

**BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS:** Vitamin B12 Ankermann® 1000 Mikrogramm überzogene Tabletten. **QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG:** 1 überzogene Tablette enthält Cyanocobalamin (Vitamin B12) 1000 Mikrogramm.

**Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung:** Lactose, Saccharose, Macrogolglycerolhydroxystearat. **Liste der sonstigen Bestandteile:** Povidon K 30, Stearinsäure, Montanglycolwachs, Lactose-Monohydrat, Saccharose, Gummi arabicum, Talkum, Calciumcarbonat, Titandioxid, weißer Ton, Macrogol 6000, Macrogolglycerolhydroxystearat, Natriumdodecylsulfat, Croscarmellose-Natrium, Hypromellose, Hydroxypropylcellulose, mittelkettige Triglyceride.

**ANWENDUNGSGEBIET:** Therapie eines Vitamin B12-Mangels. **GEGENANZEIGEN:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff, oder einen der genannten sonstigen Bestandteile. Vitamin B12 Ankermann 1000 Mikrogramm überzogene Tabletten dürfen bei Patienten nicht angewendet werden, die sich einer Cyanid-Entgiftung unterziehen müssen (z. B. Patienten mit einer Tabak-bedingten Amblyopie). In diesen Fällen muss ein anderes Cobalamin-Derivat verabreicht werden. Patienten mit B12-Mangel, bei denen das Risiko einer Leberschen Optikusatrophie besteht, dürfen zur Behandlung eines B12-Mangels nicht mit Cyanocobalamin behandelt werden.

**HARMAKOTHERAPEUTISCHE GRUPPE:** Antianämika, Vitamin B12 und Folsäure, Vitamin B12 (Cyanocobalamin und Analoga), ATC-Code: B03BA01. **INHABER DER ZULASSUNG:** Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Flugfeld-Allee 24, 71034 Böblingen, Deutschland **REZEPTPFLICHT/APOTHEKENPFLICHT:** Rezept- und apothekenpflichtig. Weitere Angaben zu den Abschnitten Dosierung und Art der Anwendung, besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit sowie Nebenwirkungen entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation. **STAND DER INFORMATION:** 01.2022

**BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS:** Trederol® 5.000 I.E. Filmtabletten. Trederol® 10.000 I.E. Filmtabletten. Trederol® 20.000 I.E. Filmtabletten. **QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG: Trederol® 5.000 I.E. Filmtabletten:** Eine Filmtablette enthält 125 Mikrogramm Colecalciferol (Vitamin D3, entsprechend 5 000 I.E. als Colecalciferol-Konzentrat in Pulverform). **Trederol® 10.000 I.E. Filmtabletten:** Eine Filmtablette enthält 250 Mikrogramm Colecalciferol (Vitamin D3, entsprechend 10 000 I.E. als Colecalciferol-Konzentrat in Pulverform). **Trederol® 20.000 I.E. Filmtabletten:** Eine Filmtablette enthält 500 Mikrogramm Colecalciferol (Vitamin D3, entsprechend 20 000 I.E. als Colecalciferol-Konzentrat in Pulverform). **Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: Trederol® 5.000 I.E. Filmtabletten:** Eine Filmtablette enthält 8,75 mg Sucrose. **Trederol® 10.000 I.E. Filmtabletten:** Eine Filmtablette enthält 17,50 mg Sucrose. **Trederol® 20.000 I.E. Filmtabletten:** Eine Filmtablette enthält 35,00 mg Sucrose. Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Abschnitt 6.1. **Liste der sonstigen Bestandteile:** Natriumascorbat

(E 301), All-rac- $\alpha$ -Tocopherol, Stärke[hydrogen-2-(oct-1-en-1-yl) butandioat]-Natriumsalz (E 1450), Sucrose, Mittelkettige Triglyceride, Hochdisperses, wasserfreies Siliciumdioxid (E551), Croscarmellose-Natrium (E 468), Mikrokristalline Cellulose (PH 102) (E 460), Magnesiumstearat (Ph.Eur.) [pflanzlich] (E 470b), Poly(vinylalkohol) (E 1203), Titandioxid (E 171), Macrogol 3350, Talkum (E 553b). **ANWENDUNGSGEBIETE:** Initialbehandlung von klinisch relevantem Vitamin-D-Mangel (Serumspiegel < 25 nmol/l (10 ng/ml)) bei Erwachsenen. **GEGENANZEIGEN:** Überempfindlichkeit gegen Vitamin D oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile. Hypervitaminose D. Erkrankungen oder Zustände, die zu Hyperkalzämie und/ oder Hyperkalzurie führen. Schwere Nierenfunktionsstörung. Nephrokalzinose, Nephrolithiasis. **PHARMAKOTHERAPEUTISCHE GRUPPE:** Vitamin D und Analoga, ATC-Code: A11CC05. **INHABER DER ZULASSUNG:** Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Flugfeld-Allee 24, 71034 Böblingen, Deutschland. **REZEPTPFLICHT/APOTHEKENPFLICHT:** Rezept und apothekenpflichtig. Weitere Angaben zu den Abschnitten Dosierung und Art der Anwendung, besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit sowie Nebenwirkungen entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation. **STAND DER INFORMATION:** 11.2022

**BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS:** Thiogamma® 600 mg Filmtabletten.

**QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG:** Jede Filmtablette enthält 600 mg Thioctsäure. Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: Jede Filmtablette enthält 46,55 mg Lactose (als Monohydrat). Liste der sonstigen Bestandteile: Tablettenkern: Hypromellose, hochdisperses Siliciumdioxid, mikrokristalline Cellulose, Lactose-Monohydrat, Croscarmellose-Natrium, Talkum, Dimeticon, Magnesiumstearat; Filmüberzug: Macrogol 6000, Hypromellose, Talkum, Natriumdodecylsulfat.

**ANWENDUNGSGEBIETE:** Symptomatische Behandlung von Schmerzen und anderen Empfindungsstörungen bei leichter bis mäßiger peripherer diabetischer Polyneuropathie bei Erwachsenen. Thioctsäure ist als Teil einer multimodalen Behandlungsstrategie für Diabetes Patienten mit Polyneuropathie anzuwenden, die gegebenenfalls auch Behandlungen gegen neuropathische Schmerzen (z. B. Antikonvulsiva, Trizyklika) und Maßnahmen zur Verbesserung der Blutzuckereinstellung (pharmakologisch, Ernährung, Lebensstil etc.) umfasst. **GEGENANZEIGEN:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Gleichzeitige Anwendung von Thiogamma mit Cisplatin. **PHARMAKOTHERAPEUTISCHE GRUPPE:** Andere Präparate des Alimentären Systems und des Stoffwechsels, Sonstige Mittel für das alimentäre System und den Stoffwechsel, ATC-Code: A16AX01. **INHABER DER ZULASSUNG:** Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Flugfeld-Allee 24, 71034 Böblingen, Deutschland.

**REZEPTPFLICHT/APOTHEKENPFLICHT:** Rezept- und apothekenpflichtig. Weitere Angaben zu den Abschnitten Dosierung und Art der Anwendung, besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkung mit

anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit sowie Nebenwirkungen entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation. **STAND DER INFORMATION: 02.2023**