Gebrauchs- und Fachinformation

Dr. Franz Köhler Chemie GmbH Werner-von-Siemens-Str. 14-28 64625 Bensheim

4-DMAP

250 mg, Injektionslösung 4-Dimethylaminophenolhydrochlorid

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels 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 oder Apotheker.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht

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

1. Was ist 4-DMAP und wofür wird es angewendet?

4-DMAP ist ein Antidot bei Blausäurebzw. Cyanidvergiftung.

4-DMAP wird angewendet bei

- schwerer Cyanidvergiftung,
- Vergiftungen mit Blausäure,
- Vergiftungen mit Nitrilen und Rauchgasen aus Kunststoff- und Schwelbränden.

2. Was sollten Sie vor derAnwendung von 4-DMAP beachten?4-DMAP darf nicht angewendet werden bei

- Glukose-6-phosphatdehydrogenase-Mangel.
- Überempfindlichkeit (Allergie) gegenüber 4-Dimethylaminophenolhydrochlorid, Ascorbinsäure (Ph.Eur.) oder einem der sonstigen in Abschnitt 6 genannten Bestandteile.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Besondere Vorsicht bei der Anwendung von 4-DMAP ist erforderlich!

4-DMAP ist nicht erforderlich bei leichten Cyanidvergiftungen, wie sie z.B. bei der Therapie mit Berliner Blau (Natrium-Nitroprussid) auftreten. In solchen Fällen ist die Gabe von Natriumthiosulfat indiziert.

Bei Vergiftungen mit Nitrilen reicht in der Regel die Gabe von Natriumthiosulfat aus.

Vorsicht! Bei Säuglingen verstärkte Met-Hb- Bildung, besonders im ersten Trimenon infolge nicht aktiver Met-Hb-Reduktase.

Die Wirksamkeit von 4-DMAP bei Vergiftungen mit Schwefelwasserstoff ist nicht ausreichend belegt.

Anwendung von 4-DMAP zusammen mit anderen Arzneimitteln

Bei gleichzeitiger Vergiftung (Kombinations- Vergiftung) mit Kohlenmonoxid (CO) muss die Dosis von 4-DMAP reduziert werden. Met-Hb-Kontrolle! Bei Rauchgasinhalation sollte 4-DMAP nur zur Anwendung kommen, wenn Cyanid in Rauchgasen, im Blut oder in der Atemluft nachgewiesen wurde. Besondere Vorsicht ist geboten, wenn durch Nitrosegase auch der Verdacht auf pulmonale Diffusionsstörungen besteht.

Schwangerschaft und Stillzeit

Schwangerschaft:

Es liegen keine Daten für die Verwendung von 4-DMAP bei Schwangeren vor. 4-DMAP ist in Tierversuchen nicht auf fruchtschädigende Wirkungen untersucht. Bei einer lebensbedrohlichen Vergiftung besteht für die Anwendung von 4-DMAP in der Schwangerschaft keine Einschränkung.

Stillzeit

Es liegen keine Daten zum Übertritt von 4-DMAP in die Muttermilch vor. Nach der Verabreichung von 4-DMAP darf für eine Woche nicht gestillt werden. Die Muttermilch ist in dieser Zeit zu verwerfen.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Nichtzutreffend.

3. Wie ist 4-DMAP anzuwenden? Anwendung bei Erwachsenen: 250 mg (entspricht 3 bis 4 mg/kg

KG).
Zusätzlich ist die intravenöse Gabe von

Zusätzlich ist die intravenöse Gabe von Natriumthiosulfat (150-200 mg/kg KG) sowie die Beatmung mit 100% Sauerstoff indiziert. Nach 4 bis 6 Stunden kann die Hälfte der Initialdosis noch einmal gegeben werden. (Met-Hb- Kontrolle!)

Anwendung bei Kindern

3,25 mg/kg KG langsam i.v.
Zusätzlich ist die intravenöse Gabe von
Natriumthiosulfat (150-200 mg/kg KG)
sowie die Beatmung mit 100% Sauerstoff indiziert. Nach 4 bis 6 Stunden
kann die Hälfte der Initialdosis
nocheinmal gegeben werden.
(Met-Hb- Kontrolle!)

Art der Anwendung:

Zur intravenösen Anwendung. Nur klare Lösung verwenden!

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

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

System-	Häufigkeit
organklasse	unbekannt
Erkrankungen des	Gesteigerte
Blutes und des	Methämoglobin-
Lymphsystems	bilduna

Meldungen von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

Abt. Pharmakovigilanz Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3 D-53175 Bonn

Website: www.bfarm.de anzeigen.

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

Gebrauchs- und Fachinformation

Dr. Franz Köhler Chemie GmbH Werner-von-Siemens-Str. 14-28 64625 Bensheim

4-DMAP

250 mg, Injektionslösung 4-Dimethylaminophenolhydrochlorid

5. Wie ist 4-DMAP aufzubewahren?

Die nicht applizierte Lösung ist nach Anbruch zu verwerfen (Einzeldosisbehältnis).

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Behältnis nach "Verwendbar bis" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Vor Licht geschützt stets im Umkarton aufbewahren.

Zum einmaligen Gebrauch. Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

<u>Dauer der Haltbarkeit</u> 2 Jahre

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was 4-DMAP enthält:
Der Wirkstoff ist
4-Dimethylaminophenolhydrochlorid.
1 Ampulle zu 5 ml Injektionslösung enthält:
250 mg 4-Dimethylaminophenolhydro-

Die sonstigen Bestandteile sind: 5,0 mg Ascorbinsäure (Ph. Eur.) Natriumedetat (Ph. Eur.), Natriumhydroxid, Wasser für Injektionszwecke

Inkompatibilitäten

Keine bekannt.

chlorid.

Wie 4-DMAP aussieht und Inhalt der Packung:

4-DMAP ist eine klare farblose bis schwach gelbliche Injektionslösung in Ampullen zu 5 ml.

Packungen mit 1 Ampulle zu 5 ml Packungen mit 5 Ampullen zu 5 ml. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

DR. FRANZ KÖHLER CHEMIE GMBH Werner-von-Siemens-Str. 14 - 28 D-64625 Bensheim Telefon 0 62 51 / 1083 – 0 Telefax 0 62 51 / 1083 – 146 eMail: info@koehler-chemie.de

Zulassungsnummer

6072985.00.00

Datum der Erteilung der Zulassung/Verlängerung der Zulassung 19.09.2003 Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Mai 2017.

Verschreibungspflicht/ Apothekenpflicht

Verschreibungspflichtig

Die folgenden Informationen sind für den Arzt bzw. medizinisches Fachpersonal bestimmt:

Überdosierung Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel

Bei Überdosierung von 4-DMAP oder wenn sich nach der Gabe von 4-DMAP herausstellt, dass <u>keine</u> Blausäurebzw. Cyanidvergiftung vorliegt, sollten 2 mg Toluidinblau/kg KG i.v. zur Reduktion des Methämoglobins gegeben werden.

Fälschliche Dosierung

Liegt keine Cyanidvergiftung vor oder wurde 4-DMAP fälschlich gegeben, kann durch die Gabe von Toluidinblau die Methämoglobinbildung rückgängig gemacht werden.

Pharmakologische, pharmakodynamische Eigenschaften, Toxikologie

Pharmakotherapeutische Gruppe: Antidot bei schwerer Cyanidvergiftung ATC-Code: V03AB27

4-Dimethylaminophenolhydrochlorid zeigte in einem in vitro Test genotoxische Effekte. Weitere Untersuchungen liegen nicht vor. Langzeituntersuchungen zum kanzerogenen Potential von 4-Dimethylaminophenolhydrochlorid wurden nicht durchgeführt.

Weitere relevante präklinische Effekte, die nicht aus der klinischen Anwendung bekannt sind, wurden nicht beobachtet (siehe auch Nebenwirkungen). Das Auftreten von nephrotoxischen Effekten bei Ratten (tuberkuläre Nekrosen) nach Gabe hoher Dosen von 4-Dimethylaminophenolhydrochlorid hat bei vorschriftsmäßiger Anwendung von 4-DMAP nur untergeordnete Bedeutung.

4-DMAP oxidiert in der angegebenen Dosierung nach 10 Minuten ca. 30% des Gesamthämoglobins zu Methämoglobin.

Die Cyanidionen lösen sich aus dem

Cytochromcyanid-Komplex und bilden einen Methämoglobincyanid-Komplex. Durch Gabe von Natriumthiosulfat werden die Cyanidionen in Rhodanid umgewandelt und ausgeschieden.