

# Dimethylfumarat STADA® 120 mg magensaftresistente Hartkapseln Dimethylfumarat STADA® 240 mg magensaftresistente Hartkapseln

Dimethylfumarat

**Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme 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.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- 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 Dimethylfumarat STADA® und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Dimethylfumarat STADA® beachten?
3. Wie ist Dimethylfumarat STADA® einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Dimethylfumarat STADA® aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

## 1. Was ist Dimethylfumarat STADA® und wofür wird es angewendet?

### Was ist Dimethylfumarat STADA®?

Dimethylfumarat STADA® ist ein Arzneimittel, das den Wirkstoff Dimethylfumarat enthält.

### Wofür wird Dimethylfumarat STADA® angewendet?

**Dimethylfumarat STADA® wird zur Behandlung der schubförmig remittierenden Multiplen Sklerose (MS) bei Patienten ab 13 Jahren angewendet.**

MS ist eine chronische Erkrankung, die das zentrale Nervensystem (ZNS), einschließlich Gehirn und Rückenmark angreift. Schubförmig remittierende MS ist gekennzeichnet durch wiederholte Anfälle (Schübe) von Symptomen des Nervensystems. Die Symptome unterscheiden sich je nach Patient, typisch sind aber Geh-, Gleichgewichts- und Sehstörungen (z. B. verschwommenes Sehen oder Doppelsehen). Diese Symptome können nach dem Schub wieder vollkommen verschwinden, einige Probleme können aber bestehen bleiben.

### Wie Dimethylfumarat STADA® wirkt

Dimethylfumarat STADA® scheint das Abwehrsystem des Körpers davon abzuhalten, Ihr Gehirn und Rückenmark zu schädigen. Dies kann auch dabei helfen, eine weitere Verschlimmerung Ihrer MS zu verzögern.

## 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Dimethylfumarat STADA® beachten?

### Dimethylfumarat STADA® darf NICHT eingenommen werden

- wenn Sie allergisch gegen Dimethylfumarat oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind,
- wenn vermutet oder bestätigt wird, dass Sie an einer seltenen Gehirninfection namens progressive multifokale Leukenzephalopathie (PML) leiden.

### Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Dimethylfumarat STADA® kann sich auf die **Anzahl der weißen Blutkörperchen (Leukozyten)**, Ihre **Nieren** und **Leber** auswirken. Vor der Behandlung mit Dimethylfumarat STADA® wird Ihr Arzt Ihr Blut auf die Leukozytenzahl untersuchen und prüfen, ob Ihre Nieren und Leber richtig funktionieren. Ihr Arzt wird diese während der Behandlung regelmäßig untersuchen. Falls während der Behandlung die Anzahl Ihrer weißen Blutkörperchen abnimmt, kann es sein, dass Ihr Arzt zusätzliche Analysen oder einen Abbruch der Behandlung in Betracht zieht.

Informieren Sie Ihren Arzt vor der Einnahme von Dimethylfumarat STADA®, wenn Sie unter Folgendem leiden:

- schwere **Nierenerkrankung**,
- schwere **Lebererkrankung**,
- Erkrankung des **Magens** oder **Darms**,
- eine schwere **Infektion** (wie z. B. Lungenentzündung).

Unter der Behandlung mit Dimethylfumarat STADA® kann sich ein Herpes zoster (Gürtelrose) entwickeln. In einigen Fällen sind dabei schwerwiegende Komplikationen aufgetreten. **Informieren Sie sofort Ihren Arzt**, wenn Sie vermuten, Symptome einer Gürtelrose zu haben.

Wenn Sie glauben, Ihre MS verschlimmert sich (z. B. durch Schwäche oder Sehstörungen) oder wenn Sie neue Symptome bemerken, sprechen Sie umgehend mit Ihrem Arzt, weil das Symptome einer seltenen Gehirninfection namens progressive multifokale Leukenzephalopathie (PML) sein können. Die PML ist eine schwerwiegende Erkrankung, die zu schwerer Behinderung oder zum Tod führen kann.

Für ein Arzneimittel, das Dimethylfumarat in Kombination mit anderen Fumarsäureestern enthält und zur Behandlung von Psoriasis (einer Hautkrankheit) angewendet wird, wurde eine seltene, aber schwerwiegende Erkrankung der Nieren (Fanconi-Syndrom) als Nebenwirkung berichtet. Wenn Sie feststellen, dass Sie mehr Urin ausscheiden, durstiger sind und mehr trinken als normal, dass Ihre Muskeln geschwächt zu sein scheinen, Sie einen Knochenbruch haben oder einfach nur Schmerzen, dann wenden Sie sich unverzüglich an Ihren Arzt, damit dieser weitere Untersuchungen einleiten kann.

### Kinder und Jugendliche

Die oben aufgeführten Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen gelten auch für Kinder. Dimethylfumarat kann bei Kindern und Jugendlichen ab 13 Jahren angewendet werden. Für Kinder unter 10 Jahren liegen keine Daten vor.

### Einnahme von Dimethylfumarat STADA® zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen, insbesondere:

- Arzneimittel, die **Fumarsäureester** (Fumarate) enthalten und zur Behandlung von Psoriasis angewendet werden,
- **Arzneimittel, die sich auf das körpereigene Immunsystem auswirken**, einschließlich **anderer Arzneimittel zur Behandlung von MS**, wie z. B. Fingolimod, Natalizumab, Teriflunomid, Aletuzumab, Ocrelizumab oder Cladribin oder einige häufig angewandte Arzneimittel zur Behandlung von Krebskrankungen (Rituximab oder Mitoxantron),
- **Arzneimittel, die sich auf die Nieren auswirken, einschließlich einiger Antibiotika** (angewendet zur Behandlung von Infektionen), „**Wassertabletten**“ (Diuretika), **bestimmte Arten von Schmerzmitteln** (wie z. B. Ibuprofen und andere vergleichbare entzündungshemmende und ohne ärztliches Rezept gekaufte Arzneimittel) und Arzneimittel, die **Lithium** enthalten.
- Die Impfung mit einigen Impfstoffarten (Lebendimpfstoffe) kann unter der Behandlung mit diesem Arzneimittel zu einer Infektion führen und sollte daher vermieden werden. Ihr Arzt wird Sie dazu beraten, ob andere Impfstoffarten (Totimpfstoffe) angewendet werden sollten.

### Einnahme von Dimethylfumarat STADA® zusammen mit Alkohol

Sie sollten den Konsum alkoholischer Getränke innerhalb von zwei Stunden nach Einnahme dieses Arzneimittels vermeiden, da Alkohol die Häufigkeit gastrointestinaler Nebenwirkungen erhöhen kann.

### Schwangerschaft und Stillzeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

### Schwangerschaft

Nehmen Sie Dimethylfumarat STADA® nicht ein, wenn Sie schwanger sind, außer Sie haben dies mit Ihrem Arzt besprochen.

### Stillzeit

Es ist nicht bekannt, ob der Wirkstoff dieses Arzneimittels in die Muttermilch übergeht. Dimethylfumarat STADA® soll während der Stillzeit nicht eingenommen werden. Ihr Arzt wird Sie bei der Entscheidung unterstützen, ob Sie nicht mehr stillen oder kein Dimethylfumarat STADA® mehr einnehmen sollten. Dabei sind der Nutzen des Stillens für Ihr Kind und der Nutzen der Therapie für Sie abzuwägen.

### Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Die Auswirkung dieses Arzneimittels auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen ist nicht bekannt. Es ist nicht zu erwarten, dass dieses Arzneimittel Ihre Verkehrstüchtigkeit und Ihre Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen beeinflusst.

## 3. Wie ist Dimethylfumarat STADA® einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

### Anfangsdosis

#### 120 mg zweimal täglich.

Nehmen Sie diese Anfangsdosis die ersten 7 Tage ein; nehmen Sie danach die reguläre Dosis ein.

### Reguläre Dosis

#### 240 mg zweimal täglich.

Dimethylfumarat STADA® ist zum Einnehmen.

**Die Kapseln unzerkaut** mit etwas Wasser schlucken. Die Kapseln nicht teilen, zerdrücken, auflösen, lutschen oder kauen, da dies einige Nebenwirkungen verstärken kann.

**Nehmen Sie Dimethylfumarat STADA® mit einer Mahlzeit ein** – dies kann helfen, einige der am häufigsten auftretenden Nebenwirkungen zu reduzieren (aufgelistet in Abschnitt 4).

### Wenn Sie eine größere Menge von Dimethylfumarat STADA® eingenommen haben, als Sie sollten

Wenn Sie zu viele Kapseln eingenommen haben, **wenden Sie sich sofort an Ihren Arzt**. Möglicherweise treten bei Ihnen Nebenwirkungen auf, die mit denen in Abschnitt 4 unten beschriebenen vergleichbar sind.

### Wenn Sie die Einnahme von Dimethylfumarat STADA® vergessen haben

**Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein**, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen oder ausgelassen haben.

Sie können die ausgelassene Dosis einnehmen, wenn zwischen den Einnahmen mindestens 4 Stunden vergangen sind. Warten Sie ansonsten bis zu Ihrer nächsten geplanten Dosis.

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

## 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

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

### Schwere Nebenwirkungen

Dimethylfumarat STADA® kann zu einer Verringerung der Lymphozytenwerte (eine Art weißer Blutkörperchen) führen. Wenn Ihre weißen Blutkörperchen niedrig sind, steigt Ihr Infektionsrisiko, einschließlich des Risikos einer

seltener Gehirninfektion, der sogenannten progressiven multifokalen Leukenzephalopathie (PML). Eine PML kann zu schwerer Behinderung oder zum Tod führen. Die PML ist nach 1 bis 5 Jahren der Behandlung eingetreten, weshalb Ihr Arzt während der Behandlung weiterhin die Anzahl Ihrer weißen Blutkörperchen überwachen sollte, und Sie sollten aufmerksam mögliche, oben beschriebene Symptome für eine PML im Auge behalten. Das PML-Risiko könnte höher sein, wenn Sie zuvor Arzneimittel eingenommen haben, welche die Funktionsfähigkeit Ihres Immunsystems einschränken.

Die Symptome einer PML können denen eines MS-Schubs ähneln. Symptome können sein: eine neu auftretende oder sich verschlechternde Schwäche einer Körperhälfte; Ungeschicklichkeit; Veränderungen des Sehvermögens, des Denkens oder des Gedächtnisses; oder Verwirrung oder Persönlichkeitsveränderungen; oder Sprach- und Verständigungsprobleme, die länger als mehrere Tage andauern. Daher ist es sehr wichtig, schnellstmöglich mit Ihrem Arzt zu sprechen, wenn Sie während der Behandlung mit Dimethylfumarat STADA® das Gefühl haben, dass sich Ihre MS verschlechtert, oder wenn Sie während der Behandlung neue Symptome bemerken. Sprechen Sie auch mit Ihrem Partner oder Ihrer Pflegekraft und informieren Sie sie über Ihre Behandlung. Es könnten Symptome auftreten, die Sie möglicherweise selbst nicht bemerken. **Wenden Sie sich unverzüglich an Ihren Arzt, wenn Sie eines dieser Symptome haben.**

#### Schwere allergische Reaktionen

Die Häufigkeit von schweren allergischen Reaktionen ist auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar (nicht bekannt).

Eine sehr häufig auftretende Nebenwirkung ist Rötung im Gesicht oder am Körper (*Flushing*). Wenn die Rötung jedoch von einem roten Ausschlag oder Nesselausschlag begleitet ist **und** Sie eines der folgenden Symptome haben:

- Anschwellen des Gesichts, der Lippen, des Mundes oder der Zunge (*Angioödem*),
  - Keuchen, Atemprobleme oder Kurzatmigkeit (*Dyspnoe, Hypoxie*),
  - Schwindel oder Bewusstlosigkeit (*Hypotonie*),
- dann kann dies eine schwere allergische Reaktion (*Anaphylaxie*) darstellen.

**Setzen Sie Dimethylfumarat STADA® ab und wenden Sie sich sofort an einen Arzt.**

#### Sehr häufige Nebenwirkungen

Diese können *mehr als 1 von 10 Behandelten* betreffen:

- Rötung im Gesicht oder am Körper, Wärmegefühl, Hitze, brennendes Gefühl oder Juckreiz,
- weicher Stuhl (*Diarrhoe*),
- Übelkeit (*Nausea*),
- Magenschmerzen oder Magenkrämpfe.

**Die Einnahme des Arzneimittels mit einer Mahlzeit kann dabei helfen, die oben aufgeführten Nebenwirkungen zu mindern.**

Während der Einnahme von Dimethylfumarat werden in Harnuntersuchungen sehr häufig sogenannte Ketone festgestellt, die im Körper natürlich produziert werden.

Fragen Sie Ihren Arzt, wie diese Nebenwirkungen behandelt werden können. Ihr Arzt kann die Dosis reduzieren. Reduzieren Sie die Dosis nicht, es sei denn, Ihr Arzt rät Ihnen dazu.

#### Häufige Nebenwirkungen

Diese können *bis zu 1 von 10 Behandelten* betreffen:

- Entzündung der Magen-Darm-Schleimhäute (*Gastroenteritis*),
- Erbrechen,
- Oberbauchbeschwerden (*Dyspepsie*),
- Entzündung der Schleimhäute des Magens (*Gastritis*),
- Magen-Darm-Erkrankungen,
- Brennen,
- Wärmegefühl, Hitzewallung,
- juckende Haut (*Pruritus*),
- Hautausschlag,
- pinkfarbene oder rote Flecken auf der Haut (*Erythem*),
- Haarausfall (*Alopezie*).

#### Nebenwirkungen, die bei der Untersuchung Ihres Bluts oder Urins auftreten können

- Niedriger Leukozytenspiegel (*Lymphopenie, Leukopenie*) im Blut. Eine reduzierte Leukozytenzahl kann bedeuten, dass Ihr Körper eine Infektion weniger wirksam bekämpfen kann. Wenn Sie eine schwere Infektion (wie z. B. eine Lungenentzündung) haben, wenden Sie sich bitte umgehend an Ihren Arzt.
- Proteine (*Albumin*) im Urin,
- erhöhte Leberenzymspiegel (*ALT, AST*) im Blut.

#### Gelegentliche Nebenwirkungen

Diese können *bis zu 1 von 100 Behandelten* betreffen:

- Allergische Reaktionen (*Überempfindlichkeit*),
- verminderte Anzahl der Blutplättchen.

#### Nicht bekannt

(Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar)

- Leberentzündung und Anstieg der Leberenzymwerte (*ALT oder AST in Verbindung mit Bilirubin*),
- Herpes zoster (*Gürtelrose*) mit Symptomen wie Bläschen, Brennen, Juckreiz oder schmerzender Haut, in der Regel einseitig am Oberkörper oder im Gesicht auftretend, zusammen mit weiteren Symptomen wie Fieber und Abgeschlagenheit im Frühstadium der Infektion, gefolgt von Taubheit, Juckreiz oder roten Flecken mit starken Schmerzen,
- laufende Nase (*Rhinorrhoe*)

#### Kinder (ab 13 Jahren) und Jugendliche

Die oben genannten Nebenwirkungen treffen auch auf Kinder und Jugendliche zu.

Einige Nebenwirkungen wurden bei Kindern und Jugendlichen häufiger berichtet als bei Erwachsenen, wie z. B. Kopfschmerzen, Magenschmerzen oder Magenkrämpfe, Erbrechen, Halsschmerzen, Husten und schmerzhaftes Regelblutungen.

#### Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Gebrauchsinformation 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](http://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 Dimethylfumarat STADA® aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton, der Blisterpackung und dem Etikett nach „verwendbar bis“ oder „verw. bis“ angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Für dieses Arzneimittel sind bezüglich der Temperatur keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich. In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z. B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter [www.bfarm.de/Arzneimittelentsorgung](http://www.bfarm.de/Arzneimittelentsorgung).

#### 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

##### Was Dimethylfumarat STADA® enthält

Der Wirkstoff ist Dimethylfumarat.

##### Dimethylfumarat STADA® 120 mg magensaftresistente Hartkapseln

Jede Kapsel enthält 120 mg Dimethylfumarat.

##### Dimethylfumarat STADA® 240 mg magensaftresistente Hartkapseln

Jede Kapsel enthält 240 mg Dimethylfumarat.

Die sonstigen Bestandteile sind:

- **Kapselinhalt:** Mikrokristalline Cellulose (E 460a), Crospovidon Typ A (E 1202), Talkum (E 553b), Povidon K30 (E 1201), Hochdisperses Siliciumdioxid (E 551), Magnesiumstearat (Ph.Eur.) [pflanzlich] (E 470b), Triethylcitrat (E 1505), Methacrylsäure-Ethylacrylat-Copolymer (1:1) (Ph.Eur.), Hypromellose (E 464), Titandioxid (E 171), Triacetin (E 1518).
- **Kapselhülle:** Gelatine, Titandioxid (E 171), Brillantblau FCF (E 133), Eisen(III)-hydroxid-oxid x H<sub>2</sub>O (E 172).
- **Schwarze Drucktinte:** Schellack (E 904), Kaliumhydroxid (E 525), Propylenglycol (E 1520), Eisen(II,III)-oxid (E 172), Konzentrierte Ammoniak-Lösung (E 527).

##### Wie Dimethylfumarat STADA® aussieht und Inhalt der Packung

**Dimethylfumarat STADA® 120 mg magensaftresistente Hartkapseln**  
21,4 mm lange Hartkapsel mit grün-opakem Oberteil und weiß-opakem Unterteil und dem Aufdruck „DMF 120“ in schwarzer Drucktinte auf dem Unterteil, die weiße bis cremeweiße Minitabletten enthält.

**Dimethylfumarat STADA® 240 mg magensaftresistente Hartkapseln**  
23,2 mm lange Hartkapseln mit grün-opakem Ober- und Unterteil und dem Aufdruck „DMF 240“ in schwarzer Drucktinte auf dem Unterteil, die weiße bis cremeweiße Minitabletten enthalten.

HDPE-Flaschen mit PP/HDPE-Verschluss, Versiegelung und Silica-Gel-Trockenmittel-Behälter. Das Trockenmittel nicht verschlucken. OPA/Alu/PVC//Alu-Bliesterpackungen oder OPA/Alu/PVC//Alu-Einzeldosis-Bliesterpackungen.

##### Packungsgrößen:

**Dimethylfumarat STADA® 120 mg magensaftresistente Hartkapseln**

14 Kapseln (2 Blisterpackungen mit je 7 Kapseln).

14 x 1 Kapseln (perforierte Einzeldosis-Bliesterpackungen).

100 Kapseln (Flasche).

**Dimethylfumarat STADA® 240 mg magensaftresistente Hartkapseln**

56 Kapseln (8 Blisterpackungen mit je 7 Kapseln).

56 x 1 Kapseln (perforierte Einzeldosis-Bliesterpackungen).

168 Kapseln (24 Blisterpackungen mit je 7 Kapseln).

100 Kapseln (Flasche).

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

##### Pharmazeutischer Unternehmer

STADAPHARM GmbH

Stadastraße 2–18

61118 Bad Vilbel

Telefon: 06101 603-0

Telefax: 06101 603-3888

Internet: [www.stadapharm.de](http://www.stadapharm.de)

##### Hersteller

Pharmadox Healthcare Ltd.

KW20A Kordin Industrial Park,

Paola PLA 3000

Malta

##### Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen:

Deutschland: Dimethylfumarat STADA 120 mg magensaftresistente Hartkapseln

Frankreich: DIMETHYL FUMARATE EG 120 mg, 240 mg, gélule gastro-résistante

Island: Dimethyl fumarate STADA Arzneimittel AG 120 mg, 240 mg magasýrupolin hörð hylki

Italien: Dimetilfumarato EG

Spanien: Dimetilfumarato STADA 240 mg cápsulas gastrorresistentes EFG

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Oktober 2022.