



Datum: 14.05.2024

**Oncofolic® (Folinsäure) 50 mg/ml Injektions-/Infusionslösung, Stärken 100 mg, 400 mg, 500 mg und 900 mg – mögliches Risiko von sichtbaren Partikeln in der Lösung, Verwendung eines Filters**

Sehr geehrte Damen und Herren,

die medac GmbH möchte Sie in Abstimmung mit dem Landesamt für soziale Dienste (LASD) Schleswig-Holstein über den folgenden Sachverhalt informieren:

**Zusammenfassung:**

- Anwender werden aufgefordert, bis auf weiteres
  - bei **Infusionen** darauf zu achten, nur **Pumpensysteme mit Partikelfiltern aus PVDF**, Porengröße  $\leq 0,45 \mu\text{m}$  zu verwenden
  - bei **Bolusinjektionen** **Spritzenvorsatzfilter aus PVDF** mit einer Porengröße  $\leq 0,45 \mu\text{m}$  zu verwenden
- In Oncofolic® (Folinsäure) 50 mg/ml Injektions-/Infusionslösung wurden im Rahmen des fortlaufenden Stabilitätsprogramms sichtbare Partikel gefunden
- Ursache für die Partikel ist eine Interaktion zwischen dem Primärpackmittel und dem Wirkstoff

**Hintergrund:**

Oncofolic® (Folinsäure) 50 mg/ml Injektions-/Infusionslösung wird in Kombination mit 5-Fluorouracil im Rahmen einer zytotoxischen Behandlung sowie als Antidot von Methotrexat zur Vorbeugung von Nebenwirkungen oder bei Überdosierung angewendet. Die Applikation kann intravenös als Infusion oder als Bolusinjektion erfolgen.

Im Rahmen des fortlaufenden Stabilitätsprogramms wurde an einzelnen Chargen hinsichtlich sichtbarer Partikel ein Ergebnis außerhalb der Spezifikation festgestellt.

medac Gesellschaft  
für klinische  
Spezialpräparate m.b.H

Theaterstraße 6  
22880 Wedel  
Deutschland

T +49 4103 8006 -0  
contact@medac.de  
medac-group.com

Geschäftsführer:  
Frank Generotzky  
Frank Lucaßen

Handelsgericht:  
Amtsgericht Pinneberg  
HRB 12042 PI

Es handelt sich hierbei um Agglomerate aus dem Wirkstoff und Bestandteilen des Stopfens, die toxikologisch unbedenklich sind und keinen Einfluss auf die Wirksamkeit des Produktes haben. Bei der intravenösen Gabe könnten sie jedoch zu thromboembolischen Ereignissen im Kapillargewebe führen. Diese zusätzliche Maßnahme erfolgt bis auf weiteres im Interesse der Patientensicherheit ausschließlich aufgrund eines möglichen Arzneimittelrisikos bei der intravenösen Gabe. Dem Risiko thromboembolischer Komplikationen durch die beobachteten Partikel, kann durch die Verwendung eines geeigneten Partikelfilters (Porengröße  $\leq 0,45 \mu\text{m}$ ) wirksam vorgebeugt werden.

#### **Aufruf zur Meldung von Nebenwirkungen:**

Bitte teilen Sie Verdachtsmeldungen zu unerwünschten Arzneimittelwirkungen im Zusammenhang mit der Anwendung von natriumfolinathaltigen Präparaten der Fa. medac GmbH dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte im Rahmen des nationalen Meldesystems mit:

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM)  
Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3  
53175 Bonn  
Fax: +49 (0)228 207 5207  
schriftlich

oder elektronisch über das Internet ([www.bfarm.de](http://www.bfarm.de) – Arzneimittel – Pharmakovigilanz – Risiken melden)

oder gemäß Berufsrecht an die jeweilige Arzneimittelkommission.

#### **Kontaktstelle des Unternehmens**

medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH  
Petra Kollien  
Theaterstraße 6  
22880 Wedel  
Tel.: 04103 8006 - 9397  
Fax: 04103 8006 - 397  
E-Mail: [p.kollien@medac.de](mailto:p.kollien@medac.de)

Bei Fragen stehen wir Ihnen selbstverständlich gern zur Verfügung.

Mit freundlichen Grüßen

**medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH**