaubt keine verlässliche Voraussage der Entwicklung einer morphologisch fassbaren

Leberschädigung, d. h. auch bei normalen Transaminasen kann eine nur histologisch nachweisbare Leberfibrose oder seltener auch eine Leberzirrhose vorliegen. Im Falle anhaltender Erhöhungen der leberbezogenen Enzyme

sollten Dosisreduktion bzw. weitere Therapiepausen erwogen werden.

Durch die Anwendung von Methotrexat kann sich die Nierenfrunktion verschlechtern.

Die Kontrolle von Kreatnin, Harnstoff und Elektrolyten insbesondere bei der Therapie mit Methotrexat in hoher Dosierung wird an Tag 2 und 3 empfohlen, um eine drohende Ausscheidungsstörung von Methotrexat frühzeitig

zu erkennen. Die Behandlung mit Methotrexat kann ein Nierenversagen mit Oligurie/Anurie (verringerter Harnausscheidung) und einen Anstieg des Kreatininwertes zur Folge haben. Dies ist wahrscheinlich durch Präzipitation von Methotrexat und seiner Metaboliten in den renalen Tubulb leadheit. Die sich versicht sich sich versicht sich sich versicht sich sich versicht sich versich

ausgegangenen Methotrexat-Therapie oder Harnabflussstörung), ist die Kreatinin-Clearance zu bestimmen. Eine Therapie mit Methotrexat in hoher Dosierung sollte nur bei einem Kreatininwert im Normbereich durchgeführt werden. Da Methortexat vorwiegend renal eliminiert wird, ist bei eingeschränkter Kreatinin-Clearance mit einer verzö-gerten Elimination zu rechnen, die schwere Nebenwirkungen zur Folge haben kann. Bei Erhöhung des Kreatinin-Wertes sollte die Dosis reduziert werden, bei Serum-Kreatinin-Werten von über 2 mg/dl sollte keine Therapie mit Methotrexat erfolgen. Bei grenzwertiger Nierenfunktionsleistung (z. B. in höherem Alter) sollte die Überwachung häufiger erfolgen. Dies gilt insbesondere, wenn zusätzlich Arzneimittel gegeben werden, die die Ausscheidung von Methotrexat beeinträchtigen, die Nierenschädigungen verursachen (z. B. nicht-steroidale Antirheumatika) oder zu

Bellutbildungsstörungen führen können.

Urinausscheidung und pH-Wert des Urins sind während der Methotrexat-Influsion zu überwachen. Zur Veringserung der renalen Toxizität und zur Vorbeugung eines Nierenversagens sind im Rahmen der Therapie mit Methotrexat in hoher Dosierung eine ausreichende intravenöse Flüssigkeitszuführ und die Alkalisierung des Urins (Urin-pH > 7) unbedingt erforderlich

Kontrolle des Wasserhaushaltes:

Notificitie des Virasseriatisaties. Zustände, die zur Dehydratation (Verminderung des Körperwassers) führen wie Erbrechen, Diarrhö (Durchfall), Stomatitis (Entzündung der Mundschleimhaut) können die Toxizität von Methotrexat auf Grund erhöhter Wirk-stoffspiegel steigern. In diesen Fällen sollte die Anwendung von Methotrexat bis zum Verschwinden der Symptome unterbrochen werden.

Kontrolle auf Schleimhautveränderungen: Eine Inspektion der Mundhöhle und des Rachens auf Schleimhautveränderungen sollte täglich erfolgen. geschränkte Nierenfunktion, zusätzliche oder erhöhte Gabe gleichzeitig verabreichter Medikamente wie z. B. nicht-steroidale Antirheumatika).

Anwendung bei Kindern
Bei der Anwendung von Methotrexat bei der Behandlung von Kindern ist besondere Vorsicht geboten. Die Behandlung sollte sich nach den speziell für Kinder entwickelten Therapieprotokollen richten. Es wurden Tödlich verlaufene Vergiftungen nach intravenöser und intrathekaler Anwendung, verursacht durch eine

fehlerhafte Dosisberechnung, berichtet. Die Berechnung der Dosis muss mit besonderer Sorgfalt erfolgen. Bei Patienten im Kindesalter (p\u00e4diatrischen Patienten) mit akufer lymphatischer Leuk\u00e4mie (ALL) kann nach Behandlung mit mittelhoch dosiertem intraven\u00f3sen Methotrexat (1 g/m² KOF) eine schwere **Neurotoxizit\u00e4t** auftreten, die sich h\u00e4uf\u00e4g als generalisierter oder fokaler epileptischer Anfall \u00e4u\u00dfert.

Anwendung bei Patienten höheren Alters Besondere Vorsicht ist bei Patienten in höherem Alter geboten. Ältere Menschen sollten unter Behandlung von

eine Spermakonservierung genutzt werden

Methotrexat besonders engmaschig überwacht werden, um mögliche Nebenwirkungen frühzeitig zu erkennen. Die altersbedingte Einschränkung der Leber- und Nierenfunktion sowie geringe körpereigene Reserven des Vitamins Folsäure im Alter erfordem eine Angassung der Dosserung vom Methortexat. Für Pariahen höheren Alters (ab 55 Jahren) sind teilweise modifizierte Therapieprotokolle z. B. zur Behandlung der ALL entwickelt worden. Anwendung bei Männern Methotrexat kann erbgutschädigend wirken. Männern, die mit Methotrexat behandelt werden, wird daher emp-

fohlen während der Rehandlung und his zu 6 Monate danach kein Kind zu zeugen. Da eine Rehandlung mi

Methotrexat zu Unfruchtbarkeit führen kann, sollte vor Behandlungsbeginn die Möglichkeit einer Beratung über

Bei Anwendung von Methotrexat-GRY® 1000 mg/10 ml mit anderen Arzneimitteln

Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Abotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen oder anwenden bzw. vor kurzem eingenommenlangewendet haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Anästhetika (Narkosemittel) auf Stickoxidbasis potenzieren die Wirkung von Methotrexat auf den Folsäuremetabolismus und führen zu schwerer nicht voraussehbarer Myelosuppression (Hemmung der Neubildung von Knochenmarkszellen) und Stomatitis (Entzündung der Mundschleimhaut). Dies kann durch Gabe von Calciumfolinat vermindert werden

L-Asparaginase hemmt bei gleichzeitiger Verabreichung mit Methotrexat die Wirkungen von Methotrexat. Colestyramin kann die nicht-renale Elimination von Methotrexat durch Unterbrechung des enterohepat

Bei gleichzeitiger Gabe von Erythrozytenkonzentraten und Methotrexat ist eine besondere Überwachung des Patienten erforderlich. Bei Patienten, die nach Methotrexat-Infusionen über 24 Stunden nachfolgend Bluttransfusionen erhielten, wurde eine verstärkte Toxizität auf Grund verlängert anhaltender hoher Serumkonzenutalisusionen einelier, wurde eine Versiahre luxziat auf druid verlangert anhalender nicht erbeinkolizen-trationen von Methotrexat beobachtet. Arzneimittel, die einen **Folatmangel** verursachen und/oder die Ausscheidung von Methotrexat über die Niere

(tubuläre Sekretion) beeinträchtigen wie z. B. Sulfonamide, Trimethoprim/Sulfamethoxazol haben bei gleichzeitiger Methotrexat-Behandlung in seltenen Fällen zu einer erhöhten Toxizität (Knochenmarksuppression) von Methotrexat geführt. Besondere Vorsicht ist daher auch bei bereits bestehendem Folsäuremangel geboten, da wendurzusat gelunit. Besondere visikunit ist daniel auch der dereils bestereinden Prosadenlange geboden, der Polat-Mangelzustände die Methotrexat-Toxizität erhöhen können. Andererseits kann die gleichzeitige Verabreichung von **Vitaminpräparaten**, die Folsäure oder ihre Derivate enthalten, die Wirksamkeit von Methotrexat beeinträchtigen (z. B. "Over-Rescue"). Hoch dosiertes Calciumfolinat kann die Wirksamkeit von intrathekal verabreichtem Methotrexat reduzieren.

Die Hepatotoxizität (leberschädigende Wirkung) kann bei regelmäßigem Alkoholkonsum oder der Einnahme

Herpes zoster (Gürtelrose). Die kombinierte Anwendung von Methotrexat mit Leflunomid kann das Risiko einer Panzytopenie (starke

Verminderung der Blutzellen) erhöhe Gelichzeitige Anwendung von Mercaptopurin und Methotrexat kann den Gehalt von Mercaptopurin im Plasma (Plasmaspiegel) erhöhen, wahrscheinlich durch Hemmung des Abbaus von Mercaptopurin, sodass bei gleichzeitiger Anwendung eine Dosisanpassung erforderlich sein kann.

Nicht-steroidale Antinhlogistika (NSAs) sollten nicht vor oder während einer Methotrexat-Hochdosistheranie veraberiecht werden. Die gleichzeitige Gabe von einigen NSAs und Methotrexat-Hochdosistherapie führte zu erhöhten und verlängerten Methotrexat-Serumspiegein, wodurch es zu Todesfällen auf Grund schwerer hämato-logischer und gastrointestinaler Toxizität kam. Im Tierversuch führten nicht-steroidale Antiphlogistika einschließlich Salicylsäure zu einer Reduzierung der tubulä-

im hervestuch untrefinient-setrolicae Antiprilogisurae einschneibent Sausigsaute zu einer Feculzetung der utworzen eine Sekretion von Methorbexat und damit zu einer Erhöhung seiner Toxizität auf Grund erhöhter Methotrexat-Spie-gel. Daher sollten NSAs und niedrig dosiertes Methotrexat nur mit Vorsicht gleichzeitig angewendet werden. Orale Antibiotika (zum Einnehmen) wie Eterazykline und nicht vom Darm aufmehmbare Breitbandantibiotika kön-nen die Aufmähmer von Methotrexat über die Darmwand herabsetzen oder den Kreislauf über den Darm und die Leber (enterohepatischer Kreislauf) beeinflussen, indem sie die Darmflora hemmen und die Verstoffwechselung

von Methotrexat durch die Darmbakterien hemmen. Penicilline und Sulfonamide können die Ausscheidung von Methotrexat über die Niere im Einzelfall verringern.

sodass sowohl nach hoch dosierter als auch nach niedrig desierter Methorexat-Gabe erhöhte Serum-konzentrationen von Methotrexat mit gleichzeitiger Schädigung der Blutzellen und des Magen-Darm-Traktes (hämatologische und gastrointestinale Toxizität) auftreten können.
Eine Verminderung des Phenytoin-Plasmaspiegels wurde bei Patierten mit akuter lymphatischer Leukämie (ALL) während einer Induktionstherapie beobachtet, die neben Prednison, Vincristin und 6-Mercaptopurin auch

wanten einer induktionstrellage bezoetet, die neuer Fedinsch, windistall und Gereitzglich auch Methotrexat in hoher Dosierung mit Calciumfolinat-Rescue beinhaltet.

Pyrimethamin oder Cotrimoxazol angewendet in Kombination mit Methotrexat kann eine starke Verminderung aller Blutzellen (Panzytopenie) verursachen, wahrscheinlich durch zusätzliche Hemmung der Dihydrofolsäurereduktase durch diese Substanzen und Methotrexat (Wechselwirkungen zwischen Sulfonamiden und Methotrexat s. o.).
Die Gabe von **Procarbazin** während einer hoch dosierten Methotrexat-Therapie erhöht das Risiko einer

Die gleichzeitige Gabe von Protonenpumpenhemmern (Omeprazol, Pantoprazol, Lansoprazol) kann zu einer Verzögerung oder Hemmung der Ausscheidung von Methotrexat über die Niere und damit zu einer indirekten Dosiserhöhung führen. Patienten, die gleichzeitig mit **Retinoiden**, z. B. Etretinat und Methotrexat behandelt werden, sollten engmaschig

Patienter, die gleichzewiese erhöhte Hepatotoxizität (leberschädigende Wirkung) untersucht werden. Bei Strahlentherapie während der Anwendung von Methotrexat kann das Risiko für das Auftreten einer Weichtell-oder Knochennekrose (Absterben von Weichtell- oder Knochengewebe) erhöht sein. Wenn Methotrexat zeitgleich mit Cytarabin angewendet wird, kann dies das Risiko schwerer neurologischer Nebenwirkungen wie Kopfschmerzen, Lähmung, Koma und Schlaganfall-ähnlichen Episoden erhöhen.

Gleichzeitige Anwendung von Theophyllin in Kombination mit Methotrexat kann die Ausscheidung von Theo-

olektzeiluge Aliwendung von Heuphynian in Kontinadion in in ielektroeka kanti use Ausschedung Von Heuphyllin Verminden. Eine regelmäßige Bestimmung des Theophyllin-Plasmaspiegels ist daher erforderlich. Durch Verdrängung von Methotrexat aus der Plasmaelweißbindung können folgende Arzneimittel eine gesteret Toxizität kon Methotrexat bewirken. Amidopyrinderlivite, para-Aminobenzoesäure. Barbiturate, Doxorubicin, orale Kontrazeptiva, Phenylbutazon, Phenytoin, Probenecid, Salizylate, Sulfonamide, Tetrazykline und Tranquilizer. Diese Arzneimittel steigern die biologische Verfügbarkeit von Methotrexat und können dessen Toxizität erhöhen. Diese Arzientimitet siegerin die biologische Verlügsdrächt von Mentorbetza fund kontren dessen foxizität ernöriert. Die gleichzeitige Anwendung von Methorbetzat sollte dahre sorgfältig überwacht werden. Eine Verminderung der tubulären Sekretion (Ausscheidung über die Niere) und infolge dessen eine Steigerung der Toxität von Methorbetzat insbesondere im niedrigen Dosierungsbereich können folgende Arzeimittel bewirken: para-Aminohippursäuer, nicht-steroidale Antiphlogistika, Probenecid, Salizylate, Sulfonamide und andere schwache organische Säuren. Die gleichzeitige Anwendung von Methotrexat sollte daher sorgfältig überwacht werden. Eine Verstärkung der Nephrotoxizität (Giftigkeit für die Niere) von Methotrexat kann bei Kombination von

Hochdosis-Methotrexat mit einem möglicherweise nierenschädigenden (nephrotoxischen) Arzneimittel (Chemotherapeutikum wie z. B. Cisplatin) auftreten. Bei einer Vorbehandlung mit Arzneimitteln, die mögliche Nebenwirkungen auf das Knochenmark aufweisen (z. B. Amidopyrin-Derivate, Chloramphenicol, Phenytoin, Pyrimethamin, Sulfonamide, Trimethoprim-Sulfa-methoxazol, Zytostatika), ist die Möglichkeit ausgeprägter Störungen der Blutbildung (Hämatopoese) durch die Behandlung mit Methotrexat zu beachten

Schwangerschaft und Stillzeit

Einschränkung der Nierenfunktion.

Schwangerschaft

Wenn Sie schwanger sind, sollte bei Ihnen Methotrexat nicht angewendet werden, da Hinweise auf ein teratoge-

lassen und eine Rehandlung nur beginnen, wenn der Nutzen das Risiko für den Fötus aufwiegt lasset und eine Betaldung nur beginnen, weint der Nüczer das hiskoit und ein zu der Nücze adwiegt. Da Methotrexat **erbgutschädigend** wirken kann, müssen Männer und Frauen während und nach der Therapie eine wirksame Empfängnisserhütung praktizieren. Wenn Sie einen Kinderwunsch haben, wird empfohlen, mög-lichst schon vor dem geplanten Behandlungsbeginn eine genetische Beratungsstelle aufsuchen.

Da Methotrexat in die Muttermilch übergeht, dürfen Sie während der Behandlung nicht stillen. Sollte Ihr behan-delnder Arzt eine Behandlung mit Methotrexat in der Stillzeit für unbedingt erforderlich halten, müssen Sie

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen Da bei der Anwendung von Methotrexat zentralnervöse Nebenwirkungen wie Müdigkeit und Schwindel auftreten

Wichtige Informationen über bestimmte sonstige Bestandteile von Methotrexat-GRY® 1000 mg/10 ml Methotrexat-GRY 1000 mg/10 ml enthält 0.44 mmol (10.12 mg) Natrium pro ml Konzentrat zur Herstellung eine

können, kann im Einzelfall die Fähigkeit zum Fahren eines Kraftfahrzeugs und/oder zum Bedienen von Maschiner

Wenn Sie eine kochsalzarme Diät einhalten müssen, sollten Sie dies berücksichtigen. 3. WIE IST METHOTREXAT-GRY® 1000 MG/10 ML ANZUWENDEN?

Arten der Anwendung

Anwendungsgebiete in der Tumortherapie:

intravenöse Anwendung, intramuskuläre Anwendung, intrathekale Anwendung

eingeschränkt sein. Dies gilt in verstärktem Maße im Zusammenwirken mit Alkohol

Methotrexat soll nur von Ärzten mit ausreichender Erfahrung in der chemotherapeutischen Tumorbehandlung angewendet werden Die Dauer der Behandlung bestimmt der behandelnde Arzt unter Berücksichtigung des Behandlungsprotokolls

und der individuellen Therapiesituation.
Methotrexat kann intravenös (als Infusion oder Injektion), intramuskulär (als Injektion) oder intrathekal (als Injektion) angewendet werden (verdünnt mit 5%iger Glucoselösung oder physiologischer Kochsalzlösung).

Bei intrathekaler Anwendung von Methotrexat dürfen keine konservierungsmittelhaltigen Lösungsmittel verwendet weruer. Es wurden tödlich verlaufende Vergiftungen nach intravenöser und intrathekaler Anwendung, verursacht durch eine fehlerhafte Dosisberechnung, berichtet. Die Berechnung der Dosis muss mit besonderer Sorgfalt erfolgen. Es wurde über Inkompatibilitäten zwischen Methotrexat und folgenden Substanzen berichtet: Cytarabin,

Prednisolon-Natriumphosphat und evtl. Fluorouracil.

Die Art der Anwendung, die zwischen der einzelnen Behandlungszyklen einzuhaltenden Intervalle sowie weitere Einzelheiten sind den jeweiligen Therapieprotokollen zu entnehmen. Im Rahmen der Therapie mit hohen Dosie-rungen wird Methotrexat als kontinuierliche intravenöse Infusion angewendet.

Das Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung ist vor der Anwendung mit physiologischer Kochsalzlösung

oder 5%iger Glucoselösung zu verdünnen. Haut- und Schleimhautkontakte mit Methotrexat sind zu vermeiden. Im Falle einer Berührung mit Methotrexat

naut und Scheimhaukontakte mit weurorekat sind zu verheiden. Im Falle einer Beruhrung mit weurorekat sollen die betrienen Stellen sofort mit reichlich Wasser adgespüll werden. Die Behandlung mit Methotrexat hat zur Voraussetzung, dass der Methotrexat-Serumspiegel bestimmt werden kann.

Niedrigdosierte Methotrexat-Therapie: Einzeldosis unter 100 mg/m² Körperoberfläche (KOF).

Es hat sich bewährt, die Behandlung mit Methotrexat wie folgt einzuteilen:

<u>Mittelhochdosierte Methotrexat-Therapie:</u> Einzeldosis zwischen 100 mg/m² bis 1000 mg/m² KOF.

Hochdosierte Methotrexat-Therapie: Einzeldosis über 1000 mg/m² KOI

Sei Methotrexat-Dosierungen ab 100 mg/m² KOF als Einzeldosis muss im Anschluss an die Methotrexat Behandlung die Gabe von Calciumfolinat (Rescue) folgen.

Dosierung bei Patienten mit eingeschränkter Nierenfunktion

Dosterung bei Patienten mit eingeschränkter Nierenfunktion
Die Methortexat-Dosierungen sind bei eingeschränkter Nierenfunktion entsprechend der Kreatinin-Clearance und
dem Methotrexat-Serumspiegel zu reduzieren.
Da Methotrexat vorwiegend durch die Niere ausgeschieden wird, ist bei Patienten mit eingeschränkter Kreatininclearance mit erhöften, länger anhaltenden Serumkonzentrationen zu rechnen, die schwere Nebenwirkungen zur
Folge haben können. Durch die Anwendung von Methotrexat kann sich die Nierenfunktion verschiechtern.
Besonders die hoch dosierte Methotrexat-Therapie kann eine Nierenschädigung verursachen, die zu einem akuten Nierenversagen führen kann. Zur Vorbeugung von Nierenschädigungen ist eine intravendse Flüssigkeitszufuhr
und die Alkalisierung des Urins erforderlich. Urinfluss und pH-Wert des Urins sind während der MethotrexatInferien zu überwachen

Infusion zu überwachen.

Die Dosierungsschemata sollten bei eingeschränkter Nierenfunktion entsprechend der Kreatinin-Clearance und dem Verlauf des Methotrexat-Serumspiegels wie folgt angepasst werden:

angegebene Standarddosis 75 % der angegebenen Standarddosis 63 % der angegebenen Standarddosis Anwendung einer Alternativtherapie Kreatinin-Clearance > 80 ml/min Kreatinin-Clearance = 80 ml/min Kreatinin-Clearance = 60 ml/min Kreatinin-Clearance < 60 ml/min

Dosierung bei Patienten mit pathologischen Flüssigkeitsansammlungen
Methotrexat wird nur langsam aus pathologischen Flüssigkeitsansammlungen in Körperhöhlen wie Aszites oder
Pleuraerguss (sog., third space*) ausgeschieden, was zu einer verlängerten Plasmaeliminations-Halbwertszeit und
erhöhter Toxizität führt. Bei Patienten mit ausgeprägtem "third space" Kompartiment ist es ratsam, dieses vor
einer Methotrexat-Therapie dunch Purktion zu entfernen.
Die Methotrexat-Dosierung sollte abhängig vom Verlauf des Methotrexat-Serumspiegels reduziert werden.

Dosierung bei Patienten in höherem Lebensalter

Dosierung bei Patienten in höherem Lebensalter
Die klinische Pharmakologie von Methotrexat ist bei Patienten in höherem Lebensalter nicht vollständig untersucht. Ältere Patienten sollten unter der Behandlung mit Methotrexat besonders engmaschig überwacht werden, um mögliche Nebenwirkungen frühzeitig zu erkennen. Da auf Grund des höheren Alters die Leber- und Nierentunktionsleistungen vermindert und die körpereigenen Folatreserven reduziert sein können, sollten hier relativ niedrige Dosierungen von Methotrexat angewandt werden. Für Patienten höheren Alters (ab 55 Jahren) werden teilweise modifizierte Therapieprotokolle z. B. zur Behandlung der ALL angewendet.

Dosieruna bei Kindern

Doseitung der Kniberin
Bei der Anwendung von Methotrexat bei Kindern ist mit besonderer Vorsicht und nach den entsprechenden
Therapieprotokollen vorzugehen.
Es wurden tödlich verlaufende Vergiftungen nach intravenöser und intrathekaler Anwendung, verursacht durch

eine fehlerhafte Dosisberechnung, berichtet. Die Berechnung der Dosis muss mit besonderer Sorgfalt erfolgen.

Empfohlene Kontrolluntersuchungen und Sicherheitsmaßnahmen

Hierzu ist Abschnitt 2 "Besondere Vorsicht bei der Anwendung von Methotrexat-GRY 1000 mg/10 ml ist erforderlich"

ub beachter.
Während einer Methotrexat-Behandlung müssen Patienten engmaschig beobachtet werden, damit Vergiftungserscheinungen schnell erkannt werden können.

vergiumigseschenungen schriederkamin werden komien. Die Empfehlungen für die Anwendung und Dosierung von Methotrexat in den verschiedenen Anwendungs-gebieten variieren stark. Im Folgenden werden exemplarisch gebräuchliche Dosierungen bzw. bewährte Therapie-protokolle angegeben, die sich in der Therapie der jeweiligen Erkrankung als wirksam erwiesen haben. Weitere Einzelheiten bitten wir der Fachliteratur zu entnehmen, die auf Anfrage zur Verfügung gestellt wird.

a) Intravenöse und intramuskuläre Anwendung

Niedrig dosierte (Einzeldosis < 100 mg/m² KOF) und mittelhoch dosierte (Einzeldosis 100 mg/m² KOF bis 1000 mg/m² KOF) Methotrexat-Therapie

Patientinnen mit guter Prognose ("low risk"): Monotherapie: Methotrexat in einer Dosierung von 0,4 mg/kg Körpergewicht (KG) i.m. an Tag 1 bis 5; Wiederholung nach 7-tägiger Pause: oder

1 mg/kg KG Methotrexat i.m. an Tag 1, 3, 5 und 7; 0,1 mg/kg KG Calciumfolinat i.m. 24 h nach jeder Methotrexat-Gabe; Wiederholung nach 7-tägiger Pause.

Ratientinen mis orhiechter Prognose ("high risk"):

Als Kombinationstherapie u.a. im Rahmen des EMA/CO-Protokolls:

Methotrexat i.v. in Einzeldosen von 300 mg/m² KOF (Etoposid, Methotrexat/Calciumfolinat und Actinomycin D in Kurs A sowie Cyclophosphamid und Vincristin in Kurs B). Kurs A und B werden alternierend alle 7 Tage verabreicht (Kurs A an Tag 1, Kurs B an Tag 8, Kurs A an Tag 15 usw.).

Mammakarzinome:
40 mg/m² KOF Methotrexat i.v. an Tag 1 und 8 in Kombination mit Cyclophosphamid p.o. oder i.v. und Fluorouracil i.v. analog dem CMF-Protokoll.

Karzinome im Kopf-Hals-Bereich: 40-60 mg/m² KOF Methotrexat als i.v. Bolusinjektion einmal wöchentlich als Monotherapie.

Non-Hodgkin-Lymphome:
Methotrexat wird bei der Behandlung von Non-Hodgkin-Lymphomen im Kindes- und Erwachsenenalter im Rahmen komplexer Therapieprotokolle angewendet. Der histologische Tvp. das Krankheitsstadium und das Hannien kompiexer i nerapelprokookoe angewenete. Len instoogische typ, das krainkrietsstadium und ei Lebensalter sind bei der Auswahl einer geeigneten und bewährten Kombinationstherapie zu berücksichtigen. Bei lymphoblastischen Lymphomen im Kindes- und Erwachsenenalter kann eine spezielle Behandlung nach einem für akute lymphatische Leukämien entwickelten Protokoll angezeigt sein. In diesen speziellen Fällen sind die in den entsprechenden Protokollen angegebenen Empfehlungen zu beachten. im Kindesalter: siehe hochdosierte Methotrexattherapie

im Erwachsenenalter:

von intermediärem und hohem Malignitätsgrad:
Methotrexat wird im Rahmen des ProMACE-CytaBOM-Protokolls (Kombinationstherapie mit Prednison,
Doxorubicin, Cyclophosphamid, Etoposid, Cytarabin, Bleomycin, Vincristin, Methotrexat/Calciumfolinat) in
Einzeldosen von 120 mg/m² KOF angewendet.

Akute Imphatische Leukämien:
Methotrexat in niedriger Dosierung wird im Rahmen komplexer Therapieprotokolle zur Remissionserhaltung im Kindes- und Erwachsenenalter angewendet (z. B. Protokoll der German Prospective Multicenter Study Group for the Treatment of Adult ALL, "GMALL" bzw. der Brill/Berlin-Franktur-Münster]-Studiengruppe).
Übliche Einzeldosen liegen im Bereich von 20-40 mg/m² KOF Methotrexat.

Hochdosierte Methotrexat-Therapie (Einzeldosis > 1000 mg/m² KOF)

In den verschiedenen Anwendungsgebieten der hoch dosierten Methotrexat-Therapie haben sich jeweils mehrere unterschiedliche Polychemotherapien (Kombination von mehreren in der Chemotherapie verwendeten Arzneimitteln) unter Einschluss von Methotrexat als wirksam erwissen. Keines dieser Therapieprotokolle kann gegenwärtig als Standardtherapie bezeichnet werden. Da die Applikations- und Dosierungsempfehlungen für die Therapie mit Methotrexat in hoher Dosierung variieren, können nur beispielhaft gebräuchliche Therapieschemata angegeben werden. Weitere Einzelheiten bitten wir der Fachliteratur bzw. den speziellen Therapieprotokollen zu entnehmen.

Out Victoria und Kontrollmaßnahmen bei hoch dosierter Methortexat-Therapie ist Abschnitt 2 "Besondere Vorsicht bei der Anwendung von Methotrexat-GRY 1000 mg/10 ml ist erforderlich" zu beachten. Der Methotrexat-Serumspiegel ist während und nach einer Therapie mit Methotrexat in hoher Dosierung regel-

mäßig zu kontrollieren. Die Zeitpunkte für Kontrollen und die Grenzwerte für toxische Methotrexat-Serumspiegel die Maßnahmen wie z. B. Erhöhung der Calciumfolinat-Dosis und/oder der intravenösen Flüssigkeitszufuhr erfordern sind den einzelnen Theranienrotokollen zu entnehmen

чент, этом чен еписетен иневриергоижовен zu entmehmen. Im Anschluss an einer Therapie mit Methotavat in hoher Dosierung ist eine Calciumfolinat-Schutztherapie (Rescue) durchzuführen. (Siehe hierzu auch Abschnitt 2 "Besondere Vorsicht bei der Anwendung von Methotrexat-GRY 1000 mg/10 ml ist erforderlich").

Methotrexat wird bei Osteosarkomen im Rahmen unterschiedlicher Kombinationstherapien in Einzeldosen im Bereich von 6-12 g/m² KOF als i.v.-Influsion angewendet. Einzelheiten sind bewährten Therapieprotokollen, u. a. dem aktuellen Protokoll der Co-operative Osteosarcoma Studies COSS zu entnehmen.

Non-Hodakin-Lymphome:

im Kindesalter:

Der Dosierungsbereich umfasst Einzeldosen von 300 mg/m² KOF bis 5 g/m² KOF als i.v. Influsion.

Einzelheiten sind bewährten Therapieprotokollen, z. B. den Protokollen der NHL-BFM-Studiengruppe (Berlin-Frankfurt-Münster-Studiengruppe) für die jeweiligen histologischen Typen zu entnehmen.

primär im Zentralnervensystem lokalisierte Non-Hodokin-Lymphome:

Zur Therapie primär im ZNS lokalisierter Lymphome kann kien einheitliches Therapie- und Dosierungsschema angegeben werden. In Studien haben sich Dosierungen von mindestens 1500 mg/m² bis 4000 mg/m² KOF Methotrexat i.v. als Einzeldosis über mehrer Zyklen als Monotherapie oder in Kombination mit einer Strahlentherapie und/oder intrathekal verabreichtem Methotrexat oder mit anderen chemotherapeutisch wirksamen Arzneimitten las Wirksam erwisesen. Einzelheiten sind der speziellen Fachliteratur zu entnehmen. Zur Therapie omfär in Zentralnervensystem Okalisierter Non-Hodokin-lymphome bei Zenterten mit Zur Therapie primär im Zentralnervensystem lokalisierter Non-Hodgkin-Lymphome bei Patienten mit sion, z.B. infolge einer HIV-Infektion, wird auf die spezielle Fachliteratur verwiesen

Akute Imphatische Leukämien:
Methotrexat in hoher Dosierung hat sich im Rahmen unterschiedlicher Therapieprotokolle der ALL insbesondere zur systemischen Prophylaxe und Therapie der Meningeosis leucaemica als wirksam erwiesen.

Bei der Auswahl einer geeigneten und bewährten Kombinationstherapie sind die Zugehörigkeit zu den unterschiedlichen Risikogruppen und immunologischen Subgruppen sowie das Lebensalter zu berücksichtigen. Bei der ALL vom B-Zell Typ werden besondere Therapieprotokolle angewendet.

ALL im Kindesafter:

Übliche Einzeldosen liegen im Bereich von 1 g/m² KOF bis 5 g/m² KOF (im Rahmen der Konsolidierungstherapie).
Einzelheiten sind bewährten Therapieprotokollen für die Behandlung der ALL im Kindesafter, z. B. dem Protokoll ALL-BFM-95 zu entnehmen.

ALL im Erwachsenenalter:

Zur Anwendung von Methotrexat in hoher Dosierung bei der ALL im Erwachsenenalter wird auf die aktuellen
Therapieprotokolle der GMALL-Studiengruppe verwiesen. Angewendet wurden je nach histologischem Typ
beispielsweise Enzeldosen von 1,5 g/m² KOF.

b) Intrathekale Anwendung:

Intrathekal (in den Liquorraum hinein) dürfen nur Verdünnungen von methotrexathaltigen Arzneimitteln angewendet werden, die eine Methotrexat-Konzentration von höchstens 5 mg/ml Methotrexat nicht über-

Zur Prophylaxe und Therapie der Meningeosis leucaemica bzw. zur Therapie der primär zerebralen ZNS-Lymphome hat sich die intrathekale Anwendung von Methotrexat als wirksam erwiesen. Einzelheiten, z. B. zur Kombination der intrathekalen Methotrexat-Applikation mit weiteren intrathekal oder systemisch angewandten

Arzneimitten der mit Radiotherapie, sind der speziellen Fachliteratur unterheim zu enthehmen. Bei intrathekaler Anwendung ist Methotrexat nach dem Alter zu dosieren, da das Liquorvolumen enger mit dem -altersabhängigen - Volumen des Gehirns als mit der Körperoberfläche oder dem Gewicht korreliert.

Kinder unter einem Jahr: 6 mg Methotrexat intrathekal, Kinder im Alter von einem Jahr: 8 mg Methotrexat intrathekal,

Kinder im Alter von 2 Jahren:
 Kinder im Alter von 3 bis 8 Jahren:
 Kinder im Alter von 5 bis 8 Jahren:
 Kinder im Alter von 5 bis 8 Jahren:
 Kinder im Alter von 5 bis 8 Jahren:
 Kinder im Alter von 6 Jishen:
 Kinder im Alter von 7 Jishen:
 Kinder im Alter von 8 Jishen:
 Kinder im Alter von 9 Jishen:
 Kinder im Alter

de Arzt unter Berücksichtigung von speziellen Therapieprotokollen und der individuellen Therapiesituation. Nach Verdünnung des methotrexathaltigen Arzneimittels sollte die Konzentration von maximal 5 mg/ml Methotrexat für die intrathekale Anwendung nicht überschritten werden. Eine entspeckende Verdünnung sollte mit Wasser für Injektionszwecke, Laktat-(¹/₆ molar) bzw. Ringer-Laktat-Lösung, bevorzugt Elliot-B-Lösung vorgenommen werden. Zur intrathekalen Injektion hochkonzentrierter Methotrexat-Lösungen (z. B. Verdünnung auf 25 mg/ml) liegen bisher nur wenige Erfahrungen vor.

Wenn Sie eine größere Menge Methotrexat-GRY $^{\odot}$ 1000 mg/10 ml angewendet haben, als Sie sollten

Wenden Sie Methotrexat-GRY 1000 mg/10 ml nach den Anweisungen des Arztes bzw. nach der in der Packungs-beillage angegebenen Dosierungsanleitung an. Ändern Sie nicht selbstständig die Dosierung. Die schädlichen Wirkungen bei einer Überdosierung betreffen hauptsächlich das blutbildende System (vgl. Abschnitt 4.2).

Spezifisches Gegenmittel bei Überdosierung ist Calciumfolinat (vgl. Abschnitt 4.2).

Bei Verdacht auf eine Überdosierung benachrichtigen Sie bitte umgehend Ihren Arzt. Dieser kann entsprechend der Schwere einer Vergiftung über die erforderlichen Maßnahmen entscheiden.

Wenn Sie die Anwendung von Methotrexat-GRY® 1000 mg/10 ml vergess Wenden Sie nicht die doppelte Dosis an, um eine einzelne ausgelassene Dosis auszugleichen, sondern fahren Sie mit der angegebenen Dosierung fort. Fragen Sie Ihren Arzt um Rat.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker

4. WELCHE NERENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Wie alle Arzneimittel kann Methotrexat-GRY 1000 mg/10 ml Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Bei den Häufigkeitsangaben zu Nebenwirkungen werden folgende Kategorien zu Grunde gelegt: sehr häufig: mehr als 1 Behandelter von 10

häufig: 1 bis 10 Behandelte von 100 gelegentlich: 1 bis 10 Behandelte von 1000 1 bis 10 Behandelte von 1000 1 bis 10 Behandelte von 10 000 weniger als 1 Behandelter von 10 000 sehr selten:

Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar nicht bekannt:

4.1 Mögliche Nebenwirkungen

Häufigkeit und Schwere von Nebenwirkungen sind in der Regel abhängig von Dosierung, Anwendungsart und Dauer der Methortexat-Behandlung. Da es jedoch auch unter niedriger Dosierung und jederzeit während der Therapie zu schwerwiegenden Nebenwirkungen kommen kann, ist eine regelmäßige Überwachung durch den Arzt in kurzen zeitlichen Abständen unerlässlich. Die meisten Nebenwirkungen sind reversibel, wenn sie frühzeitig erkannt werden. Einige der u. g. schwerwiegenden Nebenwirkungen können jedoch in sehr seltenen Fällen einen

piblizitichen Tod zur Folge haben.

Beim Auftreten von Nebenwirkungen sollten je nach deren Schweregrad und Intensität ggf. die Dosierung reduziert oder die Therapie unterbrochen und geeignete Gegenmaßnahmen ergriffen werden (siehe unter Abschnitt 4.2). Bei Wiederaufnahme einer Methotrexat-Therapie sollte diese mit Vorsicht weltergeführt werden unter eingehender Begutachtung der Notwendigkeit der Therapie und mit erhöhter Wachsamkeit für das mögliche Wiederauftreten von Toxizität

wiederautweier von inzellen (in Neuerland von Knochenmarkszellen (Myelosuppression) und Entzündung der Mund- und Rachenschleimhaut (Mukositis) stellen im Allgemeinen die dosisbegrenzenden toxischen Wirkungen dar. Ihre Schwere ist abhängig von der Dosierung, der Art und Dauer der Anwendung von Methotrexat. Mukositis tritt ca. 3-7 Tage nach Methotrexat-Anwendung auf, Mangel an weißen Blutkörpern und Mangel an Blutplättchen (Leuko-und Thrombopenie) 4-14 Tage nach Methotrexat-Anwendung.
Myelosuppression und Mukositis sind bei Patienten mit ungestörten Ausscheidungsmechanismen im Allgemeinen

inversibilitytessen in un wukosius sind der rabeiter mit ungestorten rabsscheidungsnechanistier im Palgemeiner innerhalb von 14 Tagen heilbar. Die am häufigsten berichteten Nebenwirkungen sind Thrombopenie, Leukopenie, Stomatitis, Bauchschmerzen, Anorexie, Übelkeit und Erbrechen (vor allem innerhalb der ersten 24-48 Stunden nach Gabe von Methotrexat), eine erniedrigte Kreatinin-Clearance sowie ein Anstieg der Leberenzyme (ALAT [GPT], ASAT [GOT]), der alkalischen Phosphatase und des Bilirubins.

Infektionen und parasitäre Erkrankungen
Häufig: Gürtelrose (Zoster).
Gelegentlich: opportunistische Infektionen (Entzündungen infolge einer gestörten immunologischen Abwehrreaktion), die tödlich verlaufen können, einschließlich Lungenentzündunge

Selten: Sepsis (Blutvergiftung).
Sehr selten: India (Blutvergiftung).
Sehr selten: In

Gutartige, bösartige und unspezifische Neubildungen Gelegentlich: maligne Lymphome (siehe Abschnitt 2 "Besondere Vorsichtsmaßnahmen bei der Anwendung von

Methotrexat-GRY 1000 mg/10 ml").
Sehr selten: Tumorlysesyndrom (durch Tumorzerfall auftretende Stoffwechselveränderungen).

Erkrankungen des Blutes und des Lymphsystems
Sehr häufig: Leukopenie, Thrombozytopenie (krankhafte Verminderung der weißen Blutkörperchen und/oder der Blutplättchen).

Häufig: Myelosuppression (Hemmung der Neubildung von Knochenmarkszellen) bis hin zur Agranulozytose (starner Abfall der Zahl der weißen Blutkörperchen), Anämie (Abfall der Zahl der roten Blutkörperchen) bis hin zur Panzytopenie (Abfall der Zahl aller Blutzellen). Selten: megaloblastäre Anämie (Blutarmut mit Vergrößerung der roten Blutkörperchen).

Sehr selter: aplastische Arämie (Blutarmut auf Grund einer gestörten Blutbildung), Eosinophilie (Vermehrung der eosinophilien Granulozyten), Neutroperie (Verminderung der sog. neutrophilen Granulozyten) im Bluti, Lymphadenopathie (Erkrankungen der Lymphknoten), lymphoproliferative Erkrankungen (unkontrollierte Vermehrung von Lymphzellen).

Erkrankungen des Immunsystems Gelegentlich: allergische Reaktionen bis hin zum anaphylaktischen Schock (schwere allergische Reaktionen mit Hautund Schleimhautschwellung, Luftnot, Herziagen und Blutdruckabfall bis hin zum Kreislaufversagen/allergischem Schock), allergische Vaskulitis (allergische Entzündung der Blutgefäße), Fieber, Immunsuppression (Begünstigung von Entzündungen durch Unterdrückung der körpereigenen Abwehr). Sehr selten: Hypogammaglobulinämie (Verminderung der Antikörper im Blut).

<u>Stoffwechsel- und Ernährungsstörungen</u> Gelegentlich: Diabetes mellitus (Zuckerkr

Psychiatrische Erkrankungen

Gelegentlich: Depressionen Selten: Stimmungsschwankungen, vorübergehende Wahrnehmungsstörungen

Erkrankungen des Nervensystems
Häufig: Kogfschmerzen, Müdigkeit, Benommenheit.
Gelegentlich: Schwindel, Verwirrheit, Krampfanfälle, bei parenteraler Anwendung Enzephalopathie (krankhafte
Hirnveränderung/Leukenzephalopathie (krankhafte Veränderung der weißen Hirnsubstanz), Hemiparese (halbsei-

tige Lähmungi."
Selten: Parese (Lähmung), Sprachstörungen, einschließlich Dysarthrie und Aphasie, Myelopathie (nach lumbaler

-Appirkation). Sehr selten: ungewöhnliche kraniale Sinneswahrmehmungen, Geschmacksveränderungen, Schmerzen und Parästhesien (Missempfindungen/Kribbeln) in Armen und Beinen, Muskelschwäche, akute aseptische Meningitis (Hirnhautentzündung) mit Meningismus (Zeichen einer Hirnhautentzündung (wie starke Kopfschmerzen, Übelkeit. Erbrechen, Nackensteffigkeit und Bewusstseinstrübung]).
Nicht bekannt: Druckerhöhung des Liquor cerebrospinalis nach intrathekaler Anwendung.

<u>Augenerkrankungen</u> Selten: Sehstörungen (verschwommenes Sehen, Schleiersehen), schwerwiegende Sehstörungen von unbekann-

ter disadrie.
Sehr selten: Konjunktivitis (Augenbindehautentzündung), vorübergehende Erblindung, Sehverlust, periorbitale Ödeme (Schwellung um die Augenhöhle), Blepharitis (Lidrandentzündung), Epiphora (tränende Augen) und Photophobie (erhöhte Lichtempfindlichkeit).

<u>Herzerkrankungen</u> Selten: Hypotonie (erniedrigter Blutdruck).

Sehr selten: Perikarderguss (Flüssigkeitsansammlung zwischen den Herzbeutelblättern), Perikardtamponade (Behinderung der Herzfüllung durch Erguss im Herzbeutel), Perikarditis (Herzbeutelentzündung).

Gefäßerkrankungen

Gelegentlich: Vaskulitis (Blutgefäßentzündung) als schwere toxische Erscheinung.
Selten: thromboembolische Ereignisse (Verschluss von Gefäßen durch Blutgerinnsel, einschließlich arterielle Thrombose, zerebrale Thrombose, Thrombophlebitis, tiefe Venenthrombose, Retina-Venenthrombose und Lungenembolie)

Erkrankungen der Atemwege, des Brustraums und des Mittelfells
Häufig: Lungenkomplikationen auf der Grundlage einer interstitiellen Pneumonitis, Alveofitis (Entzündung der kleinen Luffröhrensste oder der Lungenbläschen), die zum Tod führen können (siehe 2. "Besondere Vorsichtsmaßnahmen bei der Anwendung von Methotrexat-GRY 1000 mg/10 mt/).

Gelegentlich: Lungenfibrose (bindegewebige Umwandlungen der Lunge), Pleuraerguss.

Selten: Pharyngitis (Entzündungen im Rachenbereich).
Sehren: Pharyngitis (Entzündungen im Rachenbereich).
Sehr selten: chronische intersittielle obstruktive Lungenerkrankungen, Asthma bronchiale-ähnliche Reaktionen (erschwerte Ausatmung) mit Husten, Dysphō (Luffnot) und krankhaftem Befund im Lungenfunktionstest, Lungenentzündung durch Pneumocystis-carinii.

Erkrankungen des Magen-Darm-Traktes

Enterhalings Ost mattis (Entzindingen und Geschwüre im Mund- und Rachenraum), Übelkeit, Erbrechen (vor allem in den ersten 24-48 Stunden nach Gabe von Methotrexat), Bauchschmerzen, Appetitiosigkeit vor allem innerhalb der ersten 24-bis Stunden nach Gabe von Methotrexat.

Häufig: Diarrhö (Durchfall).

Gelegentlich: gastrointestinale Ulzerationen (Geschwüre des Magen-Darm-Traktes) und Blutungen, Pankreatitis. Selten: Enteritis (Darmentzündung), Gingivitis (Zahnfleischentzündung), Melaena (blutiger Stuhl). Sehr selten: Hämatemesis (Bluterbrechen).

<u>Leber- und Gallenerkrankungen</u>
Sehr häufig: Anstieg der Leberwerte (ALAT [GPT], ASAT [GOT] der alkalischen Phosphatase und des Bilirubins.
Gelegentlich: Leberverfettung, chronische Leberfibrose und -zirrhose (bindegewebi

ge Umwandlung von Lebergewebe), Abfall des Serumalbumins. Selten: Lebertoxizität, akute Hepatitis (Leberentzündung). Sehr selten: akute Lebernekrose, akuter Leberzerfall, Leberversagen, Reaktivierung einer chronischen Leberent-

Erkrankungen der Haut und des Unterhautzeilgewebes Häufig: Exantheme (Hautausschlag), Pruritus (Juckreiz), Erytheme (Hautrötung).

reaufgezahlnetie (natioasscriag), Proting Undexia (Quaddelbildung), Proting (nationung). Gelegentlich Kopezie (Haarustafall), Urtikaria (Quaddelbildung), Protosensibilität (vermehrte Lichtempfindlichkeit bei Sonneneinstrahlung), verstärkte Pigmentierung der Haut, schwere, lebensbedrohliche allergische Hautreaktionen (Stevens-Johnson-Syndrom, toxische epidermale Nekrolyse [Lyell-Syndrom]), herpesähnliche Hautausstülpungen, Wundheilungsstörungen. Selten: Akne, Hautlubzerationen (Hautgeschwüre), Erythema multiforme, Nodulosis (Knötchen), schmerzhafte Erosionen von psoriatischer Plaque, Ekchymosen (kleinflächige Hautblutungen), verstärkte Pigmentierung der

Erdsonen von psorlausscher Haduge, kontynitieren (kenillandige Haubbuurigelin, Verstaande rignentierung der Mägel, Ongehöpse (Nagelablösung), Zunahme von Rheumaknoten. Sehr selten: Furunkulose (Auftreten von Furunkeln an verschiedenen Körperteilen), Teleangiektasie (Erweiterung der kleinen oberflächlichen Hautgefläße), akute Paronyche (Nagelflazentzindung). Durch Schuppenfleichte bedingte Hautveränderungen können sich durch UV-Bestrahlung unter gleichzeitiger Methotrexat-Therapie verschlechtern. Durch Bestrahlung hervorgerufene Dermatitis und Sonnenbrand können bei

Anwendung von Methotrexat wieder auftreten (sog. "Recall"-Reaktionen).

<u>Skelettmuskulatur.</u> <u>Bindegewebs- und Knochenerkrankungen</u> Gelegentlich: Arthralgie/Myalgie (Gelenkschmerzen/Muskelschmerzen), Osteoporose (Verminderung der

Selten: Belastungsfraktur (Knochenbruch durch Belastung). Erkrankungen der Nieren und Harnwege

Entrainungen der Niefen und nahmeige Sehr häufig: emierdigte Kreatinin-Clearance. Gelegentlich: schwere Nephropathie (Nierenschädigung), Nierenversagen, Zystitis mit Ulzerationen (Entzündung und Geschwüre im Bereich der Harnblase, zum Teil mit Blut im Urin), Blassenentlieerungsschingen, Oligunie ver minderfe Harnausscheidung), Annrie (zu wenig Harnausscheidung), schmerzhafte Blassenentlieerung (Dysurie). Selten: Hyperunkämie (erhöhter Harnsäuregehalt des Serums), erhöhte Harnstoff- und Kreatininkonzentrationen im Serum

Sehr selten: Azotämie (Vermehrung stickstoffhaltiger Proteinstoffwechselprodukte im Blut), Hämaturie (Blut im Urin), Proteinurie (vermehrte Eiweißausscheidung mit dem Urin).

Schwangerschaft, Wochenbett und perinatale Erkrankungen

Gelegentlich: Missbildungen des Fötus

Selten: Abort (Fehlgeburt). Sehr selten: Tod des Fötus

Erkrankungen der Geschlechtsorgane und der Brustdrüse Gelegentlich: Entzündungen und Geschwüre im Bereich der Scheide. Selten: Menstruationsstörungen. Sehr selten: gestörte Oogenese/Spermatogenese (gestörte Bildung von Ei-Unfruchtbarkeit, Libidoverlust (Verlust des sexuellen Interesses), vorübergehende Oligospermie (Verminderung der Spermienzahl), Störungen des weiblichen Zyklus, Scheidenausfluss, Gynākomastie (Vergrößerung der männlichen

Nebenwirkungen bei intrathekaler Anwendung von Methotrexat:

Die nach intrathekaler Anwendung von Methotrexat möglicherweise am Zentralnervensystem auftretende Toxizität

Lan sich unterschiedlich zeigen:

akute chemische Arachnoidits (Entzündung der Spinnwebenhauf), die sich z. B. durch Kopfschmerzen,

Rückenschmerzen, Nackensteinlet und Fieber äußert

subakute Myelopathie (Entzündung des Rückermarks), die z. B. durch Paraparese (unvollständige Giled-

maßenlähmungen)/Paraplegie (Querschnittlähmungen) (unter Beteiligung von einer oder mehreren Spinal-

nervenwurzeln) charakterisiert ist chronische Leukenzephalopathie, die sich z. B. durch Verwirrtheit, Reizbarkeit. Schläfriokeit. Ataxie Glönings der Bewegungsabläufej, Denenz, Krampfanfälle und Koma äußert. Diese ZNS-Toxizität kann weiter fortschreiten und bis zum Tod führen.
 Es gibt Hinweise darauf, dass der kombinierte Einsatz von Schädelbestrahlung und intrathekalem Methotrexat die

Häufigkeit einer Leukenzephalopathie erhöht. Nach intrathekaler Verabreichung von Methotrexat sollen mögliche Anzeichen für Neurotoxizität (Meningenreizung, vorübergehende oder permanente Lähmung, Enzephalopathie)

rengmaschig Überprüft werden.

Die intrathekale und intravenöse Anwendung von Methotrexat kann auch zu akuter Enzephaitis (Entzündung des Gehirns) und akuter Enzephaitos (Entzündung des Gehirns) und akuter Enzephaitos (Erntzündung von Erntzündung von

Nebenwirkungen bei intramuskulärer Anwendung von Methotrexat:

Methotrexat eine zerebrale Herniation (Hirnmassenverschiebung) entwickelten

Nach intramuskulärer Anwendung von Methotrexat kann es an der Injektionsstelle zu lokalen Nebenwirkungen (brennendes Gefühl) oder Schäden kommen (sterile Abszessbildung, Untergang von Fettgewebe). Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind

4.2 Gegenmaßnahmen

Symptome einer Überdosierung
Die Erfahrungen seit Markteinführung von Methotrexat haben gezeigt, dass eine Überdosierung insbesondere bei oraler Anwendung, aber auch bei intravenöser intramuskulärer bzw. intrathekaler Anwendung auftrat.
Die einer oralen bzw. intravenösen überdosierung fölgenden Symptome betreffen hauptsächlich das hämatopoetische und gastrointestinale System. Es traten z. B. Leukopenie, Thrombozytopenie, Anämie, Panzytopenie, Knochenmarkdepression, Mukositis, Stomatitis, Mundgeschwüre, Übelkeit, Erbrechen sowie gastrointestinal

chemmarkdepression, Mukositis, Stomatitis, Mundgeschwüre, Übelkeit, Erbrechen sowie gastrointestinale Überarlichen und Bitungen auf ih enigen Fällen gab es keine Anzeichen einer Intokstation. Es gibt Berichte über Todesfälle infolge einer Überdosierung, in diesen Fällen wurde auch über Sepsis, septischen Schock, Nierenversagen und aplastische Anämie berichtet. Nach einer intrathekalen Überdosierung treten im Allgemeinen ZNS-Symptome auf verbunden mit Kopf-schmerzen, Übelkeit und Erbrechen, Anfällen oder Krämpfen und akuter toxischer Enzephalopathie. In einigen Fällen wurden keine Symptome beobachtet. In anderen Fällen hatte die intrathekale Überdosis einen tödlichen Ausgang, wobei m Zusammenhag damt auch über zreebrale Hernfeibildung in Verbindung mit erhöhtem intra-kraniellen Druck und über toxische Enzephalopathie berichtet wurde.

Therapiemaßnahmen bei Überdosierung
Zur Vorbeugung und Behandlung toxischer Nebenwirkungen steht als spezifisches Gegenmittel Calciumfolinat zur

Verfügung.

a) Vorbetigung (Prävention) einer Überdosierung von der Verfügung.

b) Vorbetigung (Prävention) einer Überdosierung von der Verfügung.

b) Vorbetigung (Prävention) einer Überdosierung von Verfügung von Verfügung die Gabe von Calciumfolinat folgen. Für die Dosierung und Anwendungsdauer von Calciumfolinat als Antidot wird auf die spezielle

Dehandlung bei Überdosierung: Behandlung der Intoxikationserscheinungen einer niedrig dosierten Methotrexat-Therapie (Einzeldosis < 100 mg/m² KOF Methotrexat), die auf Tetrahydrofolsäuremangel zurückgeführt werden können: Sofort 6-12 mg Calciumfolinat i.v. oder i.m. Danach mehrfach (mindestens 4-mal) die gleiche Dosis in 3- bis 6-türüfinen Abrätenden.

stündigen Abständen. Zur intensivierten Calciumfolinat-Rescue bei verzögerter Methotrexat-Ausscheidung unter Therapie mit

zur intensiveren Calciumfolinat-Hescue bei verzogerer Methotrexat-Ausschedung unter Iherapie mit Methotrexat in mittelhoher und höher Dosierung wird auf die spezielle Fachliteatur verwiesen. Mit zunehmendem zeitlichem Abstand zwischen Methotrexat-Gabe und Calciumfolinat-Anwendung nimmt die Wirksamkeit von Calciumfolinat ab. Zur Bestimmung der optimalen Dosis und Dauer der Calciumfolinat-Gabe ist die Beobachtung der Methotrexat-Serumspiegel erforderlich. Bei einer massiven Überdosierung kann eine Hydrierung und Alkalisierung des Urins notwendig sein, um eine

Ausfällung von Methotrexat und/oder seiner Metaboliten in den renalen Tubuli zu vermeiden Ausstallung von Wentronstet untroder seiner Medadomen in den Ferlahen in bud zu Verrifletein. Sollts die Intokischior durch eine erheblich verzögerte Elimination (Methotrexat-Serumspiegell) z. B. infolge einer akuten Niereninsuffizienz verursacht sein, kann eine Hämodialyse und/oder Hämoperfusion in Erwägung gezogen werden. Wieder eine Standardhämodialyse noch eine peritoneale Dialyse führten zu einer verbesserten Metho-

trexat-Elimination. Eine wirksame Methotrexat-Clearance wurde durch eine akute, intermittierende Hämodialys mit einem High-flux-Dialysator erreicht. Werschentliche intrathekale Überdosierung kann intensive systemische Gegenmaßnahmen erforderlich machen: Hohe systemische - nicht intrathekale! - Calciumfolinatgaben, alkalische Diurese, schnelle Drainage der Cerebrospinafflüssigkeit und ventriculolumbare Perfusion.

5. WIE IST METHOTREXAT-GRY® 1000 MG/10 ML AUFZUBEWAHREN?

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf der Durchstechflasche und dem Umkarton angegebenen Verfallsdatum

nicht mehr anwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats

Nicht über 25 °C lagern. Das Behältnis im Umkarton aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.

Hinweis auf Haltbarkeit nach Anbruch oder Zubereitung (Verdünnung)
Die chemische und physikalische Stabilität nach Zumischung zu 0,9%iger Natriumchloridlösung oder 5%iger
Glucoselösung wurde bei Lagerung bei Raumtemperatur für 24 Stunden nachgewiesen. Aus mikrobiologisch sicht sollte die gebrauchsfertige Zubereitung softor newendet werden, es sei denn, die Methode des Verdünnens schließt das Risiko einer mikrobiellen Kontamination aus. Wenn die gebrauchsfertige Zubereitung nicht sofort

6. WEITERE INFORMATIONEN

Der Wirkstoff ist: Methotrexat-Dinatrium.

1 Durchstechflasche mit 10 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung enthält 1096,73 mg Methotrexat-Dinatrium, entsprechend 1000 mg Methotrexat. Die sonstigen Bestandteile sind: Natriumhydroxid, Salzsäure, Wasser für Injektionszwecke.

Pharmazeutischer Unte

Mitvertreiber AKP-Plus Dienstleistungen GmbH

FASEDO GmbH Charles-de-Gaulle-Str. 4 81737 München

Pharmachemie B.V.

Swensweg 5 NL-2031 GA Haarlem (Niederlande)

Telefon: 0031 / 23 / 51 47 14 7 Telefax: 0031 / 23 / 53 12 87 9

Versionscode: Z01

N199507.01-Z01 93 130 302 K

verwendet wird, ist der Anwender für die Dauer und die Bedingungen der Aufbewahrung verantwortlich. Traillaciosischaltinis, Restmenge verwerfen!

Das Arzneimittel darf nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall entsorgt werden. Fragen Sie Ihren Apotheker wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr benötigen. Diese Maßnahme hilft die Umwelt zu schützen.

Was Methotrexat-GRY® 1000 mg/10 ml enthält

Wie Methotrexat-GRY® 1000 mg/10 ml aussieht und Inhalt der Packung Methotrexat-GRY 1000 mg/10 ml ist eine klare, gelbe, wässrige Lösung, die frei von Schwebstoffen ist. Methotrexat-GRY 1000 mg/10 ml ist in Packungen mit 1 Durchstechflasche zu 10 ml Konzentrat zur Herstellung

Zulassungsinhabei TFVA GmbH Graf-Arco-Str. 3 89079 Ulm

Hemsack 15h

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet im November 2011.