



1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

Retacrit™ 1.000 I.E./0,3 ml Injektionslösung in Fertigspritze
 Retacrit™ 2.000 I.E./0,6 ml Injektionslösung in Fertigspritze
 Retacrit™ 3.000 I.E./0,9 ml Injektionslösung in Fertigspritze
 Retacrit™ 4.000 I.E./0,4 ml Injektionslösung in Fertigspritze
 Retacrit™ 5.000 I.E./0,5 ml Injektionslösung in Fertigspritze
 Retacrit™ 6.000 I.E./0,6 ml Injektionslösung in Fertigspritze
 Retacrit™ 8.000 I.E./0,8 ml Injektionslösung in Fertigspritze
 Retacrit™ 10.000 I.E./1 ml Injektionslösung in Fertigspritze
 Retacrit™ 20.000 I.E./0,5 ml Injektionslösung in Fertigspritze
 Retacrit™ 30.000 I.E./0,75 ml Injektionslösung in Fertigspritze
 Retacrit™ 40.000 I.E./1 ml Injektionslösung in Fertigspritze

2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

Retacrit 1.000 I.E./0,3 ml Injektionslösung in Fertigspritze

1 Fertigspritze mit 0,3 ml Injektionslösung enthält 1.000 Internationale Einheiten (I.E.) Epoetin zeta* (rekombinantes humanes Erythropoetin). Die Lösung enthält 3.333 I.E. Epoetin zeta pro ml.

Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung:

Jede Fertigspritze enthält 0,15 mg Phenylalanin.

Retacrit 2.000 I.E./0,6 ml Injektionslösung in Fertigspritze

1 Fertigspritze mit 0,6 ml Injektionslösung enthält 2.000 Internationale Einheiten (I.E.) Epoetin zeta* (rekombinantes humanes Erythropoetin). Die Lösung enthält 3.333 I.E. Epoetin zeta pro ml.

Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung:

Jede Fertigspritze enthält 0,30 mg Phenylalanin.

Retacrit 3.000 I.E./0,9 ml Injektionslösung in Fertigspritze

1 Fertigspritze mit 0,9 ml Injektionslösung enthält 3.000 Internationale Einheiten (I.E.) Epoetin zeta* (rekombinantes humanes Erythropoetin). Die Lösung enthält 3.333 I.E. Epoetin zeta pro ml.

Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung:

Jede Fertigspritze enthält 0,45 mg Phenylalanin.

Retacrit 4.000 I.E./0,4 ml Injektionslösung in Fertigspritze

1 Fertigspritze mit 0,4 ml Injektionslösung enthält 4.000 Internationale Einheiten (I.E.) Epoetin zeta* (rekombinantes humanes Erythropoetin). Die Lösung enthält 10.000 I.E. Epoetin zeta pro ml.

Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung:

Jede Fertigspritze enthält 0,20 mg Phenylalanin.

Retacrit 5.000 I.E./0,5 ml Injektionslösung in Fertigspritze

1 Fertigspritze mit 0,5 ml Injektionslösung enthält 5.000 Internationale Einheiten (I.E.) Epoetin zeta* (rekombinantes humanes Erythropoetin). Die Lösung enthält 10.000 I.E. Epoetin zeta pro ml.

Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung:

Jede Fertigspritze enthält 0,25 mg Phenylalanin.

Retacrit 6.000 I.E./0,6 ml Injektionslösung in Fertigspritze

1 Fertigspritze mit 0,6 ml Injektionslösung enthält 6.000 Internationale Einheiten (I.E.) Epoetin zeta* (rekombinantes humanes Erythropoetin). Die Lösung enthält 10.000 I.E. Epoetin zeta pro ml.

Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung:

Jede Fertigspritze enthält 0,30 mg Phenylalanin.

Retacrit 8.000 I.E./0,8 ml Injektionslösung in Fertigspritze

1 Fertigspritze mit 0,8 ml Injektionslösung enthält 8.000 Internationale Einheiten (I.E.) Epoetin zeta* (rekombinantes humanes Erythropoetin). Die Lösung enthält 10.000 I.E. Epoetin zeta pro ml.

Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung:

Jede Fertigspritze enthält 0,40 mg Phenylalanin.

Retacrit 10.000 I.E./1 ml Injektionslösung in Fertigspritze

1 Fertigspritze mit 1,0 ml Injektionslösung enthält 10.000 Internationale Einheiten (I.E.) Epoetin zeta* (rekombinantes humanes Erythropoetin). Die Lösung enthält 10.000 I.E. Epoetin zeta pro ml.

Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung:

Jede Fertigspritze enthält 0,50 mg Phenylalanin.

Retacrit 20.000 I.E./0,5 ml Injektionslösung in Fertigspritze

1 Fertigspritze mit 0,5 ml Injektionslösung enthält 20.000 Internationale Einheiten (I.E.) Epoetin zeta* (rekombinantes humanes Erythropoetin). Die Lösung enthält 40.000 I.E. Epoetin zeta pro ml.

Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung:

Jede Fertigspritze enthält 0,25 mg Phenylalanin.

Retacrit 30.000 I.E./0,75 ml Injektionslösung in Fertigspritze

1 Fertigspritze mit 0,75 ml Injektionslösung enthält 30.000 Internationale Einheiten (I.E.) Epoetin zeta* (rekombinantes humanes Erythropoetin). Die Lösung enthält 40.000 I.E. Epoetin zeta pro ml.

Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung:

Jede Fertigspritze enthält 0,38 mg Phenylalanin.

Retacrit 40.000 I.E./1 ml Injektionslösung in Fertigspritze

1 Fertigspritze mit 1,0 ml Injektionslösung enthält 40.000 Internationale Einheiten

(I.E.) Epoetin zeta* (rekombinantes humanes Erythropoetin). Die Lösung enthält 40.000 I.E. Epoetin zeta pro ml.

Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung:

Jede Fertigspritze enthält 0,50 mg Phenylalanin.

*Hergestellt durch rekombinante DNA-Technologie in einer Ovarialzelllinie des chinesischen Hamsters (CHO).

Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Abschnitt 6.1.

3. DARREICHUNGSFORM

Injektionslösung in Fertigspritze.
 Klare, farblose Lösung.

4. KLINISCHE ANGABEN

4.1 Anwendungsgebiete

- Behandlung der symptomatischen Anämie bei chronischer Niereninsuffizienz bei Erwachsenen und pädiatrischen Patienten:
 - Behandlung der Anämie bei chronischer Niereninsuffizienz bei Erwachsenen und pädiatrischen Patienten unter Hämodialysebehandlung und bei Erwachsenen unter Peritonealdialysebehandlung (siehe Abschnitt 4.4).
 - Behandlung der schweren symptomatischen renalen Anämie bei Erwachsenen mit Niereninsuffizienz, die noch nicht dialysepflichtig sind (siehe Abschnitt 4.4).
- Behandlung der Anämie und Reduktion des Transfusionsbedarfs bei Erwachsenen, die wegen solider Tumore bzw. eines malignen Lymphoms oder multiplen Myeloms eine Chemotherapie erhalten und bei denen das Risiko einer Transfusion auf Grund des Allgemeinzustandes (z.B. kardiovaskulärer Status, vorbestehende Anämie bei Beginn der Chemotherapie) besteht.
- Retacrit kann zur Steigerung der autologen Blutgewinnung bei Patienten in einem Eigenblutspendeprogramm eingesetzt werden. Die Anwendung in dieser Indikation muss gegenüber dem bekannten Risiko thromboembolischer Ereignisse abgewogen werden. Es sollten nur Patienten mit mittelschwerer Anämie (kein Eisenmangel) behandelt werden, falls blutsparende Maßnahmen nicht verfügbar oder unzureichend sind, sofern der geplante größere operative Eingriff große Mengen an Blut erfordert (4 oder mehr Einheiten Blut bei Frauen bzw. 5 oder mehr Einheiten Blut bei Männern).
- Retacrit kann zur Reduktion von Fremdblut-Transfusionen vor einem großen orthopädischen Eingriff bei Erwachsenen ohne Eisenmangel angewendet werden, bei denen ein hohes Risiko für Transfusionskomplikationen zu erwarten ist. Es sollte nur bei Patienten mit mittelschwerer Anämie (z. B. Hb 10–13 g/dL) und einem erwarteten Blutverlust von 900–1.800 ml angewendet werden, die nicht an einem autologen Blutspendeprogramm teilnehmen können.
- Retacrit kann zur Erhöhung der Hämoglobinkonzentration bei symptomatischer Anämie (Hämoglobinkonzentration



≤ 10 g/dl) bei Erwachsenen mit primärem Niedrigrisiko Myelodysplastischen Syndromen (MDS) (niedrig oder intermediär-1) und niedrigen Erythropoetin-Serumspiegeln (< 200 mU/ml) angewendet werden.

4.2 Dosierung und Art der Anwendung

Die Einleitung der Behandlung mit Retacrit muss unter der Aufsicht von Ärzten erfolgen, die Erfahrung mit der Behandlung von Patienten mit den oben aufgeführten Indikationen haben.

Dosierung

Behandlung der symptomatischen Anämie bei Erwachsenen und pädiatrischen Patienten mit chronischer Niereninsuffizienz

Retacrit kann subkutan oder intravenös gegeben werden.

Die Hämoglobin-Zielkonzentration liegt zwischen 10 und 12 g/dl (6,2–7,5 mmol/l), außer bei pädiatrischen Patienten, bei denen die Hämoglobinkonzentration zwischen 9,5 und 11 g/dl (5,9–6,8 mmol/l) liegen sollte. Die Obergrenze der Hämoglobin-Zielkonzentration sollte nicht überschritten werden.

Symptome einer Anämie und Anämie-Folgeerscheinungen können abhängig von Alter, Geschlecht und Gesamtbelastung an Erkrankungen unterschiedlich sein; daher ist die Beurteilung des individuellen klinischen Verlaufs und Krankheitszustands durch den Arzt erforderlich. Retacrit sollte subkutan oder intravenös gegeben werden, um die Hämoglobinkonzentration auf nicht höher als 12 g/dl (7,5 mmol/l) anzuheben. Aufgrund intraindividuelle Variabilität können gelegentlich bei einem Patienten individuelle Hämoglobinwerte über oder unter der Hämoglobin-Zielkonzentration beobachtet werden. Angesichts dieser Hämoglobinschwankungen sollte über eine entsprechende Dosisanpassung versucht werden, die Hämoglobin-Zielkonzentration von 10 g/dl (6,2 mmol/l) bis 12 g/dl (7,5 mmol/l) zu erreichen.

Ein anhaltender Hämoglobinwert über 12 g/dl sollte vermieden werden. Eine geeignete Dosisanpassung für den Fall, dass Hämoglobinwerte über 12 g/dl (7,5 mmol/l) beobachtet werden, wird weiter unten beschrieben. Ein Anstieg des Hämoglobins um mehr als 2 g/dl (1,25 mmol/l) innerhalb von 4 Wochen ist zu vermeiden. Bei Auftreten eines solchen Anstiegs sind geeignete Dosisanpassungen – wie unten beschrieben – vorzunehmen.

Die Patienten sollten engmaschig überwacht werden, um sicherzustellen, dass die niedrigste zugelassene wirksame Dosis von Retacrit angewandt wird, die eine adäquate Kontrolle der Anämiesymptome unter Beibehaltung einer Hämoglobinkonzentration unter oder bis zu 12 g/dl (7,5 mmol/l) ermöglicht.

Vorsicht ist geboten bei der Steigerung der Retacrit-Dosis bei Patienten mit chronischer Niereninsuffizienz. Bei Patienten mit schlechtem Hämoglobin-Ansprechen auf Retacrit sollten alternative Ursachen für das schlechte Ansprechen in Betracht gezogen werden (siehe Abschnitte 4.4 und 5.1).

Bei Patienten mit chronischer Niereninsuffizienz und klinisch evidenter ischämischer Herzerkrankung oder dekompensierter Herzinsuffizienz sollte die Hämoglobinkonzentration in der Erhaltungsphase die Obergrenze der Hämoglobin-Zielkonzentration nicht übersteigen.

Erwachsene unter Hämodialyse

Retacrit kann subkutan oder intravenös gegeben werden.

Die Behandlung unterteilt sich in zwei Phasen:

1. Korrekturphase:
50 I.E. pro kg Körpergewicht werden dreimal pro Woche gegeben. Falls eine Dosisanpassung erforderlich ist, sollte diese schrittweise in mindestens vierwöchigen Abständen erfolgen. Mit jedem Schritt sollte die Dosis um 25 I.E. pro kg dreimal pro Woche erhöht bzw. reduziert werden.

2. Erhaltungsphase:
Dosisanpassung zur Stabilisierung der Hämoglobinwerte (Hb) auf dem gewünschten Niveau: Hb im Bereich zwischen 10 und 12 g/dl (6,2–7,5 mmol/l). Die empfohlene wöchentliche Gesamtdosis beträgt 75 bis 300 I.E./kg.

Die verfügbaren klinischen Daten deuten daraufhin, dass Patienten mit anfänglich sehr niedrigen Hämoglobinwerten (< 6 g/dl bzw. < 3,75 mmol/l) eine höhere Erhaltungsdosis benötigen als Patienten, bei denen die anfängliche Anämie weniger schwer ausgeprägt ist (Hb > 8 g/dl bzw. > 5 mmol/l).

Pädiatrische Patienten unter Hämodialyse

Die Behandlung unterteilt sich in zwei Phasen:

1. Korrekturphase:
50 I.E. pro kg Körpergewicht werden dreimal pro Woche intravenös gegeben. Falls eine Dosisanpassung erforderlich ist, sollte diese schrittweise um jeweils 25 I.E. pro kg dreimal pro Woche in mindestens vierwöchigen Abständen erfolgen, bis der Zielwert erreicht ist.

2. Erhaltungsphase:
Dosisanpassung zur Stabilisierung der Hämoglobinwerte (Hb) auf dem gewünschten Niveau: Hb im Bereich zwischen 9,5 und 11 g/dl (5,9–6,8 mmol/l).

Im Allgemeinen sind bei Kindern und Jugendlichen mit einem Körpergewicht von unter 30 kg höhere Erhaltungsdosen erforderlich als bei Patienten über 30 kg und bei Erwachsenen. In klinischen Prüfungen wurden nach sechsmonatiger Behandlung die folgenden Erhaltungsdosen festgestellt:

Körpergewicht (kg)	Dosis (I.E./kg, gegeben dreimal pro Woche)	
	Median	Übliche Erhaltungsdosis
< 10	100	75–150
10–30	75	60–150
> 30	33	30–100

Die vorliegenden klinischen Daten lassen darauf schließen, dass bei Patienten mit anfänglich sehr niedrigen Hämoglobinwerten (< 6,8 g/dl bzw. < 4,25 mmol/l) eine höhere Erhaltungsdosis erforderlich sein

könnte als bei Patienten, deren Hämoglobinwerte anfangs höher sind (> 6,8 g/dl bzw. > 4,25 mmol/l).

Erwachsene unter Peritonealdialyse

Retacrit kann subkutan oder intravenös gegeben werden.

Die Behandlung unterteilt sich in zwei Phasen:

1. Korrekturphase:
Anfangsdosis: 50 I.E. pro kg Körpergewicht werden zweimal pro Woche gegeben.

2. Erhaltungsphase:
Dosisanpassung zur Stabilisierung der Hämoglobinwerte (Hb) auf dem gewünschten Niveau (Hb im Bereich zwischen 10 und 12 g/dl (6,2–7,5 mmol/l)). Die Erhaltungsdosis liegt im Bereich zwischen 25 und 50 I.E. pro kg zweimal pro Woche, verteilt auf zwei gleichgroße Dosen.

Erwachsene mit Niereninsuffizienz, die noch nicht dialysepflichtig sind

Retacrit kann subkutan oder intravenös gegeben werden.

Die Behandlung unterteilt sich in zwei Phasen:

1. Korrekturphase:
Anfangsdosis: 50 I.E. pro kg Körpergewicht werden dreimal pro Woche gegeben, falls erforderlich mit einer Dosissteigerung in Schritten von 25 I.E./kg (dreimal pro Woche), bis der gewünschte Zielwert erreicht ist (dies sollte schrittweise in mindestens vierwöchigen Abständen erfolgen).

2. Erhaltungsphase:
Während der Erhaltungsphase kann Retacrit dreimal pro Woche und im Fall einer subkutanen Verabreichung auch einmal wöchentlich oder einmal alle 2 Wochen gegeben werden. Es sollte eine entsprechende Anpassung der Dosis und der Dosisintervalle vorgenommen werden, um die Hämoglobinwerte im gewünschten Bereich zwischen 10 g/dl und 12 g/dl (6,2–7,5 mmol/l) zu halten. Ein verlängertes Dosisintervall kann eine Erhöhung der Dosis erfordern.

Die maximale Dosis von 150 I.E./kg dreimal wöchentlich, 240 I.E./kg (bis zu maximal 20.000 I.E.) einmal wöchentlich oder 480 I.E./kg (bis zu 40.000 I.E.) einmal alle 2 Wochen sollte nicht überschritten werden.

Behandlung von Patienten mit chemotherapiebedingter Anämie

Bei Patienten mit Anämie [z. B. Hämoglobinkonzentration ≤ 10 g/dl (6,2 mmol/l)] sollte die Behandlung mit Retacrit mittels subkutaner Applikation erfolgen. Symptome einer Anämie und Anämie-Folgeerscheinungen können abhängig von Alter, Geschlecht und Gesamtbelastung an Erkrankungen unterschiedlich sein; daher ist die Beurteilung des individuellen klinischen Verlaufs und Krankheitszustands durch den Arzt erforderlich.

Aufgrund intraindividuelle Variabilität können gelegentlich bei einem Patienten individuelle Hämoglobinwerte über oder unter der Hämoglobin-Zielkonzentration beobachtet werden. Angesichts dieser Hämoglobinvariabilität sollte über eine entsprechende Dosisanpassung versucht werden, die Hämoglobin-Zielkonzentration von 10 g/dl (6,2 mmol/l) bis 12 g/dl (7,5 mmol/l) zu erreichen. Ein anhaltender Hämoglobinwert

über 12 g/dl (7,5 mmol/l) sollte vermieden werden. Eine geeignete Dosisanpassung für den Fall, dass Hämoglobinwerte über 12 g/dl (7,5 mmol/l) beobachtet werden, wird weiter unten beschrieben.

Die Patienten sollten engmaschig überwacht werden, um sicherzustellen, dass die niedrigste zugelassene Dosis von Retacrit angewandt wird, um die Symptome der Anämie adäquat zu kontrollieren.

Nach Beendigung der Chemotherapie sollte die Retacrit-Behandlung 1 Monat fortgesetzt werden.

Die Anfangsdosis beträgt 150 I.E. pro kg Körpergewicht, dreimal pro Woche subkutan gegeben. Alternativ kann Retacrit auch mit einer Initialdosis von 450 I.E. pro kg einmal wöchentlich subkutan gegeben werden.

Wenn nach 4 Behandlungswochen der Hämoglobinwert um mindestens 1 g/dl (0,62 mmol/l) oder die Retikulozytenzahl um mindestens 40.000 Zellen/ μ l gegenüber dem jeweiligen Ausgangswert angestiegen ist, sollte die Dosis von 150 I.E./kg dreimal pro Woche bzw. 450 I.E./kg einmal pro Woche beibehalten werden. Beträgt der Anstieg des Hämoglobins weniger als 1 g/dl (< 0,62 mmol/l) bzw. der Retikulozytenzahl weniger als 40.000 Zellen/ μ l gegenüber dem jeweiligen Ausgangswert, wird die Dosis auf 300 I.E./kg dreimal pro Woche erhöht. Wenn nach weiteren 4 Behandlungswochen mit 300 I.E./kg dreimal pro Woche der Hämoglobinspiegel um \geq 1 g/dl (0,62 mmol/l) oder die Retikulozytenzahl um \geq 40.000 Zellen/ μ l angestiegen ist, sollte die Dosis von 300 I.E./kg dreimal pro Woche beibehalten werden. Beträgt jedoch der Anstieg des Hämoglobins weniger als 1 g/dl (< 0,62 mmol/l) und der Retikulozytenzahl weniger als 40.000 Zellen/ μ l, ist ein Ansprechen auf die Retacrit-Therapie unwahrscheinlich und die Behandlung sollte abgebrochen werden.

Die empfohlene Dosierung wird in oben stehendem Diagramm beschrieben.

Nach Erreichen des Behandlungsziels bei einem individuellen Patienten sollte die Dosis um 25–50 % reduziert werden, um die erreichte Hämoglobinkonzentration beizubehalten. Eine angemessene Dosisreduzierung sollte erfolgen.

Dosisanpassung

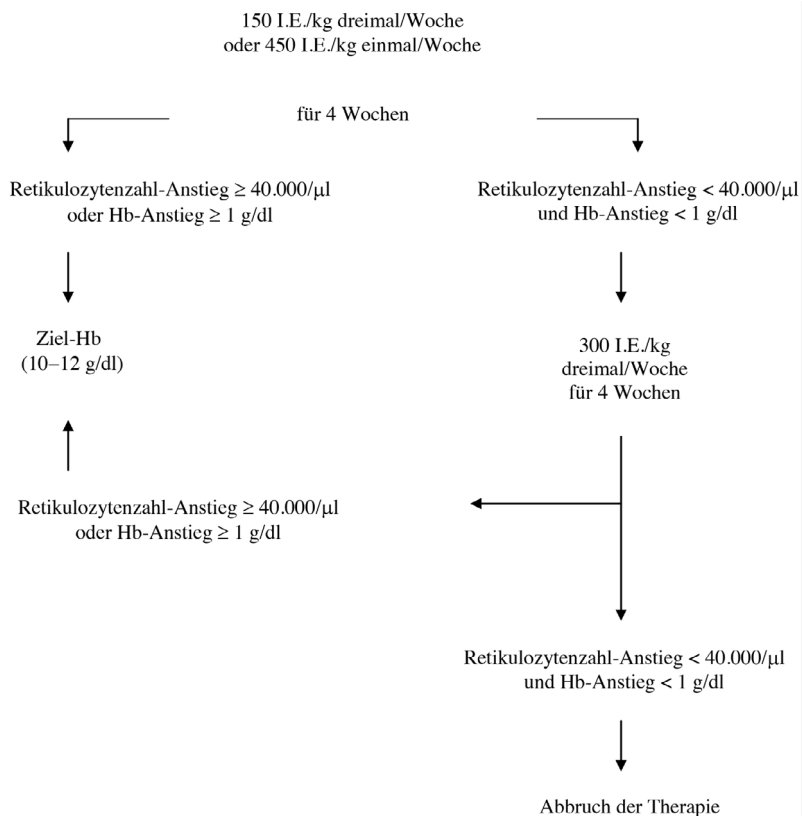
Wenn der Hämoglobinwert pro Monat um mehr als 2 g/dl (> 1,25 mmol/l) ansteigt, sollte die Retacrit-Dosis um circa 25–50 % reduziert werden. Falls der Hämoglobinwert 12 g/dl (7,5 mmol/l) übersteigt, wird die Behandlung unterbrochen, bis der Wert auf 12 g/dl (7,5 mmol/l) oder unter diesen Wert gefallen ist. Die Wiederaufnahme der Therapie erfolgt dann mit einer im Vergleich zur zuletzt angewendeten Dosis um 25 % reduzierten Dosis.

Behandlung von erwachsenen Chirurgiepatienten, die an einem autologen Blutspendeprogramm teilnehmen

Retacrit sollte intravenös gegeben werden.

Retacrit ist zum Zeitpunkt der Blutspende nach Abschluss der Blutentnahme zu geben.

Patienten mit leichter Anämie (Hämatokrit von 33–39%), bei denen die vorsorgliche



Einlagerung von \geq 4 Blutkonserven geplant ist, sollten Retacrit in einer Dosis von 600 I.E./kg zweimal pro Woche für 3 Wochen vor dem operativen Eingriff erhalten.

Bei allen mit Retacrit behandelten Patienten ist während des gesamten Behandlungszeitraums eine adäquate Eisensubstitution (z. B. 200 mg elementares Eisen oral pro Tag) durchzuführen. Um hohe Eisenreserven vor Beginn der Retacrit-Therapie zu erhalten, sollte mit einer oralen Eisensubstitution so früh wie möglich begonnen werden, z. B. einige Wochen vor Beginn des autologen Blutspendeprogramms.

Behandlung von erwachsenen Patienten, für die ein großer, elektiver orthopädischer Eingriff geplant ist

Retacrit sollte subkutan angewendet werden.

Eine Dosis von 600 I.E./kg Körpergewicht sollte einmal wöchentlich 3 Wochen lang (an den Tagen 21, 14 und 7) vor dem chirurgischen Eingriff und am Tag des Eingriffs (Tag 0) gegeben werden. Falls es erforderlich ist, die Vorbereitungszeit vor dem Eingriff auf unter 3 Wochen zu verkürzen, ist eine Dosis von 300 I.E./kg Körpergewicht täglich an 10 aufeinander folgenden Tagen vor dem Eingriff, am Tag des Eingriffs und an den vier darauf folgenden Tagen zu verabreichen. Wenn präoperativ der Hämoglobinspiegel bei einer hämatologischen Kontrolle einen Wert von 15 g/dl oder darüber erreicht, ist die Behandlung mit Retacrit zu beenden und es sollten keine weiteren Dosen gegeben werden.

Eisenmangel ist vor dem Beginn der Behandlung mit Retacrit zu behandeln. Alle Patienten, die mit Retacrit behandelt werden, sollten während der gesamten Behandlung eine adäquate Eisensubstitution erhalten (z. B. 200 mg elementares Eisen täglich). Wenn möglich, sollte mit der Eisensubstitution vor der Behandlung mit Retacrit begonnen werden, um einen angemessenen Eisenspeicher zu erhalten.

Behandlung von erwachsenen Patienten mit Niedrigrisiko-MDS (niedrig oder intermediär-1)

Retacrit sollte subkutan angewendet werden.

Retacrit sollte Patienten mit symptomatischer Anämie (d. h. Hämoglobinkonzentration \leq 10 g/dl (6,2 mmol/l)) gegeben werden.

Die empfohlene Anfangsdosis von Retacrit beträgt 450 I.E./kg (maximale Gesamtdosis 40.000 I.E.). Retacrit wird einmal wöchentlich mit einem Abstand von mindestens 5 Tagen zwischen den Dosen subkutan gegeben.

Geeignete Dosisanpassungen sollten vorgenommen werden, um die Hämoglobinkonzentration im Zielbereich zwischen 10 g/dl und 12 g/dl (6,2 bis 7,5 mmol/l) zu halten. Es wird empfohlen, das initiale erythroide Ansprechen 8 bis 12 Wochen nach Beginn der Behandlung zu beurteilen. Eine Erhöhung oder Reduktion der Dosis sollte jeweils um einen Dosissschritt erfolgen (siehe Abbildung unten). Eine Hämoglobinkonzentration von mehr als 12 g/dl (7,5 mmol/l) sollte vermieden werden.

Dosissteigerung

Die Dosis sollte maximal 1.050 I.E./kg (Gesamtdosis 80.000 I.E.) wöchentlich nicht überschreiten.

Falls der Patient nicht mehr anspricht oder die Hämoglobinkonzentration nach einer Dosisreduktion um ≥ 1 g/dl abfällt, sollte die Dosis um einen Dosissschritt angehoben werden. Zwischen den Dosissteigerungen sollte ein Abstand von mindestens 4 Wochen liegen.

Dosisunterbrechung und Dosisreduktion

Die Gabe von Epoetin zeta sollte unterbrochen werden, wenn die Hämoglobinkonzentration 12 g/dl (7,5 mmol/l) übersteigt. Sobald die Hämoglobinkonzentration auf < 11 g/dl gefallen ist, kann die Gabe mit der gleichen Dosis oder um einen Dosissschritt darunter liegenden Dosis je nach ärztlicher Beurteilung wieder aufgenommen werden. Bei einem raschen Anstieg der Hämoglobinkonzentration (> 2 g/dl über 4 Wochen) sollte die Senkung der Dosis um einen Dosissschritt in Betracht gezogen werden.

Siehe Abbildung

Symptome und Folgeerscheinungen der Anämie können abhängig von Alter, Geschlecht und Komorbiditäten variieren; eine ärztliche Bewertung des klinischen Krankheitsverlaufes und -zustandes bei jedem einzelnen Patienten ist notwendig.

Art der Anwendung

Intravenöse Injektion

Die Gabe sollte in Abhängigkeit von der Gesamtdosis und über mindestens 1–5 Minuten erfolgen. Bei Hämodialyse-Patienten kann während der Dialysesitzung eine Bolusinjektion über einen geeigneten venösen Port des Dialyseschlauchs gegeben werden. Alternativ kann am Ende der Dialysesitzung die Injektion in den Schlauch der Fistelkanüle erfolgen, wobei durch anschließende Gabe von 10 ml 9 mg/ml (0,9%ige) Natriumchlorid-Injektionslösung der Schlauch gespült wird, um sicherzustellen, dass das Arzneimittel vollständig in den Kreislauf gelangt.

Bei Patienten, die auf die Behandlung mit „Grippe-ähnlichen“ Symptomen reagieren, ist eine langsamere Injektion vorzuziehen.

Retacrit darf nicht als intravenöse Infusion gegeben werden.

Retacrit darf nicht mit anderen Arzneimitteln gemischt werden (siehe Abschnitt 6.2).

Subkutane Injektion

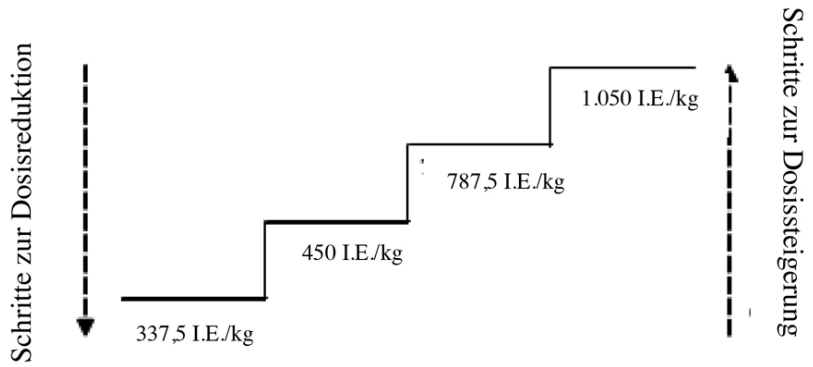
Generell sollte pro Injektionsstelle ein Volumen von maximal 1 ml nicht überschritten werden. Wenn größere Volumina gegeben werden müssen, sollten diese auf mehrere Injektionsstellen verteilt werden.

Die Injektionen werden in die Gliedmaßen (Oberschenkel) oder in die vordere Bauchwand gegeben.

Hinweise zur Handhabung des Arzneimittels vor der Anwendung, siehe Abschnitt 6.6.

4.3 Gegenanzeigen

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



- Patienten, bei denen nach Behandlung mit einem Erythropoetin eine Erythroblastopenie (*Pure Red Cell-Aplasia*, PRCA) auftrat, dürfen weder Retacrit noch irgendein anderes Erythropoetin erhalten (siehe Abschnitt 4.4).
- Unkontrollierte Hypertonie.
- Beim Anwendungsgebiet „Steigerung der autologen Blutgewinnung“: Herzinfarkt oder Schlaganfall innerhalb eines Monats vor der Behandlung, instabile *Angina pectoris*, erhöhtes Risiko tiefer Venenthrombosen (z. B. anamnestisch bekannte Thrombembolien).
- Bei der Indikation eines großen, elektiven orthopädischen Eingriffs: schwere Koronar-, periphere Gefäß-, Karotid- oder Hirngefäßkrankheit, einschließlich Patienten mit kürzlichem Myokardinfarkt oder zerebrovaskulärem Ereignis.
- Patienten, bei denen aus irgendeinem Grund keine adäquate Thromboseprophylaxe durchgeführt werden kann.

4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Allgemein

Wie bei allen Patienten, die Erythropoetin erhalten, kann unter Behandlung mit Retacrit der Blutdruck ansteigen. Der Blutdruck sollte bei allen Patienten (sowohl Epoetin-behandlungs-naive als auch bereits mit Epoetin behandelte Patienten) vor der Behandlung, zu Beginn und während der Behandlung mit Retacrit engmaschig überwacht und gegebenenfalls eingestellt werden. Es kann eine zusätzliche oder verstärkte blutdrucksenkende Therapie erforderlich sein. Wenn der Blutdruck nicht ausreichend eingestellt werden kann, sollte die Behandlung mit Retacrit beendet werden.

Retacrit sollte bei Epilepsie und chronischer Leberinsuffizienz mit Vorsicht angewendet werden.

Während der Behandlung mit Erythropoetin kann es innerhalb des Normbereiches zu einem leichten dosisabhängigen Anstieg der Thrombozytenzahl kommen. Dieser ist bei fortgesetzter Behandlung rückläufig. Es wird empfohlen, die Thrombozytenzahl während der ersten 8 Wochen der Behandlung regelmäßig zu überwachen.

Vor Einleiten und während der Therapie mit Retacrit sind andere mögliche Ursachen der Anämie (Eisenmangel, Hämolyse, Blutverlust, Mangel an Vitamin B₁₂ oder Folsäure)

abzuklären und gegebenenfalls zu behandeln. In den meisten Fällen kommt es gleichzeitig mit dem Anstieg des Hämatokrits zu einem Absinken der Serum-Ferritinkonzentration. Für das Erzielen eines optimalen Ansprechens auf Erythropoetin müssen ausreichende Eisenreserven sichergestellt werden:

- für Patienten mit chronischer Niereninsuffizienz, deren Serum-Ferritinkonzentration unter 100 ng/ml liegt, wird eine orale Eisensubstitution empfohlen, z. B. 200–300 mg/Tag (100–200 mg/Tag bei pädiatrischen Patienten).
- für alle Tumorpatienten, bei denen die Transferrinsättigung weniger als 20 % beträgt, wird eine orale Eisensubstitution mit 200–300 mg/Tag empfohlen.

Alle genannten zusätzlichen Anämieursachen müssen bei der Entscheidung über die Steigerung der Erythropoetindosis bei Tumorpatienten sorgfältig in Betracht gezogen werden.

Bei einer paradoxen Abnahme des Hämoglobins und Ausbildung einer schweren Anämie in Zusammenhang mit einer niedrigen Retikulozytenzahl ist die Behandlung mit Epoetin abzubrechen und ein Test auf Anti-Erythropoetin-Antikörper durchzuführen. Entsprechende Fälle sind bei Hepatitis C-Patienten berichtet worden, die mit Interferon und Ribavirin behandelt wurden und gleichzeitig Epoetin erhielten. Epoetine sind nicht für die Behandlung einer Hepatitis C-assoziierten Anämie bestimmt.

Um die Rückverfolgbarkeit von Erythropoese-stimulierenden Wirkstoffen (ESAs) zu verbessern, sollte die Bezeichnung des verordneten ESAs eindeutig in der Patientenakte vermerkt werden.

Perioperativ sind stets die Maßgaben der Good Practice des Blutmanagements zu beachten.

Patienten, für die ein großer, elektiver orthopädischer Eingriff geplant ist

Bei Patienten, für die ein großer, elektiver orthopädischer Eingriff geplant ist, ist vor Beginn der Retacrit-Behandlung die Ursache der Anämie, wenn möglich, festzustellen und zu behandeln.

Thrombotische Ereignisse können ein Risiko für diese Patientengruppe darstellen. Diese Möglichkeit ist sorgfältig gegenüber dem zu erwartenden Nutzen der Behandlung abzuwägen.

Die Patienten müssen eine angemessene Antithrombose-Prophylaxe erhalten, da Thrombose- und Gefäßereignisse bei Chirurgiepatienten auftreten können, insbesondere bei Patienten mit zugrunde liegender kardiovaskulärer Erkrankung. Darüber hinaus sind besondere Vorsichtsmaßnahmen bei Patienten mit einer Prädisposition für die Entwicklung von tiefen Venenthrombosen zu ergreifen. Des Weiteren kann bei Patienten mit einem Ausgangshämoglobinwert von > 13 g/dl nicht ausgeschlossen werden, dass eine Retacrit-Behandlung mit einem erhöhten Risiko postoperativer Thrombose-/Gefäßereignissen einhergeht, Retacrit sollte daher nicht bei Patienten mit einem Ausgangshämoglobinwert von > 13 g/dl eingesetzt werden.

Patienten mit chronischer Niereninsuffizienz

Hämoglobinkonzentration

Bei Patienten mit chronischer Niereninsuffizienz sollte bei Erhaltungstherapie die unter Abschnitt 4.2 empfohlene Obergrenze der Hämoglobin-Zielkonzentration nicht überschritten werden. In klinischen Studien wurden ein erhöhtes Mortalitätsrisiko und Risiko für schwerwiegende kardiovaskuläre oder zerebrovaskuläre Ereignisse einschließlich Schlaganfall beobachtet, wenn Erythropoese-stimulierende Wirkstoffe (ESA) mit einer Hämoglobin-Zielkonzentration von über 12 g/dl (7,5 mmol/l) gegeben wurden.

Kontrollierte klinische Studien haben keinen signifikanten Nutzen gezeigt, der auf die Gabe von Epoetinen zurückzuführen ist, wenn die Hämoglobinkonzentration über den für die Kontrolle der Anämiesymptome und die Vermeidung von Bluttransfusionen erforderliche Konzentration gesteigert wird. Der Hämoglobinspiegel sollte engmaschig kontrolliert werden, bis sich der Hb-Wert stabilisiert hat. Danach sollten Messungen in regelmäßigen zeitlichen Abständen erfolgen. Der Anstieg des Hämoglobinspiegels sollte pro Monat circa 1 g/dl (0,62 mmol/l) betragen und nicht mehr als 2 g/dl (1,25 mmol/l) pro Monat ausmachen, um das Risiko einer Entstehung oder einer Zunahme der Hypertonie zu minimieren.

Bei Patienten mit chronischer Niereninsuffizienz, denen Retacrit subkutan verabreicht wird, sollten regelmäßig Kontrollen hinsichtlich eines Wirkverlustes, definiert als ein Nicht- oder vermindertes Ansprechen einer Retacrit-Therapie bei Patienten, die zuvor auf eine solche Therapie angesprochen haben, durchgeführt werden. Dieses zeigt sich durch eine anhaltende Verminderung der Hämoglobinwerte trotz Steigerung der Retacrit-Dosis.

Bei Verabreichung von Epoetin in längeren Dosisintervallen (länger als einmal wöchentlich) können bei einigen Patienten möglicherweise keine ausreichenden Hämoglobinwerte aufrechterhalten werden (siehe Abschnitt 5.1), so dass eine Erhöhung der Epoetin-Dosis erforderlich werden kann. Die Hämoglobinwerte sind regelmäßig zu kontrollieren.

Vorsicht ist geboten bei der Steigerung der Retacrit-Dosis bei Patienten mit chronischer Niereninsuffizienz, da hohe kumulative Epoetin-Dosen mit einem erhöhten Risiko

für Mortalität, schwerwiegende kardiovaskuläre und zerebrovaskuläre Ereignisse einhergehen können. Bei Patienten mit schlechtem Hämoglobin-Ansprechen auf Epoetine sollten alternative Ursachen für das schlechte Ansprechen in Betracht gezogen werden (siehe Abschnitte 4.2 und 5.1).

Bei fehlendem Ansprechen auf Erythropoetin ist unverzüglich nach ursächlichen Faktoren zu suchen. Diese können sein: Eisen-, Folsäure- oder Vitamin B₁₂-Mangel, Aluminiumintoxikation, interkurrente Infektionen, Entzündungs- oder Traumaepisoden, okkultes Blutverlust, Hämolyse oder Knochenmarksfibrose jeglicher Ursache.

Sehr selten wurde von Fällen einer antikörpervermittelten PRCA bei Patienten mit chronischer Niereninsuffizienz berichtet, denen Erythropoetin subkutan gegeben worden war. Bei Patienten mit plötzlichem Wirkverlust, definiert als Verminderung der Hämoglobinwerte (1–2 g/dl pro Monat) mit erhöhtem Bedarf an Transfusionen, sollte der Retikulozytenwert bestimmt und nach typischen Ursachen fehlenden Ansprechens (z. B. Eisen-, Folsäure- oder Vitamin B₁₂-Mangel, Aluminiumintoxikation, Infektion oder Entzündung, Blutverlust, Hämolyse) gesucht werden. Wenn sich keine Ursache nachweisen lässt, ist eine Knochenmarkuntersuchung auf PRCA in Betracht zu ziehen.

Wenn die Diagnose PRCA gestellt wird, muss die Therapie mit Retacrit unverzüglich abgebrochen werden und es ist eine Untersuchung auf Erythropoetin-Antikörper in Betracht zu ziehen. Der Patient darf nicht auf ein anderes Erythropoetin-haltiges Arzneimittel umgestellt werden, weil Erythropoetin-Antikörper mit anderen Erythropoetinen kreuzreagieren. Andere Ursachen einer Erythroblastopenie sollten ausgeschlossen und eine geeignete Therapie eingeleitet werden.

Zur Überprüfung eines eventuellen Wirksamkeitsverlusts bei Patienten mit chronischer Niereninsuffizienz werden Kontrollen der Retikulozytenzahl in regelmäßigen Abständen empfohlen.

In Einzelfällen wurde über Hyperkaliämie berichtet. Bei Patienten mit chronischer Niereninsuffizienz kann die Korrektur der Anämie zu gesteigertem Appetit und damit zu vermehrter Kalium- und Proteinaufnahme führen. Die Dialysemodalitäten müssen daher möglicherweise periodisch angepasst werden, um Harnstoff, Kreatinin und Kalium im gewünschten Bereich zu behalten. Bei Patienten mit chronischer Niereninsuffizienz sollten die Serumelektrolyte überwacht werden. Bei erhöhtem oder steigendem Kaliumwert sollte erwogen werden, die Retacrit-Therapie bis zur Normalisierung der Kaliumwerte zu unterbrechen.

Im Verlauf der Therapie mit Erythropoetin ist aufgrund des erhöhten Hämatokrits häufig eine Steigerung der Heparindosis während der Hämodialyse notwendig. Bei nicht optimaler Heparinisierung ist ein Verschluss des Dialysesystems möglich.

Nach zur Zeit vorliegenden Erkenntnissen wird durch die Behandlung der Anämie mit Retacrit bei Erwachsenen mit Niereninsuffizienz,

die noch nicht dialysepflichtig sind, das Fortschreiten der Niereninsuffizienz nicht beschleunigt.

Erwachsene Tumorpatienten mit symptomatischer Anämie unter einer Chemotherapie

Bei Tumorpatienten unter Chemotherapie ist bei der Beurteilung, ob die Retacrit-Therapie erfolgreich ist (Patienten, die möglicherweise transfundiert werden müssen) zu bedenken, dass nach der Anwendung von Erythropoetin 2–3 Wochen vergehen können, bis Erythropoetin-induzierte Erythrozyten auftreten.

Die Hämoglobinspiegel sollten bis zum Erreichen eines stabilen Wertes engmaschig kontrolliert werden und auch regelmäßig danach. Wenn die Hämoglobinkonzentration pro Monat um mehr als 2 g/dl (1,25 mmol/l) ansteigt oder der Hämoglobinspiegel mehr als 12 g/dl (7,5 mmol/l) beträgt, sind die in Abschnitt 4.2 genannten Hinweise zur Dosisanpassung genau zu beachten, um mögliche Risikofaktoren thrombotischer Ereignisse zu minimieren (siehe Abschnitt 4.2).

Da bei Tumorpatienten, die Erythropoetine gegeben bekommen, eine erhöhte Inzidenz von thrombotischen, vaskulären Ereignissen (TVE) beobachtet werden konnte (siehe Abschnitt 4.8), sollte das Risiko gegenüber den aus der Behandlung (mit Retacrit) abgeleiteten Vorteilen sehr sorgfältig abgewogen werden. Dies gilt besonders bei Tumorpatienten mit einem erhöhten Risiko für TVE, z. B. Adipositas oder bei Patienten mit TVE in der Anamnese (z. B. tiefe Venenthrombosen oder Lungenembolien).

Erwachsene Chirurgie-Patienten in einem Eigenblutspendeprogramm

Alle speziellen Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen, die mit einem autologen Blutspendeprogramm assoziiert sind, insbesondere routinemäßiger Volumenersatz, sollten berücksichtigt werden.

Auswirkungen auf das Tumorwachstum

Epoetine sind Wachstumsfaktoren, die in erster Linie die Produktion roter Blutzellen anregen. Erythropoetin-Rezeptoren können auf der Oberfläche verschiedener Tumorzellen vorhanden sein. Wie bei allen Wachstumsfaktoren sollte bedacht werden, dass Epoetine das Wachstum von Tumoren jeglicher Art stimulieren können. In mehreren kontrollierten Studien zeigten Epoetine keine Verbesserung des Gesamtüberlebens oder eine Verminderung des Risikos der Tumorprogression bei Tumorpatienten mit symptomatischer Anämie.

In verschiedenen kontrollierten klinischen Studien, in denen Epoetine an Patienten mit verschiedenen, häufig vorkommenden Tumoren wie z. B. Plattenepithelkarzinom von Kopf und Hals, Lungenkarzinom und Mammakarzinom verabreicht wurden, zeigte sich eine ungeklärt erhöhte Mortalität.

In kontrollierten klinischen Studien wurde bei Anwendung von Epoetin alfa und anderen Erythropoese-stimulierenden Wirkstoffen (ESA) folgendes beobachtet:

- verkürzte Zeit bis zur Tumorprogression bei Patienten mit fortgeschrittenen Kopf-Hals-Tumoren, die eine Strahlentherapie

erhielten, wenn eine Hämoglobin-Zielkonzentration über 14 g/dl (8,7 mmol/l) angestrebt wurde,

- kürzeres Gesamtüberleben und erhöhte Sterblichkeit, die auf eine Krankheitsprogression nach 4 Monaten bei Patienten mit metastasierendem Brustkrebs, die eine Chemotherapie erhielten, zurückgeführt wurde, wenn eine Hämoglobin-Zielkonzentration von 12–14 g/dl (7,5–8,7 mmol/l) angestrebt wurde,
- erhöhtes Mortalitätsrisiko, wenn eine Hämoglobin-Zielkonzentration von 12 g/dl (7,5 mmol/l) bei Patienten mit aktiver maligner Erkrankung, die weder Chemotherapie noch Strahlentherapie erhielten, angestrebt wurde. ESAs sind für diese Patientengruppe nicht indiziert.

In Abhängigkeit von der klinischen Situation sollte die Behandlung mit Bluttransfusionen bei Krebspatienten mit Chemotherapie assoziierter Anämie bevorzugt werden. Einer Entscheidung zur Gabe von rekombinantem Erythropoetin sollte eine Nutzen-Risiko-Bewertung unter Einbeziehung des Patienten vorausgehen, die die spezifische klinische Situation berücksichtigt. Die Nutzen-Risiko-Abwägung sollte die folgenden Faktoren einschließen: Art und Stadium des Tumors, Schwere der Anämie, die Erkrankungsprognose, das Umfeld, in dem der Patient behandelt wird sowie die Behandlungspräferenz des Patienten (siehe Abschnitt 5.1).

Schwere arzneimittelinduzierte Hautreaktionen

Es wurde über schwere arzneimittelinduzierte Hautreaktionen (SCARs), einschließlich Stevens-Johnson-Syndrom (SJS) und toxisch epidermaler Nekrolyse (TEN), die lebensbedrohlich oder tödlich sein können, im Zusammenhang mit Epoetin-Behandlungen berichtet. Schwerere Fälle wurden im Zusammenhang mit langwirkenden Epoetinen beobachtet.

Zum Zeitpunkt der Verschreibung sollten die Patienten auf die Anzeichen und Symptome hingewiesen und engmaschig im Hinblick auf Hautreaktionen überwacht werden. Wenn Anzeichen und Symptome, die auf diese Reaktionen hinweisen, auftreten, sollte die Behandlung mit Retacrit unverzüglich beendet und eine alternative Behandlung in Betracht gezogen werden.

Wenn ein Patient aufgrund der Anwendung von Retacrit eine schwere Hautreaktion, wie SJS oder TEN, entwickelt, darf bei dem Patienten die Behandlung mit Retacrit zu keinem Zeitpunkt erneut begonnen werden.

Dieses Arzneimittel enthält Phenylalanin und kann schädlich sein für Patienten mit Phenylketonurie.

Dieses Arzneimittel enthält Natrium, aber weniger als 1 mmol (23 mg) Natrium pro Dosis, d. h. es ist nahezu „natriumfrei“.

4.5 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen

Es gibt keine Hinweise für Auswirkungen einer Erythropoetin-Therapie auf die Verstoffwechslung anderer Arzneimittel.

Da jedoch Ciclosporin an Erythrozyten gebunden wird, besteht potenziell die Möglichkeit einer Wechselwirkung. Wird Erythropoetin zusammen mit Ciclosporin angewendet, sollten die Blutspiegel von Ciclosporin kontrolliert und die Ciclosporindosis dem steigenden Hämatokrit angepasst werden.

Aus *in vitro*-Untersuchungen an Tumorgewebe ergeben sich keine Hinweise auf eine Wechselwirkung zwischen Epoetin alfa und G-CSF oder GM-CSF bezüglich hämatologischer Differenzierung oder Proliferation.

4.6 Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit

Es liegen keine ausreichenden und gut kontrollierten Studien bei Schwangeren vor. Tierexperimentelle Studien haben eine Reproduktionstoxizität gezeigt (siehe Abschnitt 5.3). Es ist nicht bekannt, ob exogenes Epoetin zeta in die Muttermilch ausgeschieden wird. Daher sollte Erythropoetin während der Schwangerschaft und Stillzeit nur dann angewendet werden, wenn der zu erwartende Nutzen das mögliche Risiko für den Fetus überwiegt.

Es liegen keine Daten zu den Auswirkungen von Epoetin zeta auf die Fertilität vor.

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

Retacrit hat keinen oder einen zu vernachlässigenden Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen.

4.8 Nebenwirkungen

Zusammenfassung des Sicherheitsprofils

Die Ergebnisse klinischer Prüfungen mit Retacrit stehen in Übereinstimmung mit dem Sicherheitsprofil anderer, bereits zugelassener Erythropoetine. Basierend auf den Ergebnissen klinischer Studien mit anderen, bereits zugelassenen Erythropoetinen sind bei ungefähr 8 % der mit Erythropoetin behandelten Patienten Nebenwirkungen zu erwarten. Nebenwirkungen unter der Behandlung mit Erythropoetin werden hauptsächlich bei Patienten mit chronischer Niereninsuffizienz oder malignen Grunderkrankungen beobachtet. Bei diesen Nebenwirkungen handelt es sich meistens um Kopfschmerzen und dosisabhängigen Blutdruckanstieg. Eine hypertensive Krise mit enzephalopathieähnlichen Symptomen kann auftreten. Als mögliches Warnsignal sollten plötzlich auftretende stechende, migräneartige Kopfschmerzen beachtet werden.

In Studien mit verlängerten Dosisintervallen bei erwachsenen Patienten mit noch nicht dialysepflichtiger Niereninsuffizienz wurde über eine Kongestion der Atemwege berichtet; diese umfasste eine Kongestion der oberen Atemwege und der Nase sowie Nasopharyngitis.

Über thrombotische, vaskuläre Ereignisse wie myokardiale Ischämien, Myokardinfarkte, zerebrovaskuläre Ereignisse (Hirnblutung, Hirninfarkt), transitorische ischämische Attacken, tiefe venöse Thrombosen, arterielle Thrombosen, Lungenembolien, Aneurysmen,

Retinalthrombosen und Blutgerinnsel in künstlichen Nieren wurde bei Patienten unter Erythropoetin-Behandlung berichtet.

Es wurde über das Auftreten von antikörpervermittelter Erythroblastopenie (PRCA) nach monate- bis jahrelanger Behandlung mit Epoetin alfa berichtet. Bei den meisten dieser Patienten wurden Antikörper gegen Erythropoetine beobachtet (siehe Abschnitte 4.3 und 4.4).

Tabellarische Auflistung der Nebenwirkungen

Von insgesamt 3.417 Probanden in 25 randomisierten, placebo- oder Standardtherapie-kontrollierten Doppelblindstudien wurden 2.094 mit Anämie in die Beurteilung des allgemeinen Sicherheitsprofils von Epoetin alfa einbezogen. Dabei handelte es sich um 228 Epoetin-alfa-behandelte Patienten mit chronischer Niereninsuffizienz (CRF) aus 4 Studien zu dieser Erkrankung (2 Studien mit noch nicht dialysepflichtigen Patienten [n = 131 behandelte CRF-Patienten] und 2 Studien mit Patienten unter Dialyse [n = 97 behandelte CRF-Patienten]), 1.404 behandelte Tumorpatienten aus 16 Studien zu chemotherapieinduzierter Anämie, 147 behandelte Patienten aus 2 Studien zur autologen Blutspende, 213 behandelte Patienten aus 1 Studie im perioperativen Setting sowie 102 behandelte Patienten in 2 Studien zu MDS. Nebenwirkungen, die von den im Rahmen dieser Studien mit Epoetin alfa behandelten Patienten mit einer Häufigkeit von ≥ 1 % angegeben wurden, werden in der Tabelle auf Seite 7 aufgelistet.

Die Häufigkeitsangaben sind wie folgt definiert: Sehr häufig (≥ 1/10), häufig (≥ 1/100, < 1/10), gelegentlich (≥ 1/1.000, < 1/100), selten (≥ 1/10.000, < 1/1.000), sehr selten (< 1/10.000), nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar).

Beschreibung von ausgewählten Nebenwirkungen

Erwachsene und pädiatrische Hämodialysepatienten, erwachsene Peritonealdialysepatienten und erwachsene Prä-dialysepatienten mit Niereninsuffizienz

Die häufigste Nebenwirkung während der Behandlung mit Epoetin alfa ist ein dosisabhängiger Anstieg des Blutdrucks oder die Verschlechterung einer bestehenden Hypertonie. Dieser Blutdruckanstieg kann mit Arzneimitteln behandelt werden. Außerdem wird insbesondere zu Therapiebeginn eine Überwachung des Blutdrucks empfohlen. Die folgenden Nebenwirkungen kamen auch bei einzelnen Patienten mit normalem oder erniedrigtem Blutdruck vor: Hypertensive Krise mit enzephalopathieähnlichen Symptomen (z. B. Kopfschmerzen und Konfusion) und generalisierte tonisch-klonische Krampfanfälle, die eine sofortige ärztliche und intensivmedizinische Behandlung erforderten. Als mögliches Warnsignal sollten plötzlich auftretende stechende, migräneartige Kopfschmerzen besonders beachtet werden.

Shunt-Thrombosen können vorkommen, besonders bei Patienten mit Neigung zu Hypotonie oder bei Komplikationen an den arteriovenösen Fisteln (z. B. Stenosen, Aneurysmen, etc.). Eine frühzeitige Shunt-



revision und Thromboseprophylaxe durch Gabe von z.B. Acetylsalicylsäure wird bei diesen Patienten empfohlen.

Erwachsene Tumorpatienten mit symptomatischer Anämie, die eine Chemotherapie erhalten

Bei mit Epoetin alfa behandelten Patienten kann es zu Bluthochdruck kommen. Daher sollten Hämoglobinwert und Blutdruck sorgfältig überwacht werden.

Eine erhöhte Inzidenz thrombovaskulärer Ereignisse (siehe Abschnitt 4.4 und Abschnitt 4.8 – Allgemein) wurde bei Patienten unter der Behandlung mit Erythropoetinen beobachtet.

Chirurgische Patienten

Unabhängig von der Behandlung mit Erythropoetin kann es bei chirurgischen Patienten mit kardiovaskulären Erkrankungen nach wiederholten Blutspenden zu thrombotischen und vaskulären Komplikationen kommen. Daher sollte bei diesen Patienten routinemäßig ein Volumenersatz durchgeführt werden.

Bei Patienten mit einem Baseline-Hämoglobin von > 13 g/dl kann die Wahrscheinlichkeit, dass eine Retacrit-Behandlung mit einem erhöhten Risiko postoperativer Thrombose-/Gefäßereignisse einhergeht, nicht ausgeschlossen werden.

Behandlung erwachsener Patienten mit Niedrigrisiko-MDS (niedrig oder intermediär-1)

In der randomisierten, Placebo-kontrollierten, multizentrischen Doppelblindstudie entwickelten 4 Patienten (4,7%) TVEs (plötzlicher Tod, ischämischer Schlaganfall, Embolie und Phlebitis). Alle TVEs traten in der mit Epoetin alfa behandelten Gruppe in den ersten 24 Wochen der Studie auf. Bei drei Fällen wurde ein TVE bestätigt, während im verbleibenden Fall (plötzlicher Tod) das thromboembolische Ereignis nicht bestätigt wurde. Zwei Patienten wiesen erhebliche Risikofaktoren (Vorhofflimmern, Herzinsuffizienz und Thrombophlebitis) auf.

Schwere arzneimittelinduzierte Hautreaktionen

Es wurde über schwere arzneimittelinduzierte Hautreaktionen (SCARs), einschließlich Stevens-Johnson-Syndrom (SJS) und toxisch epidermale Nekrolyse (TEN), die lebensbedrohlich oder tödlich sein können, im Zusammenhang mit Epoetin-Behandlungen berichtet (siehe Abschnitt 4.4).

Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen

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

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

MedDRA-Systemorganklasse	Nebenwirkung (Ebene der bevorzugten Bezeichnung)	Häufigkeit
Erkrankungen des Blutes und des Lymphsystems	Erythroblastopenie ³ , Thrombozythämie	Selten
Stoffwechsel- und Ernährungsstörungen	Hyperkaliämie ¹	Gelegentlich
Erkrankungen des Immunsystems	Überempfindlichkeit ³	Gelegentlich
	Anaphylaktische Reaktion ³	Selten
Erkrankungen des Nervensystems	Kopfschmerzen	Häufig
	Krampfanfälle	Gelegentlich
Gefäßerkrankungen	Hypertonie, venöse und arterielle Thrombosen ²	Häufig
	Hypertensive Krise ³	Nicht bekannt
Erkrankungen der Atemwege, des Brustraums und Mediastinums	Husten	Häufig
	Kongestion der Atemwege	Gelegentlich
Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts	Diarrhö, Übelkeit, Erbrechen	Sehr häufig
Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes	Ausschlag	Häufig
	Urtikaria ³	Gelegentlich
	Angioneurotisches Ödem ³	Nicht bekannt
Skelettmuskulatur-, Bindegewebs- und Knochenkrankungen	Arthralgie, Knochenschmerzen, Myalgie, Schmerzen in den Extremitäten	Häufig
Kongenitale, familiäre und genetische Erkrankungen	Akute Porphyrrie ³	Selten
Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort	Fieber	Sehr häufig
	Schüttelfrost, grippeähnliche Symptome, Reaktion an der Injektionsstelle, periphere Ödeme	Häufig
	Arzneimittel unwirksam ³	Nicht bekannt
Untersuchungen	Erythropoetin-Antikörper positiv	Selten

- ¹ Häufig unter Dialyse
- ² Einschließlich arterieller und venöser sowie tödlicher und nicht-tödlicher Ereignisse wie z.B. tiefe Venenthrombosen, Lungenembolien, Netzhautthrombosen, arterielle Thrombosen (einschließlich Myokardinfarkte), zerebrovaskuläre Insulte (einschließlich Hirninfarkte und Hirnblutungen), transitorische ischämische Attacken, Shuntthrombosen (auch an den Dialysegeräten) sowie Thrombosen in arteriovenösen Shunt-Aneurysmen
- ³ Nähere Beschreibung im folgenden Abschnitt und/oder in Abschnitt 4.4.

Österreich

Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen
Traisengasse 5
1200 WIEN
ÖSTERREICH
Fax: + 43 (0) 50 555 36207
Website: <http://www.basg.gv.at/>

4.9 Überdosierung

Die therapeutische Breite von Erythropoetin ist sehr groß. Überdosierung von Erythropoetin kann zu Wirkungen führen, die die pharmakologischen Effekte des Hormons noch weiter verstärken können. Bei exzessiv hohen Hämoglobinkonzentrationen kann eine Phlebotomie durchgeführt werden. Zusätzliche supportive Maßnahmen sollten nach Bedarf durchgeführt werden.

5. PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN

5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften

Pharmakotherapeutische Gruppe: Andere Antianämika, Erythropoetin
ATC-Code: B03XA01

Retacrit ist ein biotechnologisch erzeugtes, protein-basiertes Arzneimittel, das im Wesentlichen einem bereits zugelassenen Arzneimittel gleicht. Ausführliche Informationen sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur <http://www.ema.europa.eu/> verfügbar.

Pharmakodynamische Wirkungen
Erythropoetin ist ein Glykoprotein, das als Mitose-stimulierender Faktor und Differenzierungshormon die Bildung von Erythrozyten aus Vorläuferzellen des Stammzellkompartiments stimuliert.

Das apparente Molekulargewicht von Erythropoetin beträgt 32.000–40.000 Dalton. Der aus 165 Aminosäuren bestehende Proteinanteil des Moleküls macht ungefähr 58% des Gesamtmolekulargewichts aus. Die vier Kohlenhydratketten sind durch drei N-Glykosidbindungen und eine O-Glykosidbindung an das Protein gebunden. Epoetin zeta ist in der Aminosäuresequenz identisch und in der Kohlenhydratzusammensetzung gleichartig zu dem endogenen humanen Erythropoetin, das aus dem Urin anämischer Patienten isoliert wurde.

Die biologische Wirksamkeit von Erythropoetin wurde in verschiedenen Tiermodellen *in vivo* (gesunde und anämische Ratten, polyzythämische Mäuse) nachgewiesen. Nach Gabe von Erythropoetin steigen die Erythrozytenzahl, der Hb-Wert und die Retikulozytenzahl sowie die ⁵⁹Fe-Einbaureate an.

Ein erhöhter ³H-Thymidineinbau in die erythroiden kernhaltigen Milzzellen wurde *in vivo* (Maus-Milzzell-Kultur) nach Inkubation mit Erythropoetin festgestellt. Mit Hilfe von Zellkulturen humaner Knochenmarkszellen konnte gezeigt werden, dass Erythropoetin spezifisch die Erythropoese stimuliert, während die Leukopoese nicht beeinflusst wird. Zytotoxische Wirkungen von Erythropoetin auf die Knochenmarkszellen konnten nicht festgestellt werden.

Wie andere hämatopoetische Wachstumsfaktoren zeigte auch Erythropoetin *in vitro* stimulierende Eigenschaften gegenüber humanen Endothelzellen.

Erwachsene Patienten mit Niereninsuffizienz, die noch nicht dialysepflichtig sind
In 2 Studien zu erweiterten Dosisintervallen von Erythropoetin (dreimal pro Woche, einmal pro Woche, einmal alle 2 Wochen sowie einmal alle 4 Wochen) konnten bei einigen Patienten mit längeren Dosisintervallen keine adäquaten Hämoglobinwerte aufrechterhalten werden, so dass die diesbezüglich im Studienprotokoll definierten Abbruchkriterien erreicht wurden (0% in den Gruppen mit einmal wöchentlicher Gabe, 3,7% in den Gruppen mit 2-wöchentlicher Gabe und 3,3% in den Gruppen mit 4-wöchentlicher Gabe).

Klinische Wirksamkeit und Sicherheit
721 Krebspatienten unter Non-Platin-Chemotherapie wurden in 3 Placebo-kontrollierte Studien aufgenommen, es handelte sich dabei um 389 Patienten mit hämatologischen Malignomen (221 mit multiplem Myelom, 144 mit Non-Hodgkin-Lymphom und 24 mit anderen hämatologischen Malignomen) und 332 Patienten mit soliden Tumoren (172 Mammakarzinome, 64 gynäkologische Malignome, 23 Bronchial-, 22 Prostata-, 21 Gastrointestinalkarzinome und 30 Tumore anderer Typen). Zwei großangelegte offene Studien erfolgten an 2.697 Krebspatienten unter Non-Platin-Chemotherapie, es handelte sich dabei um 1.895 Patienten mit soliden Tumoren (683 Mamma- und 260 Bronchialkarzinome, 174 gynäkologische und 300 gastrointestinale Tumore sowie 478 Tumore anderer Typen) und 802 Patienten mit hämatologischen Malignomen.

In einer prospektiven, randomisierten, Placebo-kontrollierten Doppelblindstudie an 375 anämischen Patienten mit diversen nicht-myeloischen Tumoren unter Non-Platin-Chemotherapie verringerten sich signifikant die mit der Anämie zusammenhängenden Folgeerscheinungen (z. B. Fatigue/Erschöpfung, verminderte Leistungsfähigkeit, Aktivitätsminderung), wie die Untersuchung anhand der folgenden Instrumente und Skalen zeigte: allgemeine Skala des Functional Assessment of Cancer Therapy-Anaemia (FACT-An), Fatigue-Skala des FACT-An sowie die Cancer Linear Analogue Scale (CLAS). In zwei kleineren, randomisierten, Placebo-kontrollierten Prüfungen

fand sich keine signifikante Besserung der anhand der EORTC-QLQ-C30-Skalen bzw. der CLAS bewerteten Parameter der Lebensqualität.

Erythropoetin ist ein Wachstumsfaktor, der in erster Linie die Bildung roter Blutzellen anregt. Erythropoetin-Rezeptoren können auf der Oberfläche verschiedener Tumorzellen vorhanden sein.

Überleben und Tumorprogression wurden in fünf großen kontrollierten Studien mit insgesamt 2.833 Patienten untersucht. Vier dieser Studien waren doppelblinde Placebo-kontrollierte Studien und bei einer Studie handelte es sich um eine offene Studie. In die Studien wurden entweder Patienten aufgenommen, die eine Chemotherapie erhielten (zwei Studien) oder es wurden Patientenpopulationen untersucht, bei denen Erythropoese-stimulierende Wirkstoffe nicht indiziert sind: Anämie bei Tumorpatienten, die keine Chemotherapie erhielten, und Patienten mit Kopf-Hals-Tumoren, die eine Strahlentherapie erhielten. In zwei Studien war die Hämoglobin-Zielkonzentration > 13 g/dl, in den anderen drei Studien 12–14 g/dl. In der offenen Studie bestand kein Unterschied im Gesamtüberleben zwischen den mit rekombinantem humanen Erythropoetin behandelten Patienten und den Kontrollpatienten. In den vier Placebo-kontrollierten Studien lag die Hazard-Ratio für das Gesamtüberleben zwischen 1,25 und 2,47 zugunsten der Kontrollen. In diesen Studien zeigte sich bei den mit rekombinantem humanen Erythropoetin behandelten Patienten mit einer Anämie aufgrund verschiedener häufiger Malignome konsistent eine ungeklärte, statistisch signifikant höhere Sterblichkeit als bei den Kontrollen. Das Gesamtüberleben in den Studien konnte nicht hinreichend durch Unterschiede in der Inzidenz von Thrombosen und damit zusammenhängenden Komplikationen bei mit rekombinantem humanen Erythropoetin behandelten Patienten und bei Kontrollen erklärt werden.

Es wurde auch ein systematisches Review mit über 9.000 Tumorpatienten, die an 57 klinischen Studien teilnahmen, durchgeführt. Die Metaanalyse der Daten zum Gesamtüberleben ergab eine Punktschätzung der Hazard-Ratio von 1,08 zugunsten der Kontrollen (95%-Konfidenzintervall: 0,99–1,18; 42 Studien und 8.167 Patienten). Es wurde ein erhöhtes relatives Risiko für thromboembolische Ereignisse (RR 1,67; 95%-Konfidenzintervall: 1,35–2,06; 35 Studien und 6.769 Patienten) bei mit rekombinantem humanen Erythropoetin behandelten Patienten beobachtet. Es besteht ein erhöhtes Risiko für thromboembolische Ereignisse bei Tumorpatienten, die mit rekombinantem humanen Erythropoetin behandelt werden, und eine negative Auswirkung auf das Gesamtüberleben kann nicht ausgeschlossen werden. Es ist nicht geklärt, wie weit sich diese Ergebnisse auf die Anwendung von rekombinantem humanen Erythropoetin bei Tumorpatienten, die mit Chemotherapie behandelt werden mit dem Ziel einen Hämoglobinwert unter 13 g/dl zu erreichen, übertragen lassen, da zu wenige Patienten mit diesen Charakteristika in den überprüften Daten eingeschlossen waren.

Auch eine Datenauswertung auf Patientenebene an über 13.900 Krebspatienten (unter Chemotherapie, Bestrahlung, Chemotherapie plus Bestrahlung oder keiner Therapie), die an 53 kontrollierten klinischen Studien zu verschiedenen Epoetinen teilnahmen, wurde durchgeführt. Die Metaanalyse der Gesamtüberlebensdaten ergab eine Punktschätzung der Hazard-Ratio von 1,06 zugunsten der Kontrollen (95%-Konfidenzintervall: 1,00–1,12; 53 Studien mit 13.933 Patienten) und bei Krebspatienten unter Chemotherapie betrug die Hazard Ratio für das Gesamtüberleben 1,04 (95%-Konfidenzintervall: 0,97–1,11; 38 Studien mit 10.441 Patienten). Die Metaanalysen deuten außerdem durchgängig auf ein signifikant erhöhtes relatives Risiko für thromboembolische Ereignisse bei Krebspatienten hin, die mit rekombinantem humanem Erythropoetin behandelt werden (siehe Abschnitt 4.4).

In einer doppelblinden, Placebo-kontrollierten Studie mit 4.038 Typ-2-Diabetikern mit nicht dialysepflichtiger Niereninsuffizienz und renaler Anämie (Hämoglobin ≤ 11 g/dl) wurden die Patienten auf zwei Therapiearme randomisiert und erhielten entweder Darbepoetin alfa zum Erreichen eines Ziel-Hb von 13 g/dl oder Placebo (siehe Abschnitt 4.4). In dieser Studie konnten allerdings die beiden Hauptziele, eine Reduktion der Gesamtmortalität und kardiovaskulären Morbidität bzw. des Risikos einer terminalen Niereninsuffizienz (ESRD) aufzuzeigen, nicht erreicht werden. Die Analyse der einzelnen Kriterien der zusammengesetzten Endpunkte ergab folgende Hazard-Ratios (95%-Konfidenzintervall): Tod 1,05 (0,92–1,21), Schlaganfall 1,92 (1,38–2,68), kongestive Herzinsuffizienz 0,89 (0,74–1,08), Herzinfarkt 0,96 (0,75–1,23), Hospitalisierung aufgrund myokardialer Ischämie 0,84 (0,55–1,27), terminale Niereninsuffizienz 1,02 (0,87–1,18).

Von klinischen Studien mit ESAs bei Patienten mit chronischer Niereninsuffizienz (dialysepflichtige und nicht dialysepflichtige Patienten mit oder ohne Diabetes) wurden gepoolte post-hoc Analysen durchgeführt. Im Zusammenhang mit höheren kumulativen ESA-Dosen, unabhängig vom Diabetes- oder Dialysestatus, wurde eine Tendenz zu höheren Risiko-Schätzwerten für die Gesamtmortalität sowie für kardiovaskuläre und zerebrovaskuläre Ereignisse beobachtet (siehe Abschnitte 4.2 und 4.4).

Behandlung erwachsener Patienten mit MDS mit niedrigem oder intermediärem Risiko 1

In einer randomisierten, Placebo-kontrollierten, multizentrischen Doppelblindstudie wurde die Wirksamkeit und Sicherheit von Epoetin alfa bei erwachsenen anämischen Patienten mit Niedrigrisiko-MDS (niedrig oder intermediär-1) untersucht.

Die Patienten wurden nach ihrem Erythropoetin-Serum (sEPO)-Spiegel und nach ihrem bisherigen Transfusionsstatus zum Zeitpunkt der Voruntersuchung stratifiziert. Die wesentlichen Basismerkmale vor Therapiebeginn des < 200 mE/ml-Stratums werden in der Tabelle auf Seite 9 gezeigt.

Basismerkmale für Patienten mit sEPO < 200 mE/ml zum Zeitpunkt der Voruntersuchung		
	Randomisiert	
	Epoetin alfa	Placebo
Gesamt (N) ^b	85 ^a	45
Screening sEPO < 200 mE/ml (N)	71	39
Hämoglobin (g/l)		
N	71	39
Mittelwert	92,1 (8,57)	92,1 (8,51)
Medianwert	94,0	96,0
Bereich	(71, 109)	(69, 105)
95 %-KI für den Mittelwert	(90,1, 94,1)	(89,3, 94,9)
Vorhergehende Transfusionen		
N	71	39
Ja	31 (43,7 %)	17 (43,6 %)
≤ 2 Einheiten EK	16 (51,6 %)	9 (52,9 %)
> 2 und ≤ 4 Einheiten EK	14 (45,2 %)	8 (47,1 %)
> 4 Einheiten EK	1 (3,2 %)	0
Nein	40 (56,3 %)	22 (56,4 %)

^a Für einen Teilnehmer lagen keine sEPO-Daten vor.
^b Im ≥ 200 mE/ml-Stratum waren 13 Patienten in der Epoetin alfa-Gruppe und 6 Teilnehmer in der Placebo-Gruppe.

Das erythroide Ansprechen wurde gemäß den Kriterien der International Working Group (IWG) von 2006 definiert als entweder ein Anstieg der Hämoglobinkonzentration um ≥ 1,5 g/dl gegenüber dem Ausgangswert oder eine Reduktion der transfundierten Erythrozyteneinheiten um mindestens 4 Einheiten alle 8 Wochen im Vergleich zu den 8 Wochen vor Therapiebeginn bei einer Ansprechdauer von mindestens 8 Wochen.

Ein erythroides Ansprechen in den ersten 24 Wochen der Studie wurde bei 27 von 85 (31,8%) der Patienten in der mit Epoetin alfa behandelten Gruppe gegenüber 2 von 45 (4,4%) der Patienten in der Placebo-Gruppe ($p < 0,001$) gezeigt. Alle ansprechenden Patienten befanden sich im Stratum, das bei der Voruntersuchung einen sEPO-Spiegel < 200 mE/ml hatte. In dieser Gruppe zeigten 20 von 40 (50%) der Patienten ohne vorherige Transfusion ein erythroides Ansprechen während der ersten 24 Wochen, verglichen mit 7 von 31 (22,6%) der Patienten mit vorheriger Transfusion. (Zwei Patienten mit vorheriger Transfusion erreichten den primären Endpunkt mit einer Reduktion der transfundierten Erythrozyteneinheiten um mindestens 4 Einheiten alle 8 Wochen im Vergleich zu den 8 Wochen vor Therapiebeginn).

Die mediane Zeit vom Therapiebeginn bis zur ersten Transfusion war in der mit Epoetin alfa behandelten Gruppe gegenüber der Placebo-Gruppe statistisch signifikant länger (49 vs. 37 Tage; $p = 0,046$). Nach 4 Behandlungswochen war die Zeit bis zur ersten Transfusion in der Gruppe mit Epoetin alfa weiter verlängert (142 vs 50 Tage, $p = 0,007$). Der prozentuale Anteil der transfundierten Patienten in der mit Epoetin alfa behandelten Gruppe sank auf 51,8% in den 8 Wochen vor Therapiebeginn auf

24,7% zwischen Woche 16 und Woche 24, während in der Placebo-Gruppe in den gleichen Zeiträumen eine Zunahme der Transfusionsrate von 48,9% auf 54,1% beobachtet wurde.

5.2 Pharmakokinetische Eigenschaften

Intravenöse Anwendung

Die Erythropoetinmessung nach intravenöser Mehrfachgabe ergab eine Halbwertszeit von ungefähr 4 Stunden bei gesunden Probanden und eine etwas längere Halbwertszeit bei niereninsuffizienten Patienten (ungefähr 5 Stunden). Bei Kindern wurde eine Halbwertszeit von ungefähr 6 Stunden berichtet.

Subkutane Anwendung

Nach subkutaner Anwendung sind die Erythropoetin-Serumkonzentrationen deutlich niedriger als die Konzentrationen, die nach intravenöser Injektion erreicht werden. Die Spiegel steigen langsam an und erreichen 12–18 Stunden nach der Gabe ein Maximum. Dieses Maximum liegt stets deutlich unter demjenigen, das bei intravenöser Gabe entsteht (ungefähr 1/20 des Wertes). Es gibt keine Kumulation: die Serumspiegel bleiben gleich, unabhängig davon, ob sie 24 Stunden nach der ersten Gabe oder 24 Stunden nach der letzten Gabe bestimmt werden.

Für die subkutane Anwendung ist die Halbwertszeit schwer zu bestimmen. Sie wird auf etwa 24 Stunden geschätzt. Die Bioverfügbarkeit von subkutan injiziertem Erythropoetin beträgt ca. 20 % der intravenösen Gabe.

5.3 Präklinische Daten zur Sicherheit

In Toxizitätsstudien an Hunden und Ratten, nicht jedoch bei Affen, war die Erythropoetin-Therapie mit subklinischer Knochenmarkfibrose assoziiert. (Knochenmarkfibrose

ist eine bekannte Komplikation der chronischen Niereninsuffizienz beim Menschen und könnte auf einen sekundären Hyperparathyreoidismus oder unbekanntes Faktoren zurückzuführen sein. In einer Studie an Hämodialysepatienten, die drei Jahre mit Erythropoetin behandelt wurden, war die Inzidenz der Knochenmarkfibrose gegenüber der Kontrollgruppe mit Dialysepatienten, die nicht mit Erythropoetin behandelt wurden, nicht erhöht.).

In Tierversuchen mit annähernd der 20-fachen der zur Anwendung beim Menschen empfohlenen Wochendosis führte Erythropoetin zu vermindertem fötalem Körpergewicht, zu einer Verzögerung der Ossifikation und zu einem Anstieg der fötalen Sterblichkeit. Es wird angenommen, dass dies auf eine verminderte maternale Gewichtszunahme zurückzuführen ist.

Erythropoetin zeigte keinerlei Veränderungen in Mutagenitätstests an Bakterien- und Säugerzellen bzw. im *in vivo*-Mikronucleustest an Mäusen. Langzeitstudien zur Kanzerogenität sind nicht durchgeführt worden. In der Literatur gibt es widersprüchliche Berichte bezüglich einer tumorproliferierenden Wirkung von Erythropoetinen. Diese Berichte stützen sich auf *in vitro*-Befunde mit Zellen aus humanen Tumorgewebsproben, die für die klinische Situation aber von unsicherer Signifikanz sind.

6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN

6.1 Liste der sonstigen Bestandteile

- Natriumdihydrogenphosphat-Dihydrat
- Natriummonohydrogenphosphat-Dihydrat
- Natriumchlorid
- Calciumchlorid-Dihydrat
- Polysorbat 20
- Glycin
- Leucin
- Isoleucin
- Threonin
- Glutaminsäure
- Phenylalanin
- Wasser für Injektionszwecke
- Natriumhydroxid (zur pH-Einstellung)
- Salzsäure (zur pH-Einstellung)

6.2 Inkompatibilitäten

Da keine Kompatibilitätsstudien durchgeführt wurden, darf dieses Arzneimittel nicht mit anderen Arzneimitteln gemischt werden.

6.3 Dauer der Haltbarkeit

30 Monate

6.4 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung

Im Kühlschrank lagern (2 °C–8 °C). Nicht einfrieren.
Die Fertigspritze im Umkarton aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.

Im Rahmen der ambulanten Anwendung darf der Patient das Produkt einmalig für einen Zeitraum von bis zu 3 Tagen außerhalb des Kühlschranks bei Raumtemperatur (nicht über 25 °C) lagern.

6.5 Art und Inhalt des Behältnisses

Retacrit 1.000 I.E./0,3 ml Injektionslösung in Fertigspritze

Fertigspritze aus Glas Typ I, mit fest eingesetzter Injektionsnadel und PTFE-beschichtetem Kolbenstopfen mit oder ohne Nadelschutzsystem oder Nadelschutzfänger (Needle-Trap). Jede Fertigspritze enthält 0,3 ml Injektionslösung.
Eine Packung enthält 1 oder 6 Fertigspritzen.

Retacrit 2.000 I.E./0,6 ml Injektionslösung in Fertigspritze

Fertigspritze aus Glas Typ I, mit fest eingesetzter Injektionsnadel und PTFE-beschichtetem Kolbenstopfen mit oder ohne Nadelschutzsystem oder Nadelschutzfänger (Needle-Trap).

Jede Fertigspritze enthält 0,6 ml Injektionslösung.
Eine Packung enthält 1 oder 6 Fertigspritzen.

Retacrit 3.000 I.E./0,9 ml Injektionslösung in Fertigspritze

Fertigspritze aus Glas Typ I, mit fest eingesetzter Injektionsnadel und PTFE-beschichtetem Kolbenstopfen mit oder ohne Nadelschutzsystem oder Nadelschutzfänger (Needle-Trap).

Jede Fertigspritze enthält 0,9 ml Injektionslösung.
Eine Packung enthält 1 oder 6 Fertigspritzen.

Retacrit 4.000 I.E./0,4 ml Injektionslösung in Fertigspritze

Fertigspritze aus Glas Typ I, mit fest eingesetzter Injektionsnadel und PTFE-beschichtetem Kolbenstopfen mit oder ohne Nadelschutzsystem oder Nadelschutzfänger (Needle-Trap).

Jede Fertigspritze enthält 0,4 ml Injektionslösung.
Eine Packung enthält 1 oder 6 Fertigspritzen.

Retacrit 5.000 I.E./0,5 ml Injektionslösung in Fertigspritze

Fertigspritze aus Glas Typ I, mit fest eingesetzter Injektionsnadel und PTFE-beschichtetem Kolbenstopfen mit oder ohne Nadelschutzsystem oder Nadelschutzfänger (Needle-Trap).

Jede Fertigspritze enthält 0,5 ml Injektionslösung.
Eine Packung enthält 1 oder 6 Fertigspritzen.

Retacrit 6.000 I.E./0,6 ml Injektionslösung in Fertigspritze

Fertigspritze aus Glas Typ I, mit fest eingesetzter Injektionsnadel und PTFE-beschichtetem Kolbenstopfen mit oder ohne Nadelschutzsystem oder Nadelschutzfänger (Needle-Trap).

Jede Fertigspritze enthält 0,6 ml Injektionslösung.
Eine Packung enthält 1 oder 6 Fertigspritzen.

Retacrit 8.000 I.E./0,8 ml Injektionslösung in Fertigspritze

Fertigspritze aus Glas Typ I, mit fest eingesetzter Injektionsnadel und PTFE-beschichtetem Kolbenstopfen mit oder ohne Nadelschutzsystem oder Nadelschutzfänger (Needle-Trap).

Jede Fertigspritze enthält 0,8 ml Injektionslösung.
Eine Packung enthält 1 oder 6 Fertigspritzen.

Retacrit 10.000 I.E./1 ml Injektionslösung in Fertigspritze

Fertigspritze aus Glas Typ I, mit fest eingesetzter Injektionsnadel und PTFE-beschichtetem Kolbenstopfen mit oder ohne Nadelschutzsystem oder Nadelschutzfänger (Needle-Trap).

Jede Fertigspritze enthält 1 ml Injektionslösung.

Eine Packung enthält 1 oder 6 Fertigspritzen.

Retacrit 20.000 I.E./0,5 ml Injektionslösung in Fertigspritze

Fertigspritze aus Glas Typ I, mit fest eingesetzter Injektionsnadel und PTFE-beschichtetem Kolbenstopfen mit oder ohne Nadelschutzsystem oder Nadelschutzfänger (Needle-Trap).

Jede Fertigspritze enthält 0,5 ml Injektionslösung.

Eine Packung enthält 1, 4 oder 6 Fertigspritzen.

Bündelpackungen enthalten 6 (6 × 1 Packung) Fertigspritzen.

Retacrit 30.000 I.E./0,75 ml Injektionslösung in Fertigspritze

Fertigspritze aus Glas Typ I, mit fest eingesetzter Injektionsnadel und PTFE-beschichtetem Kolbenstopfen mit oder ohne Nadelschutzsystem oder Nadelschutzfänger (Needle-Trap).

Jede Fertigspritze enthält 0,75 ml Injektionslösung.

Eine Packung enthält 1, 4 oder 6 Fertigspritzen.

Bündelpackungen enthalten 4 (4 × 1 Packung) Fertigspritzen.

Retacrit 40.000 I.E./1 ml Injektionslösung in Fertigspritze

Fertigspritze aus Glas Typ I, mit fest eingesetzter Injektionsnadel und PTFE-beschichtetem Kolbenstopfen mit oder ohne Nadelschutzsystem oder Nadelschutzfänger (Needle-Trap).

Jede Fertigspritze enthält 1 ml Injektionslösung.

Eine Packung enthält 1, 4 oder 6 Fertigspritzen.

Bündelpackungen enthalten 4 (4 × 1 Packung) Fertigspritzen.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung und sonstige Hinweise zur Handhabung

Instruktionen für die Handhabung von Retacrit:

1. Sobald die Spritze aus der Blisterpackung herausgenommen wurde, ist zu überprüfen, ob die Lösung klar, farblos und praktisch frei von sichtbaren Partikeln ist.
2. Schutzkappe von der Spritzennadel abnehmen und Spritze und Nadel entlüften, indem die Spritze senkrecht gehalten und der Kolben vorsichtig nach oben gedrückt wird.
3. Die Spitze ist jetzt gebrauchsfertig.

Retacrit darf nicht angewendet werden, wenn

- die Versiegelung der Blisterpackung beschädigt oder die Blisterpackung in anderer Weise beschädigt ist

- die Flüssigkeit verfärbt ist oder Partikel darin zu erkennen sind
- Flüssigkeit aus der Fertigspritze austreten oder in der versiegelten Blisterpackung Kondenswasserbildung zu sehen ist
- es versehentlich gefroren worden sein könnte.

Dieses Arzneimittel ist nur zur einmaligen Anwendung bestimmt.

Nicht schütteln.

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

7. INHABER DER ZULASSUNG

Pfizer Europe MA EEIG
Boulevard de la Plaine 17
1050 Brüssel
Belgien

8. ZULASSUNGSNUMMERN

Retacrit 1.000 IU/0,3 ml Injektionslösung in Fertigspritze

EU/1/07/431/001 1 Fertigspritze
EU/1/07/431/002 6 Fertigspritzen
EU/1/07/431/026 1 Fertigspritze mit Nadelschutzsystem
EU/1/07/431/027 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzsystem
EU/1/07/431/054 1 Fertigspritze mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap)
EU/1/07/431/055 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap)

Retacrit 2.000 IU/0,6 ml Injektionslösung in Fertigspritze

EU/1/07/431/003 1 Fertigspritze
EU/1/07/431/004 6 Fertigspritzen
EU/1/07/431/028 1 Fertigspritze mit Nadelschutzsystem
EU/1/07/431/029 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzsystem
EU/1/07/431/056 1 Fertigspritze mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap)
EU/1/07/431/057 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap)

Retacrit 3.000 IU/0,9 ml Injektionslösung in Fertigspritze

EU/1/07/431/005 1 Fertigspritze
EU/1/07/431/006 6 Fertigspritzen
EU/1/07/431/030 1 Fertigspritze mit Nadelschutzsystem
EU/1/07/431/031 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzsystem
EU/1/07/431/058 1 Fertigspritze mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap)
EU/1/07/431/059 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap)

Retacrit 4.000 IU/0,4 ml Injektionslösung in Fertigspritze

EU/1/07/431/007 1 Fertigspritze
EU/1/07/431/008 6 Fertigspritzen
EU/1/07/431/032 1 Fertigspritze mit Nadelschutzsystem
EU/1/07/431/033 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzsystem
EU/1/07/431/060 1 Fertigspritze mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap)
EU/1/07/431/061 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap)

Retacrit 5.000 IU/0,5 ml Injektionslösung in Fertigspritze

EU/1/07/431/009 1 Fertigspritze
EU/1/07/431/010 6 Fertigspritzen
EU/1/07/431/034 1 Fertigspritze mit Nadelschutzsystem
EU/1/07/431/035 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzsystem
EU/1/07/431/062 1 Fertigspritze mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap)
EU/1/07/431/063 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap)

Retacrit 6.000 IU/0,6 ml Injektionslösung in Fertigspritze

EU/1/07/431/011 1 Fertigspritze
EU/1/07/431/012 6 Fertigspritzen
EU/1/07/431/036 1 Fertigspritze mit Nadelschutzsystem
EU/1/07/431/037 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzsystem
EU/1/07/431/064 1 Fertigspritze mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap)
EU/1/07/431/065 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap)

Retacrit 8.000 IU/0,8 ml Injektionslösung in Fertigspritze

EU/1/07/431/013 1 Fertigspritze
EU/1/07/431/014 6 Fertigspritzen
EU/1/07/431/038 1 Fertigspritze mit Nadelschutzsystem
EU/1/07/431/039 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzsystem
EU/1/07/431/066 1 Fertigspritze mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap)
EU/1/07/431/067 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap)

Retacrit 10.000 IU/1 ml Injektionslösung in Fertigspritze

EU/1/07/431/015 1 Fertigspritze
EU/1/07/431/016 6 Fertigspritzen
EU/1/07/431/040 1 Fertigspritze mit Nadelschutzsystem
EU/1/07/431/041 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzsystem
EU/1/07/431/068 1 Fertigspritze mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap)
EU/1/07/431/069 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap)

Retacrit 20.000 IU/0,5 ml Injektionslösung in Fertigspritze

EU/1/07/431/017 1 Fertigspritze
EU/1/07/431/020 4 Fertigspritzen
EU/1/07/431/021 6 Fertigspritzen
EU/1/07/431/042 1 Fertigspritze mit Nadelschutzsystem
EU/1/07/431/045 4 Fertigspritzen mit Nadelschutzsystem
EU/1/07/431/046 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzsystem
EU/1/07/431/051 Fertigspritzen (Bündelverpackung: 6 x 1 Packung)
EU/1/07/431/070 1 Fertigspritze mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap)
EU/1/07/431/071 4 Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap)
EU/1/07/431/072 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap)

Retacrit 30.000 IU/0,75 ml Injektionslösung in Fertigspritze

EU/1/07/431/018 1 Fertigspritze
EU/1/07/431/022 4 Fertigspritzen
EU/1/07/431/023 6 Fertigspritzen

EU/1/07/431/043 1 Fertigspritze mit Nadelschutzsystem
EU/1/07/431/047 4 Fertigspritzen mit Nadelschutzsystem
EU/1/07/431/048 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzsystem
EU/1/07/431/052 Fertigspritzen (Bündelverpackung: 4 x 1 Packung)
EU/1/07/431/073 1 Fertigspritze mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap)
EU/1/07/431/074 4 Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap)
EU/1/07/431/075 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap)

Retacrit 40.000 IU/1 ml Injektionslösung in Fertigspritze

EU/1/07/431/019 1 Fertigspritze
EU/1/07/431/024 4 Fertigspritzen
EU/1/07/431/025 6 Fertigspritzen
EU/1/07/431/044 1 Fertigspritze mit Nadelschutzsystem
EU/1/07/431/049 4 Fertigspritzen mit Nadelschutzsystem
EU/1/07/431/050 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzsystem
EU/1/07/431/053 Fertigspritzen (Bündelverpackung: 4 x 1 Packung)
EU/1/07/431/076 1 Fertigspritze mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap)
EU/1/07/431/077 4 Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap)
EU/1/07/431/078 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap)

9. DATUM DER ERTEILUNG DER ZULASSUNG/VERLÄNGERUNG DER ZULASSUNG

Datum der Erteilung der Zulassung: 18/12/2007
Datum der letzten Verlängerung der Zulassung: 15/11/2012

10. STAND DER INFORMATION

September 2018

Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur <http://www.ema.europa.eu/> verfügbar.

VERKAUFSABGRENZUNG IN DEUTSCHLAND

Verschreibungspflichtig.

REZEPTPFLICHT/APOTHEKEN-PFLICHT IN ÖSTERREICH

Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten.

PACKUNGSGRÖSSEN IN DEUTSCHLAND

Retacrit™ 1.000 I.E./0,3 ml Injektionslösung in Fertigspritze: Packung mit 6 Fertigspritzen/ Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap) **[N 3]**

Retacrit™ 2.000 I.E./0,6 ml Injektionslösung in Fertigspritze: Packung mit 6 Fertigspritzen/ Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap) **[N 3]**

Retacrit™ 3.000 I.E./0,9 ml Injektionslösung in Fertigspritze: Packung mit 6 Fertigspritzen/ Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap) **[N 3]**

Retacrit™ 4.000 I.E./0,4 ml Injektionslösung in Fertigspritze: Packung mit 6 Fertigspritzen/ Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap) **[N 3]**

Retacrit™ 5.000 I.E./0,5 ml Injektionslösung in Fertigspritze: Packung mit 6 Fertigspritzen/ Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap) **[N 3]**

Retacrit™ 6.000 I.E./0,6 ml Injektionslösung in Fertigspritze: Packung mit 6 Fertigspritzen/ Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap) **[N 3]**

Retacrit™ 8.000 I.E./0,8 ml Injektionslösung in Fertigspritze: Packung mit 6 Fertigspritzen/ Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap) **[N 3]**

Retacrit™ 10.000 I.E./1 ml Injektionslösung in Fertigspritze: Packung mit 6 Fertigspritzen/ Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap) **[N 3]**

Retacrit™ 20.000 I.E./0,5 ml Injektionslösung in Fertigspritze: Packung mit 4 Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap) **[N 2]**

Retacrit™ 20.000 I.E./0,5 ml Injektionslösung in Fertigspritze: Packung mit 6 Fertigspritzen/ Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap) **[N 3]**

Retacrit™ 30.000 I.E./0,75 ml Injektionslösung in Fertigspritze: Packung mit 4 Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap) **[N 2]**

Retacrit™ 30.000 I.E./0,75 ml Injektionslösung in Fertigspritze: Packung mit 6 Fertigspritzen/ Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap) **[N 3]**

Retacrit™ 40.000 I.E./1 ml Injektionslösung in Fertigspritze: Packung mit 4 Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap) **[N 2]**

Retacrit™ 40.000 I.E./1 ml Injektionslösung in Fertigspritze: Packung mit 6 Fertigspritzen/ Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap) **[N 3]**

PACKUNGSGRÖSSEN IN ÖSTERREICH

Retacrit™ 1.000 I.E./0,3 ml Injektionslösung in Fertigspritze: Eine Packung enthält 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap).

Retacrit™ 2.000 I.E./0,6 ml Injektionslösung in Fertigspritze: Eine Packung enthält 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap).

Retacrit™ 3.000 I.E./0,9 ml Injektionslösung in Fertigspritze: Eine Packung enthält 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap).

Retacrit™ 4.000 I.E./0,4 ml Injektionslösung in Fertigspritze: Eine Packung enthält 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap).

Retacrit™ 5.000 I.E./0,5 ml Injektionslösung in Fertigspritze: Eine Packung enthält 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap).

**Retacrit™
Injektionslösung in Fertigspritze**



Retacrit™ 6.000 I.E./0,6 ml Injektionslösung in Fertigspritze: Eine Packung enthält 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap).

Retacrit™ 8.000 I.E./0,8 ml Injektionslösung in Fertigspritze: Eine Packung enthält 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap).

Retacrit™ 10.000 I.E./1 ml Injektionslösung in Fertigspritze: Eine Packung enthält 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap).

Retacrit™ 20.000 I.E./0,5 ml Injektionslösung in Fertigspritze: Packung mit 6 Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap).

Retacrit™ 30.000 I.E./0,75 ml Injektionslösung in Fertigspritze: Packung mit 4 Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap).

Retacrit™ 40.000 I.E./1 ml Injektionslösung in Fertigspritze: Packung mit 4 Fertigspritzen mit Nadelschutzfänger (Needle-Trap).

REPRÄSENTANT IN DEUTSCHLAND

PFIZER PHARMA PFE GmbH
Linkstr. 10
10785 Berlin
Tel.: 0800 8535555
Fax: 0800 8545555

REPRÄSENTANT IN ÖSTERREICH

Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H.
Floridsdorfer Hauptstraße 1
A-1210 Wien
Tel.: +43 (0)1 521 15-0

Zentrale Anforderung an:

Rote Liste Service GmbH

Fachinfo-Service

Mainzer Landstraße 55
60329 Frankfurt