#### Gebrauchsinformation: Information für Anwender

#### Azacitidin Accord 25 mg/ml Pulver zur Herstellung einer

Injektionssuspension Azacitidin

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arznei-mittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten
- Sie diese später nochmals lesen. Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachper-
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich
- an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fach-personal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

- Was in dieser Packungsbeilage steht:

  1. Was ist Azacitidin Accord und wofür wird es angewen-
- 2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Azacitidin Accord beachten?
- 3. Wie ist Azacitidin Accord anzuwenden?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?5. Wie ist Azacitidin Accord aufzubewahren?
- Inhalt der Packung und weitere Informationen

#### 1. Was ist Azacitidin Accord und wofür wird es angewendet?

Was ist Azacitidin Accord?
Azacitidin Accord ist ein Mittel gegen Krebs, das zu einer Gruppe von Arzneimitteln gehört, die als "Antimetaboliten" bezeichnet werden. Azacitidin Accord enthält den Wirkstoff .Azacitidin'.

# Wofür wird Azacitidin Accord angewendet?

Azacitidin Accord angewendet?
Azacitidin Accord wird bei Erwachsenen, bei denen eine Stammzelltransplantation nicht durchgeführt werden kann, zur Behandlung folgender Erkrankungen angewendet:

- myelodysplastische Syndrome (MDS) mit hohem Risiko.

- chronische myelomonozytäre Leukämie (CMML).

Diese Erkrankungen betreffen das Knochenmark und können daher zu Störungen der normalen Blutzellenbildung

### Wie wirkt Azacitidin Accord?

Azacitidin Accord entfaltet seine Wirkung, indem es Krebszellen daran hindert, zu wachsen. Azacitidin wird in das genetische Material der Zellen (die Ribonukleinsäure (RNA) und die Desoxyribonukleinsäure (DNA)) eingebaut. Vermutlich verändert es die Art und Weise, wie die Zellen die Funktion der Gene an- und ausschalten und es greift auch in die Bildung neuer RNA und DNA ein. Diese Wirkungen korrigieren wahrscheinlich Störungen bei der Reifung und dem Wachstum von jungen Blutzellen im Knochenmark, die zu myelodysplastischen Störungen führen, und töten bei Leukämie Krebszellen ab.

Sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder dem medizinischen Fachpersonal, wenn Sie mehr darüber wissen möchten, wie Azacitidin Accord wirkt oder weshalb Ihnen dieses Arzneimittel verschrieben wurde.

#### 2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Azacitidin Accord beachten?

# Azacitidin Accord darf nicht angewendet werden, - wenn Sie allergisch gegen Azacitidin oder einen der in

- Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- wenn Sie an Leberkrebs in einem fortgeschrittenen Stadium leiden.
- wenn Sie ein Kind stillen.

**Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen**Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, Apotheker oder dem medizinischen Fachpersonal, bevor Sie Azacitidin Accord anwenden:

- wenn bei Ihnen die Anzahl der Blutplättchen, der roten oder weißen Blutzellen vermindert ist.
- wenn Sie an einer Nierenerkrankung leiden.
- wenn Sie an einer Lebererkrankung leiden.
  wenn Sie schon einmal eine Herzerkrankung oder einen
  Herzinfarkt, oder in der Vergangenheit eine Lungenerkrankung hatten.

Azacitidin Accord kann eine schwere Immunreaktion, auch Differenzierungssyndrom genannt, auslösen (siehe Abschnitt 4 "Welche Nebenwirkungen sind möglich?").

Blutuntersuchungen Vor Beginn der Behandlung mit Azacitidin Accord sowie am Anfang jeder Behandlungsperiode (d.h. eines jeden so genannten "Zyklus") werden bei Ihnen Blutuntersuchun-gen durchgeführt. Damit soll überprüft werden, ob die An-zahl Ihrer Blutzellen ausreichend ist und Leber und Nieren bei Ihnen einwandfrei funktionieren.

# Kinder und Jugendliche

Die Anwendung von Azacitidin Accord bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren wird nicht empfohlen.

### Anwendung von Azacitidin Accord zusammen mit anderen Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel an-

gewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel anzuwenden. Der Grund hierfür ist, dass Azacitidin Accord die Wirkung bestimmter anderer Arzneimittel beeinflussen kann, ebenso wie bestimmte andere Arzneimittel die Wirkung von Azacitidin Accord beeinflussen können. Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit

### <u>Schwangerschaft</u> Sie sollten während der Schwangerschaft nicht mit Azaci-

tidin Accord behandelt werden, da es dem Kind schaden könnte. Wenn Sie eine Frau sind und schwanger werden können,

müssen Sie während der Behandlung mit Azacitidin Accord und für 6 Monate nach dem Ende der Behandlung mit Azacitidin Accord eine zuverlässige Verhütungsmethode anwenden. Informieren Sie sofort Ihren Arzt, wenn Sie während der Behandlung mit Azacitidin Accord schwanger werden.

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneizungen sie vor der Anwendung dieses Arzneizung der Anwendung mittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat. Stillzeit

Sie dürfen während der Behandlung mit Azacitidin Accord nicht stillen. Es ist nicht bekannt, ob dieses Arzneimittel in die Muttermilch übertritt.

chen geben.

<u>Fortpflanzungsfähigkeit</u> Männer sollten während der Behandlung mit Azacitidin Accord kein Kind zeugen. Männer müssen während der Behandlung mit Azacitidin Accord und für 3 Monate nach

dem Ende der Behandlung mit Azacitidin Accord eine zuverlässige Verhütungsmethode anwenden.

## Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie vor Beginn der Behandlung Spermien konservieren lassen möchten.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen Verzichten Sie auf das Führen eines Fahrzeugs und Be-

#### dienen von Werkzeugen oder Maschinen, wenn es bei Ihnen zu Nebenwirkungen wie Müdigkeit kommt.

3. Wie ist Azacitidin Accord anzuwenden? Zu Beginn eines jeden Behandlungszyklus wird Ihnen Ihr Arzt vor der Verabreichung von Azacitidin Accord ein weiteres Arzneimittel zur Vorbeugung von Übelkeit und Erbre-

- Die empfohlene Dosis beträgt 75 mg pro m² Körperober-fläche. Der Arzt wählt die für Sie geeignete Dosis dieses Arzneimittels entsprechend Ihrem allgemeinen Gesundheitszustand sowie Ihrer Größe und Ihrem Gewicht aus. Der Arzt wird Ihren Krankheitsverlauf beobachten, und kann, falls erforderlich, die Dosis ändern. Azacitidin Accord wird täglich über einen Zeitraum von
- 1 Woche angewendet, gefolgt von einer Behandlungspause von 3 Wochen. Dieser "Behandlungszyklus" wird alle 4 Wochen wiederholt. Normalerweise finden mindestens 6 Behandlungszyklen statt.

Dieses Arzneimittel wird Ihnen von einem Arzt oder dem medizinischen Fachpersonal als Injektion unter die Haut (subkutan) im Bereich des Oberschenkels, Bauchs oder Oberarms injiziert.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal.

# 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Benachrichtigen Sie sofort Ihren Arzt, wenn Sie eine der folgenden Nebenwirkungen bemerken:

- Schläfrigkeit, Zittern, Gelbsucht, aufgeblähter Bauch und erhöhte Neigung zu Blutergüssen. Dies können Symptome von Leberversagen und lebensbedrohlich sein.
- Anschwellen der Beine und Füße, Rückenschmerzen, vermindertes Wasserlassen, gesteigertes Durstgefühl, schneller Puls, Schwindel und Übelkeit, Erbrechen oder verminderter Appetit und Verwirrtheitsgefühl, Unruhe oder Erschöpfung. Dies können Symptome von Nierenversagen und lebensbe-
- drohlich sein.

  Fieber. Die Ursache könnte eine Infektion aufgrund einer geringen Anzahl weißer Blutzellen sein, welche
- lebensbedrohlich sein kann.

  Schmerzen im Brustkorb oder Kurzatmigkeit, möglicherweise in Verbindung mit Fieber. Die Ursache könnte eine Infektion der Lungen sein, eine so genannte "Lungenentzündung", und diese kann lebensbedrohlich sein.
- sein.

  Blutungen. Zum Beispiel Blut im Stuhl aufgrund einer Magen- oder Darmblutung oder auch Blutungen im Schädelinneren. Diese Blutungen können Anzeichen für eine niedrige Blutplättchenzahl in Ihrem Blut sein.

  Atemnot, Schwellung der Lippen, Juckreiz oder Ausschlag. Die Ursache könnte eine allergische (Übergenfüglichkeit). Packtien eein
- empfindlichkeits-)Reaktion sein.

Weitere Nebenwirkungen sind:

Sehr häufige Nebenwirkungen (kann mehr als 1 von 10

- Behandelten betreffen)

   Verminderte Anzahl roter Blutzellen (Anämie). Eventuell fühlen Sie sich müde und sind blass.

   Verminderte Anzahl weißer Blutzellen. Dies kann mit
- Fieber einhergehen. Dadurch sind Sie auch anfälliger für Infektionen
- Tur intektioneri.
  Niedrige Blutplättchenzahl (Thrombozytopenie). Sie sind anfälliger für Blutungen und Blutergüsse.
  Verstopfung, Durchfall, Übelkeit, Erbrechen.
  Lungenentzündung.
  Schmerzen im Brustkorb, Kurzatmigkeit.

- Müdigkeit (Erschöpfung). Reaktion an der Injektionsstelle wie Rötung, Schmerzen
- oder eine Hautreaktion. Appetitverlust. Gelenkschmerzen.
- Bluterguss.
- Ausschlag. Rote oder lilafarbene Flecken unter der Haut. Bauchschmerzen.
- Juckreiz. Fieber.
- Nasen- und Halsentzündung. Schwindel.
- Kopfschmerzen. Schlafstörungen (Insomnie).
- Nasenbluten (Epistaxis). Muskelschmerzen.
- Schwäche (Asthenie).
- Gewichtsverlust. Niedriger Kaliumspiegel im Blut.

### Häufige Nebenwirkungen (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen)

- Gehimblutung.
  Bakterielle Infektion des Blutes (Sepsis), möglicherweise infolge einer niedrigen Anzahl weißer Blutzellen.
  Versagen der Knochenmarkfunktion. Als Folge kann es
- zu einer verminderten Anzahl der roten und weißen Blutzellen sowie der Blutplättchen kommen. Eine Art von Blutarmut (Anämie), bei der die Anzahl der roten und weißen Blutzellen sowie der Blutplättchen ver-
- mindert ist. Harninfektion

Fine Virusinfektion, die Fieberbläschen verursacht (Her-

- pes).
  Zahnfleischbluten, Magen- oder Darmblutung, Blutung im Analbereich (blutende Hämorrhoiden), Blutung im Auge, Blutung unter der Haut bzw. Einblutung in die Haut (Hämatom).
- Blut im Urin.
- Mund- oder Zungengeschwüre.
- Veränderung der Haut an der Injektionsstelle. Hierzu zählen Schwellungen, harte Knötchen, Blutergüsse, Einblutungen in die Haut (Hämatom), Ausschläge, Juckreiz und Veränderungen der Hautfarbe. Hautrötung. Hautinfektion (Zellulitis)
- Infektion von Nase und Hals oder Halsschmerzen. Entzündete bzw. laufende Nase oder entzündete Nebenhöhlen (Sinusitis) Hoher oder niedriger Blutdruck (Hypertonie oder Hypo-
- tonie). Kurzatmigkeit bei Bewegung
- Schmerzen in Hals und Kehlkopf. Verdauungsstörungen.
- Teilnahmslosigkeit. Allgemeines Unwohlsein.
- Angst. Verwirrtheit.
- Haarausfall Nierenversagen.
- Austrocknung (Dehydratation).
- Weiße Beläge auf der Zunge, der Wangeninnenseite und in manchen Fällen am Gaumen, am Zahnfleisch und an den Mandeln (orale Pilzinfektion).
- Ohnmachtsanfall. Blutdruckabfall beim Aufstehen (orthostatische Hypotonie), was zu Schwindel bei Lagewechsel vom Liegen zum Stehen oder Sitzen führt.
- Schläfrigkeit, Benommenheit (Somnolenz). Blutung wegen eines Katheters. Eine Darmerkrankung, die Fieber, Erbrechen und Bauchschmerzen hervorrufen kann (Divertikulitis).
- Flüssigkeitsansammlung um die Lunge (Pleuraerguss). Schüttelfrost.
- Muskelkrämpfe. Juckende Quaddeln auf der Haut (Nesselsucht). Flüssigkeitsansammlung um das Herz (Perikarderguss).
- Gelegentliche Nebenwirkungen (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen)
- Allergische (Überempfindlichkeits-) Reaktion. Zittern.
- Leberversagen.
- Große violettfarbene, erhabene, schmerzhafte Hautflecken in Kombination mit Fieber. Schmerzhafte Ulzeration der Haut (Pyoderma gangrae-
- Entzündung des Herzbeutels (Perikarditis)

Seltene Nebenwirkungen (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen)

- Trockener Husten Schmerzlose Schwellung der Fingerspitzen (Trommel-
- schlägelfinger).
  Tumorlyse-Syndrom Stoffwechselkomplikationen, denen es während der Krebsbehandlung und manchmal

sogar ohne Behandlung kommen kann. Verursacht werden diese Komplikationen von den Produkten absterbender Tumorzellen. Dabei kann es unter anderem zu folgenden Erscheinungen kommen: Veränderungen der Zusammensetzung des Blutes; Anstieg der Ka-lium-, Phosphat-, Harnsäurekonzentration sowie Abfall der Kalziumkonzentration, welche wiederum zu Veränderungen der Nierenfunktion und Herzfrequenz, zu Krampfanfällen und in manchen Fällen zum Tod führen können

Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren

- Daten nicht abschätzbar)
   Eine sich rasch ausbreitende, die Haut und darunterliegende Gewebe schädigende Infektion der tieferen Hautschichten, die lebensbedrohlich sein kann (nekrotisierende Fasziitis).
- Schwere Immunreaktion (Differenzierungssyndrom), die mit Fieber, Husten, Atemstörung, Ausschlag, verminderter Urinmenge, geringem Blutdruck (Hypotonie), Schwellungen der Arme oder Beine und schneller Gewichtszunahme einhergehen kann.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt über das Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3, D-53175 Bonn, Website: http://www.bfarm.de.anzeigen. www.bfarm.de anzeigen.

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

### 5. Wie ist Azacitidin Accord aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Etikett der Durchstechflasche und dem Umkarton angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats. Für die Aufbewahrung von Azacitidin Accord ist Ihr Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal verant-wortlich. Diese sind außerdem für die sachgerechte Zube-reitung und Entsorgung von nicht verwendetem Azacitidin Accord zuständig.

Für ungeöffnete Durchstechflaschen dieses Arzneimittels gelten keine besonderen Lagerungsbedingungen.

Zur sofortigen Anwendung

Die Suspension soll nach der Zubereitung innerhalb von 60 Minuten verwendet werden.

Zur späteren Anwendung

Bei Rekonstitution mit nicht gekühltem Wasser für Injektionszwecke muss die Azacitidin Accord-Suspension sofort nach Rekonstitution in den Kühlschrank (2 °C - 8 °C) gestellt werden und kann dort über einen Zeitraum von höchstens 8 Stunden aufbewahrt werden.

Bei Rekonstitution mit gekühltem Wasser (2  $^{\circ}$ C - 8  $^{\circ}$ C) für Injektionszwecke muss die Azacitidin Accord-Suspension sófort nach Rekonstitution in den Kühlschrank (2°C - 8 C) gestellt werden und kann dort über einen Zeitraum von höchstens 22 Stunden aufbewahrt werden.

Die Suspension sollte vor der Anwendung bis zu 30 Minuten stehen gelassen werden, damit sie sich auf Raumtemperatur (20  $^{\circ}\text{C}$  - 25  $^{\circ}\text{C}$ ) erwärmen kann.

Wenn große Teilchen in der Suspension zu sehen sind, sollte sie verworfen werden.

# 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

# Was Azacitidin Accord enthält

- Der Wirkstoff ist Azacitidin. Eine Durchstechflasche enthält 100 mg oder 150 mg Azacitidin. Nach Rekonstitution mit 4 ml oder 6 ml Wasser für Injektionszwecke enthält die rekonstituierte Suspension 25 mg/ml Azacitidin. Der sonstige Bestandteil ist Mannitol (E421).
- Azacitidin Accord ist ein weißes Pulver zur Herstellung einer Injektionssuspension und steht in einer Durchstechflasche aus Glas mit 100 mg oder 150 mg Azacitidin zur Verfügung.

Wie Azacitidin Accord aussieht und Inhalt der Packung

Packungsgrößen

- 1 Durchstechflasche mit 100 mg Azacitidin. 1 Durchstechflasche mit 150 mg Azacitidin.
- Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare S.L.U. World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n,

Edifici Est 6ª planta, 08039 Barcelona, Spanien Hersteller:

Accord Healthcare Polska Sp.z o.o.

ul. Lutomierska 50 95-200 Pabianice Polen Parallelvertreiber:

BB Farma s.r.l. Viale Europa 160

21017 Samarate (VA) Italien Umgepackt von:

Pricetag AD Business Center Serdika

2E Akad. Ivan Geshov blvd. 1330 Sofia Bulgarien Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im

### März 2023. Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf

den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur http://www.ema.europa.eu/ verfügbar. Sie finden dort auch Links zu anderen Internetseiten über seltene Erkrankungen und Behandlungen.

## Die folgenden Informationen sind für medizinisches Fachpersonal bestimmt:

Empfehlungen für die sichere Handhabung

Azacitidin Accord ist ein zytotoxisches Arzneimittel. Deshalb ist, wie bei anderen potenziell toxischen Substanzen, bei der Handhabung und Zubereitung von Azacitidin-Suspensionen Vorsicht geboten. Geeignete Verfahren für die Handhabung und Entsorgung von antineoplastischen Arzneimitteln sind anzuwenden.

Wenn rekonstituiertes Azacitidin mit der Haut in Kontakt gerät, muss der betroffene Bereich unverzüglich und gründlich mit Seife und Wasser gereinigt werden. Bei Kontakt mit

Schleimhäuten sind diese gründlich mit Wasser zu spülen. Inkompatibilitäten
Das Arzneimittel darf, außer mit den unter "Anleitung zur

Rekonstitution" aufgeführten, nicht mit anderen Arzneimit-

teln gemischt werden.

Anleitung zur Rekonstitution Azacitidin Accord ist mit Wasser für Injektionszwecke zu rekonstituieren. Die Haltbarkeit des rekonstituierten Arzneimittels kann durch Rekonstitution mit gekühltem (2  $^{\circ}\text{C}$  - 8  $^{\circ}\text{C})$  Wasser für Injektionszwecke verlängert werden. Angaben

zur Aufbewahrung des rekonstituierten Arzneimittels finden sich weiter unten. Folgendes sollte bereitgelegt werden:
 Durchstechflasche(n) mit Azacitidin; Durchstechflasche(n) mit Wasser für Injektionszwecke; nicht-sterile

chirurgische Handschuhe; Alkoholtupfer; 5-ml-Injek-

tionsspritze(n) mit Nadel(n).

2. Das entsprechende Volumen Wasser für Injektionszwecke in die Spritze aufziehen und eventuell in der Spritze befindliche Luft entfernen.

Durchstech- flasche mit	Volumen Wasser für Injektionszwecke	Endkonzentration		
100 mg	4 ml	25 mg/ml		
150 mg	6 ml	25 mg/ml		

- 3. Die Nadel der Spritze mit Wasser für Injektionszwecke durch den Gummistopfen der Azacitidin-Durchstechflasche stechen und das Wasser für Injektionszwecke in die Durchstechflasche injizieren.
- 4. Nach Entfernen der Spritze und der Nadel die Durchstechflasche kräftig schütteln, bis eine einheitliche trübe Suspension entstanden ist. Nach der Rekonstitution enthält jeder ml der Suspension 25 mg Azacitidin (100 mg/4 ml oder 150 mg/6 ml). Das rekonstituierte Produkt ist eine homogene, trübe Suspension, frei von Agglomeist eine homogene, trübe Suspension, frei von Agglomeraten. Die Suspension ist zu verwerfen, wenn sie größere Partikel oder Agglomerate aufweist. Die Suspension darf nach der Rekonstitution nicht gefiltert werden, da es sonst zur Entfernung des Wirkstoffs kommen kann. Es ist zu berücksichtigen, dass sich Filter in manchen Adaptern, Chemo-Spikes und geschlossenen Systemen befinden; daher dürfen solche Systeme nicht zur Verabreichung des Arzneimittels nach Rekonstitution verwendet werden. wendet werden.
- 5. Den Gummistopfen reinigen und eine neue Spritze mit Nadel in die Durchstechflasche einführen. Die Durchstechflasche auf den Kopf drehen und darauf achten, dass sich die Nadelspitze unterhalb des Flüssigkeitspegels befindet. Den Kolben zurückziehen, um die für die benötigte Dosis erforderliche Arzneimittelmenge aufzu-ziehen; dabei darauf achten, die eventuell in der Spritze befindliche Luft zu entfernen. Die Spritze mit der Nadel aus der Durchstechflasche ziehen und die Nadel entsorgen.
- Danach eine frische subkutane Nadel (empfohlen: 25-Gauge) fest auf die Spritze setzen. Die Nadel vor der Injektion nicht vorspülen, um die Häufigkeit lokaler Re-
- Injektion nicht vorspulen, um die Haufigkeit lokaler Reaktionen an der Injektionsstelle zu vermindern.

  7. Falls mehr als 1 Durchstechflasche benötigt wird, alle obigen Schritte für die Zubereitung der Suspension wiederholen. Dosen, für die mehr als 1 Durchstechflasche benötigt wird, sollten zu gleichen Teilen aufgeteilt werden (z. B. Dosis 150 mg = 6 ml, 2 Spritzen mit 3 ml in jeder Spritze). Da ein Teil der Suspension in der Durchstechflasche und Nadel zurückbleibt, ist es eventuell nicht möglich, diese komplett aus der Durchstechflasche aufzuziehen. flasche aufzuziehen.
- 8. Unmittelbar vor der Injektion muss der Inhalt der zu verwendenden Spritze resuspendiert werden. Die Temperetur der Suspension sollte zum Zeitpunkt der Injektion etwa 20 °C - 25 °C betragen. Für die Resuspension ist die Spritze kräftig zwischen den Handflächen hin- und herzurollen, bis eine einheitliche, trübe Suspension entstanden ist. Die Suspension ist zu verwerfen, wenn sie größere Partikel oder Agglomerate aufweist.

<u>Aufbewahrung des rekonstituierten Arzneimittels</u>

Zur sofortigen Anwendung:
Die Azacitidin Accord-Suspension kann unmittelbar vor der Anwendung zubereitet und die rekonstituierte Suspension innerhalb von 60 Minuten angewendet werden. Wenn mehr als 60 Minuten verstrichen sind, ist die rekonstituierte Suspension in geeigneter Weise zu entsorgen und eine neue Dosis zuzubereiten.

Zur späteren Anwendung:
Bei Rekonstitution mit nicht gekühltem Wasser für Injektionszwecke muss die rekonstituierte Suspension sofort nach Rekonstitution in den Kühlschrank (2 °C - 8 °C) gestellt werden und kann dort über einen Zeitraum von höchstens 8 Stunden aufbewahrt werden. Falls die Aufbewahrungszeit im Kühlschrank 8 Stunden überschritten hat, ist die Suspension in geeigneter Weise zu entsorgen und eine neue Dosis zuzubereiten.

Bei Rekonstitution mit gekühltem (2 °C - 8 °C) Wasser für Injektionszwecke muss die rekonstituierte Suspension sofort nach Rekonstitution in den Kühlschrank (2 °C - 8 °C) gestellt werden und kann dort über einen Zeitraum von höchstens 22 Stunden aufbewahrt werden. Falls die Aufbewahrungszeit im Kühlschrank 22 Stunden überschritten hat, ist die Suspension in geeigneter Weise zu entsorgen und eine neue Desig zuzubergiten. und eine neue Dosis zuzubereiten.

Vor der Verabreichung sollte die rekonstituierte Suspension in der Spritze über einen Zeitraum von bis zu 30 Minuten eine Temperatur von ungefähr 20 °C - 25 °C annehmen dürfen. Wenn mehr als 30 Minuten verstrichen sind, ist die Suspension in geeigneter Weise zu entsorgen und eine neue Dosis zuzubereiten

Berechnung der individuellen Dosis Die Gesamtdosis entsprechend der Körperoberfläche

(KOF) kann wie folgt berechnet werden:

Gesamtdosis (mg) = Dosis (mg/m²) x KOF (m²)

Die folgende Tabelle dient lediglich als Beispiel, wie indivilichen KOF von 1,8 m² zu berechnen sind. Dosis ma/m² Gesamt Anzahl der he Gesamt.

(% der emp- fohlenen An- fangsdosis)	dosis bei einer KOF von 1.8 m²	Anzani der be- nötigten Durchstechfla- schen		volumen der be- nötigten rekonsti- tuierten Suspen- sion	
		100-mg- Durch- stechfla- sche	150-mg- Durch- stechfla- sche		
75 mg/m² (100%)	135 mg	2 Durch- stechfla- schen	1 Durch- stechfla- sche	5,4 ml	
37,5 mg/m <sup>2</sup> (50%)	67,5 mg	1 Durch- stechfla- sche	1 Durch- stechfla- sche	2,7 ml	
25 mg/m <sup>2</sup> (33%)	45 mg	1 Durch- stechfla- sche	1 Durch- stechfla- sche	1,8 ml	
Art der Anwendung Die Suspension darf nach der Rekonstitution nicht gefiltert					

werden.

injiziert werden.

Rekonstituiertes Azacitidin Accord ist subkutan mit einer 25-Gauge-Nadel in den Oberarm, Oberschenkel oder Bauch zu injizieren (Nadel in einem Winkel von 45-90° einstechen). Dosen von mehr als 4 ml sollten an zwei separaten Stellen

Die Injektionsstelle ist jedes Mal zu wechseln. Neue In-

jektionen sollten mindestens 2,5 cm von der vorherigen Injektionsstelle entfernt und niemals in Bereiche injiziert werden, in denen die Haut empfindlich, gerötet oder verhärtet ist oder Hämatome aufweist.

sprechend den nationalen Anforderungen zu beseitigen.

Nicht verwendetes Arzneimittel oder Abfallmaterial ist ent-

ACCORD ist eine eingetragene Marke der Accord Healthcare, Inc.