

## KISA ÜRÜN BİLGİSİ

### 1. BEŞERİ TIBBİ ÜRÜNÜN ADI

Vİ-PLEX B<sub>12</sub> 1000 mcg I.M. Enjeksiyonluk Çözelti  
Steril

### 2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her bir 1 mL'lik ampul çözeltisi;

#### Ekin madde:

B<sub>12</sub> vitamini (Siyanokobalamin) 1000 mcg

#### Yardımcı madde:

Her 1 mL'lik ampulde:

Benzil alkol 10 mg

Sodyum klorür 9 mg

Yardımcı maddeler için, Bkz. 6.1.

### 3. FARMASÖTİK FORM

1 mL'lik ampul çözeltisi

Kırmızı, berrak çözelti

### 4. KLİNİK ÖZELLİKLER

#### 4.1 Terapötik endikasyonlar

Vİ-PLEX B<sub>12</sub> 1000 mcg Ampul, pernisiyöz anemi, B<sub>12</sub> vitamini eksikliğinden kaynaklanan hiperkrom makrositer anemi, trigeminus nevralsisi, siyatik, akut nevrit, nevralsi, zona ve interkostal nevralsilerde antinevralsik olarak tedavi amaçlı kullanılır. Ayrıca Schilling testinde de teşhis amaçlı olarak kullanılır.

#### 4.2 Pozoloji ve uygulama şekli

##### Pozoloji / Uygulama sıklığı ve süresi:

Akut nevralsilerde günde 500-1000 mcg B<sub>12</sub> vitamini I.M. olarak verilir. Akut nevrit ve nevralsilerde tedavinin 10 gün sürdürülmesi tavsiye edilir. Zamanla nüks eden vakalarda yeniden bir Vİ-PLEX B<sub>12</sub> kürü yapılmalıdır.

Pernisiyöz anemi ve hiperkrom makrositer anemide tedaviye gınaşırı 250-1000 mcg B<sub>12</sub> vitamini (I.M.) verilerek başlanır ve bu uygulama 1-2 hafta sürdürülür. Daha sonra, kan tahlilleri hastanın normale döndüğünü kanıtlayana kadar, haftada 1 defa 250 mcg B<sub>12</sub> vitamini (I.M.) tatbik edilir, ancak hastada nörolojik komplikasyonlar mevcutsa gınaşırı 1000 mcg B<sub>12</sub> vitamini (I.M.) verilmeye devam edilir. Hastanın kan tahlili sonuçları düzelme gösterdiğinde, ayda 1 defa 1000 mcg B<sub>12</sub> vitamini I.M. olarak tatbik edilerek idame tedavisi uygulanır.

**Uygulama şekli:**

Vİ-PLEX B<sub>12</sub>, uygulama sıklığı, süresi ve miktarı yukarıda belirtildiği şekilde kas içine (I.M.) enjeksiyon yolu ile uygulanır.

**Özel popülasyonlara ilişkin ek bilgiler :****Böbrek/Karaciğer yetmezliği:**

Veri bulunmamaktadır.

**Pediyatrik popülasyon:**

Veri bulunmamaktadır.

**Geriatrik popülasyon:**

Veri bulunmamaktadır.

**4.3 Kontrendikasyonlar**

Vİ-PLEX B<sub>12</sub>,

- B<sub>12</sub> vitaminine ve içeriğinde bulunan diğer maddelere karşı aşırı hassasiyeti olanlarda
- Leber hastalığı olanlarda kontrendikedir.

**4.4 Özel kullanım uyarıları ve önlemleri**

YALNIZ KAS İÇİNE UYGULANIR.

B<sub>12</sub> vitamini, omuriliğin subakut dejenerasyonunu maskeleyebileceğinden, tam bir teşhis konmadan kullanılmamalıdır. Kanda B<sub>12</sub> vitamini konsantrasyonunun yüksek olduğu optik nöropatilerde kullanılması uygun değildir.

B<sub>12</sub> vitamini uygulanması esnasında enfeksiyon, üremi, folik asit veya demir eksikliğinin ortaya çıkışı ile kemik iliğini suprese edici etkileri olan ilaçların (kloramfenikol) kullanılması siyanokobalamine karşı terapötik cevabı azaltabilir.

Ağır anemi ve doku anoksisi olan hastalarda ve yaşlılarda acil önlemler gerekebilir. Bunlarda kan transfüzyonu, yüksek dozda B<sub>12</sub> ve folik asit tedavisi derhal uygulanmalıdır.

Astım, ürtiker, egzama gibi allerjik hastalığı olanlarda siyanokobalamin verilmeden önce deri testi yapılarak hastanın hipersensitivitesi olup olmadığı araştırılmalıdır.

Vİ-PLEX B<sub>12</sub>, hiçbir zaman intravenöz yolla yapılmamalı, intramüsküler yolla verilmelidir.

Hamilelikteki B<sub>12</sub> vitamini eksikliği olduğu kanıtlanmamışsa kullanılmamalıdır. Hamilelikte ve emziren annelerde tavsiye edilen günlük B<sub>12</sub> vitamini dozu 2.2 ve 2.6 mcg'dır. B<sub>12</sub> vitamini anne sütüne geçer.

Bu tıbbi ürün her 1 mL'lik ampulde 10 mg benzil alkol içerir. Prematüre bebekler ve yeni doğanlara uygulanmaması gerekir. Bebeklerde ve 3 yaşına kadar olan çocuklarda toksik reaksiyonlara ve allerjik reaksiyonlara sebebiyet verebilir.

Bu tıbbi ürün her 1 mL'lik ampulde 1 mmol (23 mg)' den daha az sodyum ihtiva eder; yani esasında sodyum içermemektedir.

#### **4.5 Diğer tıbbi ürünler ile etkileşimler ve diğer etkileşim şekilleri**

B<sub>12</sub> vitamini eksikliği görülen hastalarda B<sub>12</sub> vitamini ile kloramfenikolün birlikte kullanımı B<sub>12</sub> vitaminine karşı hematopoetik yanıtı engelleyebilir.

Metotreksat, primetamin, kolşisin ve paraaminosalisik asit gibi enfeksiyone karşı kullanılan ilaçlar B<sub>12</sub> vitamini için teşhis amacıyla yapılan mikrobiyolojik kan tahlillerinde yanlış sonuçlar verebilir.

Alkol B<sub>12</sub> vitamininin emilimini azalttığından, B<sub>12</sub> vitamini uygulanması esnasında fazla miktarda alkol tüketilmesi siyanokobalamine karşı terapötik cevabı azaltabilir.

#### **Özel popülasyonlara ilişkin ek bilgiler:**

##### **Pediyatrik popülasyon:**

Veri bulunmamaktadır.

#### **4.6 Gebelik ve laktasyon**

##### **Genel tavsiye**

Gebelik kategorisi: C

##### **Çocuk doğurma potansiyeli bulunan kadınlar/Doğum Kontrolü (Kontrasepsiyon):**

Veri bulunmamaktadır.

##### **Gebelik dönemi:**

Vİ-PLEX B<sub>12</sub> 'nin gebe kadınlarda kullanımına ilişkin yeterli veri mevcut değildir. Hayvanlar üzerinde yapılan araştırmalar üreme toksisitesinin bulunduğunu göstermiştir (bkz. Bölüm 5.3). İnsanlara yönelik potansiyel risk bilinmemektedir.

Hamilelikteki megaloblastik anemi vakalarının tedavisinde eğer B<sub>12</sub> vitamini eksikliği olduğu kanıtlanmamışsa, kullanılmamalıdır.

##### **Laktasyon dönemi:**

B<sub>12</sub> vitamini anne sütüne geçer ve bilinen bir zararı bulunmamaktadır. Ancak doktora danışılması gerekir.

Prematüre bebekler ve yeni doğanlarda benzil alkol kullanılmaması gerektiğinden, yeni doğum yapmış ve/veya prematüre bebeği olan annelerin Vİ-PLEX B<sub>12</sub> 'i doktor tavsiyesi ile kullanmaları gerekmektedir.

##### **Üreme yeteneği /Fertilite**

Veri bulunmamaktadır.

#### **4.7 Araç ve makine kullanımı üzerindeki etkiler**

Araç ve makine kullanma yeteneğini etkilediğine dair herhangi bir bilgi yoktur.

#### **4.8 İstenmeyen etkiler**

Çok yaygın (>1/10); yaygın (>1/100 ila <1/10); yaygın olmayan (>1/1.000 ila <1/100); seyrek (>1/10.000 ila <1/1.000); çok seyrek (<1/10.000), bilinmiyor (eldeki verilerden hareketle tahmin edilemiyor).

#### **Kan ve lenf sistemi hastalıkları**

Bilinmiyor: Polisitemia vera

#### **Bağışıklık sistemi hastalıkları**

Bilinmiyor: Aşırı duyarlılık reaksiyonları

#### **Sinir sistemi hastalıkları**

**Bilinmiyor:** Yürümede bozukluk, asteni, anksiyete, baş dönmesi, hipoestezi koordinasyon bozukluğu, sinirlilik hali, parestezi, baş ağrısı

#### **Kardiyak hastalıkları**

Bilinmiyor: Konjestif kalp yetmezliği, periferal vasküler tromboz

#### **Solunum, göğüs bozuklukları ve mediastinal hastalıkları**

Bilinmiyor: Dispne, pulmoner ödem

#### **Gastrointestinal hastalıkları**

Bilinmiyor: Dispepsi, bulantı, kusma, hafif geçici diyare, glossit

#### **Deri ve deri altı doku hastalıkları**

Seyrek: Enflamatuvarlık akne oluşumu veya alevlenmesi, folikülit oluşumu veya alevlenmesi

Bilinmiyor: Kaşıntı, geçici ekzantem

#### **Kas-iskelet bozukluklar, bağ doku ve kemik hastalıkları**

Bilinmiyor: Artrit, sırt ağrısı ve miyalji

#### **Genel bozukluklar ve uygulama bölgesine ilişkin hastalıkları**

Bilinmiyor: Vücutta şişme, sırt ağrısı, genel ağrı, enjeksiyon yerinde ağrı

Şüpheli advers reaksiyonların raporlanması

Ruhsatlandırma sonrası şüpheli ilaç advers reaksiyonlarının raporlanması büyük önem taşımaktadır. Raporlama yapılması, ilacın yarar/risk dengesinin sürekli olarak izlenmesine olanak sağlar. Sağlık mesleği mensuplarının herhangi bir şüpheli advers reaksiyonu Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TÜFAM)'ne bildirmeleri gerekmektedir. ([www.titck.gov.tr](http://www.titck.gov.tr); e-posta: [tufam@titck.gov.tr](mailto:tufam@titck.gov.tr); tel: 0 800 314 00 08; faks: 0 312 218 35 99).

#### **4.9 Doz aşımı ve tedavisi**

Doz aşımı durumunda suda çözünen vitaminler idrarla atılır.

Acil durumlar için bir prosedür veya antidot yoktur.

## 5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

### 5.1 Farmakodinamik özellikler

Farmakoterapötik grup: Antianemik preparatlar, B<sub>12</sub> Vitamini (Siyanokobalamin ve Türevleri)

ATC kodu: B03BA01

B<sub>12</sub> vitamini, vücutta methionin, timidin, protoporfirin biyosentezlerini aktive eden ve nükleoprotein ile hemoglobinin yapılmasında katalizör vazifesi görerek normal eritropoezi temin eden bir vitamindir. Bu etkisinden dolayı pernisiyöz anemi ile hiperkrom makrositer anemide tabloyu süratle düzeltir.

Yüksek dozda B<sub>12</sub> vitamini, siyatik ve trigeminus nevralsisi gibi nörolojik endikasyon sahalarında kullanılır ve şiddetli ağrıların süratle giderilmesini sağlar.

### 5.2 Farmakokinetik özellikler

#### Emilim:

B<sub>12</sub> vitamini intrinsik faktöre bağlanarak absorbe olur ve intrinsik faktör yokluğunda, gastrektomiden sonra ve malabsorbsiyon sendromu mevcudiyetinde iyi emilmez.

#### Dağılım:

B<sub>12</sub> vitamini plazma proteinlerine geniş ölçüde bağlanır. Karaciğerde depolanır. Vücut 1000 mcg'lık bir dozun %15'ini depolar. Vücut depolarında 2000-3000 mcg B<sub>12</sub> vitamini mevcuttur. Vİ-PLEX B<sub>12</sub>, safra salgısı aracılığı ile enterohepatik sirkülasyona girer.

#### Biyotransformasyon:

B<sub>12</sub> vitamininin parenteral kullanımına bağlı metabolizması hakkında veri bulunmamaktadır.

#### Eliminasyon:

Enjektabl olarak verilen dozun büyük bir kısmı ilk 24 saatte idrarla itrah edilir.

#### Doğrusallık/Doğrusal olmayan durum:

Veri mevcut değildir.

### 5.3 Klinik öncesi güvenlilik verileri

Müstahzarın içerdiği etkin madde klinikte uzun yıllardır kullanılan bir maddedir. Hakkındaki çalışmalar tamamlanmıştır. Kullanımları ile ilgili olarak görülebilecek olumsuz etkiler ilgili bölümlerde yer almaktadır (4.4, 4.6, 4.8, 4.9).

## 6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

### 6.1 Yardımcı maddelerin listesi

Sodyum klorür

Benzil alkol

Klorbutanol

Enjeksiyonluk Su

## **6.2 Geçimsizlikler**

Veri yoktur.

## **6.3 Raf mr**

24 ay

## **6.4 Saklamaya yönelik özel tedbirler**

25°C 'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız.

## **6.5 Ambalajın niteliđi ve içeriđi**

1 mL çözelti içeren 1 mL'lik amber renkli Tip I cam ampul

5-50-100 Ampul içeren ambalajlarda

## **6.6 Beşeri tıbbi üründen arta kalan maddelerin imhası ve diğer özel nlemler**

Kullanılmamış olan ürün ya da atık materyaller, “Tıbbi Atıkların Kontrolü” ve “Ambalaj ve Ambalaj Atıklarının Kontrolü” yönetmeliklerine uygun olarak imha edilmelidir.

## **7 RUHSAT SAHİBİ**

OSEL İLAÇ SAN. ve TİC. A.Ş.

Akbaba Mah. Maraş Cad.No:52

34820 Beykoz / İSTANBUL

Tel : (0216) 320 45 50

Fax: (0216) 320 41 45

## **8 RUHSAT NUMARASI**

191/58

## **9 İLK RUHSAT TARİHİ/ RUHSAT YENİLEME TARİHİ**

İlk Ruhsatlandırma Tarihi: 31.05.1999

Ruhsat yenileme tarihi: 11.03.2009

## **10 KÜB'N YENİLENME TARİHİ**