

1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

PRICK TEST Acarus siro LETI, 30 HEP/ml
 PRICK TEST Alternaria alternata LETI, 30 HEP/ml
 PRICK TEST Bäume-Mix LETI, 30 HEP/ml
 PRICK TEST Beifuss LETI, 30 HEP/ml
 PRICK TEST Birkenpollen LETI, 30 HEP/ml
 PRICK TEST Cladosporium herbarum LETI, 150 µg prot./ml
 PRICK TEST Dermatophagoides farinae LETI, 100 HEP/ml
 PRICK TEST Dermatophagoides pteronyssinus LETI, 100 HEP/ml
 PRICK TEST Eiweiss LETI, 5 mg/ml
 PRICK TEST Erdnüsse LETI, 5 mg/ml
 PRICK TEST Erlenpollen LETI, 30 HEP/ml
 PRICK TEST Eschenpollen LETI, 225 µg prot./ml
 PRICK TEST Euroglyphus maynei LETI, 100 HEP/ml
 PRICK TEST Gänsefuss LETI, 30 HEP/ml
 PRICK TEST Getreide-Mix LETI, 30 HEP/ml
 PRICK TEST Gerstenpollen LETI, 30 HEP/ml
 PRICK TEST Glaskraut LETI, 30 HEP/ml
 PRICK TEST Gräser-Mix LETI, 30 HEP/ml
 PRICK TEST Haselnüsse LETI, 3400 µg prot./ml
 PRICK TEST Haselpollen LETI, 30 HEP/ml
 PRICK TEST Honiggras LETI, 30 HEP/ml
 PRICK TEST Hundepithel LETI, 30 HEP/ml
 PRICK TEST Kabeljau LETI, 1200 µg prot./ml
 PRICK TEST Kaninchenepithel LETI, 30 HEP/ml
 PRICK TEST Katzenepithel LETI, 30 HEP/ml
 PRICK TEST Knäuelgras LETI, 30 HEP/ml
 PRICK TEST Kuhmilch LETI, 5 mg/ml
 PRICK TEST Lepidoglyphus destructor LETI, 30 HEP/ml
 PRICK TEST Lieschgras LETI, 30 HEP/ml
 PRICK TEST Lolchgras LETI, 30 HEP/ml
 PRICK TEST Meerschweinchenepithel LETI, 1 mg/ml
 PRICK TEST Pferdeepithel LETI, 30 HEP/ml
 PRICK TEST Rispengras LETI, 30 HEP/ml
 PRICK TEST Roggenpollen LETI, 30 HEP/ml
 PRICK TEST Ruchgras LETI, 30 HEP/ml
 PRICK TEST Spitzwegerich LETI, 30 HEP/ml
 PRICK TEST Tyrophagus putrescentiae LETI, 30 HEP/ml
 PRICK TEST Weizenpollen LETI, 30 HEP/ml
 PRICK TEST Wiesenschwingel LETI, 30 HEP/ml

Pricktestlösung.

Unter dem Namen „PRICK TEST LETI“ werden im folgenden Verlauf der Fachinformation alle betroffenen Arzneimittel zusammengefasst.

2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

Wirkstoff(e): Allergene Substanzen, die aus Pollen (30 HEP/ml bzw. 225 µg prot./ml), Milben (30 HEP/ml bzw. 100 HEP/ml), Tierepithelien (1 mg/ml bzw. 30 HEP/ml), Schimmelpilzen (30 HEP/ml bzw. 150 µg prot./ml) und Nahrungsmitteln (5 mg/ml; 1200 bzw. 3400 µg prot./ml) durch Extraktion gewonnen werden.

Die vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile siehe Abschnitt 6.1.

3. DARREICHUNGSFORM

Pricktestlösung.

Klare, farblose oder leicht gefärbte Lösung in Abhängigkeit vom Allergen.

4. KLINISCHE ANGABEN

4.1 Anwendungsgebiete

Dieses Arzneimittel ist ein Diagnostikum zur intraepidermalen Anwendung. Es dient dem Nachweis oder Ausschluss IgE-vermittelter Sensibilisierungen. Zur Sicherung der Diagnose einer allergischen Erkrankung sind neben der Pricktestung eine gezielte allergologische Anamnese sowie eventuell weitere diagnostische Maßnahmen erforderlich.

4.2 Dosierung und Art der Anwendung

4.2.1 Dosierung

Ein Tropfen der zu prüfenden Testlösung.

Kinder und Jugendliche

PRICK TEST LETI soll in der gleichen Dosierung wie bei Erwachsenen angewendet werden.

Eine Pricktestung bei Kindern ist in Abhängigkeit von der Konstitution schon ab dem ersten vollendeten Lebensjahr möglich, sollte jedoch im allgemeinen nicht vor dem 4. Lebensjahr durchgeführt werden.

4.2.2 Art der Anwendung

Zur Vorbereitung des Tests wird empfohlen, die Volarseite des Unterarms zuvor mit Alkohol zu reinigen. Danach sollte etwa 2 Minuten gewartet werden, bis sich der Durchblutungszustand der Haut wieder normalisiert hat. Es können mehrere Allergenextrakte gleichzeitig getestet werden.

Vor Entnahme der Lösung die Flasche leicht schütteln.

Mit der Tropfpipette wird jeweils ein Tropfen der zu prüfenden Testlösungen im Abstand von ca. 4 cm auf die Haut aufgebracht.

Mit einer Prick-Lanzette wird durch den Tropfen hindurch die Haut oberflächlich senkrecht oder beim modifizierten Pricktest im spitzen Winkel durchstoßen und leicht angehoben. Die Dermis sollte dabei nicht durchdrungen werden.

Es sollte nicht zum Austritt von Blut kommen. Bei jeder Testreihe wird die Hautreaktivität des Patienten durch Anwendung einer Histaminlösung (10 mg/ml, Positivkontrolle) und einer physiologischen Kochsalzlösung (Negativkontrolle) überprüft.

Sollte die Negativkontrolle eine Reaktion zeigen, kann der Hauttest aufgrund erhöhter Hautreaktivität nicht abschließend bewertet werden.

Dieses muss bei der Auswertung der Hautreaktion berücksichtigt werden, idealerweise sollte der Prick Test zu einem späteren Zeitpunkt wiederholt werden.

Die überstehende Testflüssigkeit sollte nach ca. 5–10 Minuten abgetupft werden. Bei überschießendem Reaktionsverlauf muss dies sofort geschehen.

Das Testergebnis wird nach 15–20 Minuten abgelesen. Der Reaktionsverlauf muss beobachtet werden.

Als positive Testreaktion gilt beim Pricktest eine blassgelbliche Quaddel mit einem mittleren Durchmesser von ≥ 3 mm und einem umgebenden Erythem.

Weitere Graduierungen ergeben sich aus folgendem Schema:

Beurteilung ^a	Prick (mm Ø)
Ø	0
(+)	< 3
+	≥ 3 bis < 4
++	≥ 4 bis < 5
+++	≥ 5 bis < 6
++++	≥ 6

^aBeurteilung des Ergebnisses: Ø, negativ; (+), fraglich positive Reaktion; +, ++, +++, +++++, ein- bis vierfach positive Reaktion.

4.3 Gegenanzeigen

- krankhafte Veränderungen der Haut im Bereich des Testareals
- Überempfindlichkeit gegen einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile
- deutlich beeinträchtigter Allgemeinzustand
- instabiles oder therapeutisch nicht adäquat eingestelltes Asthma bronchiale

4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

- PRICK TEST LETI sollte nur von ausgebildetem Personal in Arztpraxen oder in Kliniken durchgeführt werden.
- Von einem erhöhten Risiko des Auftretens anaphylaktischer Reaktionen ist auszugehen, insbesondere bei sehr schweren anaphylaktischen Reaktionen in der Anamnese bzw. bei Allergenkontakt kurz vor dem Test.
- Der Patient sollte nach der Durchführung des Tests mindestens 30 Minuten unter Beobachtung bleiben. Selbst nach Stunden können noch Nebenwirkungen auftreten. Der Patient ist darüber zu informieren, in solchen Fällen sofort mit dem behandelnden Arzt Kontakt aufzunehmen.
- Eine Pricktestung unter der Behandlung mit Betablockern darf nur durchgeführt werden, wenn vom Testresultat eine wichtige therapeutische Entscheidung abhängt und eine systemische anaphylaktische Reaktion aufgrund der Gesamtumstände mit hoher Wahrscheinlichkeit nicht zu erwarten ist.
- Zu Vorsichtsmaßnahmen bei der Behandlung in der Schwangerschaft siehe Abschnitt 4.6.

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol (23 mg) Natrium pro ml, d. h. es ist nahezu „natriumfrei“.

4.5 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen

Topische und systemische Antiallergika (z. B. Antihistaminika, Kortikosteroide in höherer Dosierung) sowie andere Medikamente, die die Hautreaktivität beeinflussen, können das Testergebnis verfälschen.

Gegebenenfalls ist für bestimmte Medikamente vor der Pricktestung eine Mindestabsetzdauer einzuhalten. Deshalb sollten genauere Angaben zu diesen Medikamenten vor der Anwendung von PRICK TEST LETI beim jeweiligen Hersteller erfragt werden.

Es wurden keine Studien zur Erfassung von Wechselwirkungen durchgeführt.

4.6 Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit

Eine Pricktestung in der Schwangerschaft darf nur durchgeführt werden, wenn vom Testresultat eine wichtige therapeutische Entscheidung abhängt und eine systemische anaphylaktische Reaktion aufgrund der Gesamtumstände mit hoher Wahrscheinlichkeit nicht zu erwarten ist.

Es liegen keine Erkenntnisse zur Fertilität und zur Anwendung in der Stillzeit vor.

4.7 Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Die Befunderhebung mittels Pricktest hat keinen oder einen zu vernachlässigenden Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen.

4.8 Nebenwirkungen

Bei hochgradig sensibilisierten Patienten kann es zu folgenden verstärkten allergischen Reaktionen kommen, die in der Regel innerhalb von 20 Minuten nach Allergenapplikation auftreten und sehr selten vorkommen:

- überschießende Lokalreaktionen am Applikationsort (Quaddelgröße über 2–3 cm)
- milde Allgemeinreaktion (Augenjucken, Niesreiz, Husten), atopisches Ekzem, bzw. als gesteigerte Allgemeinreaktion (Giemen, Atemnot, Quincke-Ödem, generalisierte Urtikaria)
- in sehr seltenen Fällen kann ein anaphylaktischer Schock Sekunden bis Minuten nach der Allergenapplikation auftreten. Typische Symptome sind: Hitzegefühl sowie Brennen und Juckreiz im Rachen und besonders in den Handtellern und Fußsohlen

Bei der Durchführung von Pricktests sollte immer eine entsprechend ausgestattete Schockapotheke bereitstehen.

Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen

Die Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen nach der Zulassung ist von großer Wichtigkeit. Sie ermöglicht eine kontinuierliche Überwachung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses des Arzneimittels. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung dem Bundesinstitut für Impfstoffe und biomedizinische Arzneimittel, Paul-Ehrlich-Institut, Paul-Ehrlich-Straße 51–59, 63225 Langen, Tel.: +49 6103 77 0, Fax: +49 6103 77 1234, Website: www.pei.de, anzuzeigen.

4.8.1 Therapie der Nebenwirkungen

Gesteigerte Lokalreaktion

Symptome:

Schwellung an der Injektionsstelle > 12 cm Durchmesser.

Therapie:

1. zur Verhinderung weiterer Allergenresorption Staubinde proximal der Injektionsstelle anlegen

2. subkutane Um- und Unterspritzung des Allergendepots mit 0,1–0,2 mg Adrenalin in ausreichendem Volumen

3. kortikosteroidhaltige Creme (lokal)

4. evtl. Antihistaminikum (oral)

Weitere Beobachtung des Patienten!

Milde bis gesteigerte Allgemeinreaktion

Symptome:

Augenjucken, Niesreiz, Schnupfen, generalisierte Urtikaria, Quincke-Ödem, Dyspnoe, Asthma bronchiale, Larynx-Ödem

Therapie:

1. Anlegen einer Venenverweilkanüle
2. Antihistaminika i. v.
3. wasserlösliche Kortikosteroide i. v. (250 mg Prednisolon oder Äquivalente, evtl. mehr bis zu einer Gesamtdosis von 2 g/24 h)
4. bei Bronchospasmus β_2 -Adrenergika als Dosieraerosol und/oder langsame i. v.-Injektion von Aminophyllin (250–500 mg)

Bei Patienten ohne etablierten venösen Zugang mit zunehmender kardiovaskulärer Symptomatik:

Intramuskuläre Applikation von 0,3–0,5 mg Adrenalin (bei Kindern 0,1 ml/10 kg Körpergewicht) in die Außenseite des Oberschenkels.

Puls- und Blutdruckkontrolle!

Symptome der Intoxikation

Schwere Allgemeinreaktion, anaphylaktischer Schock

Alarmsymptome:

Jucken, Brennen und Hitzegefühl auf und unter der Zunge, im Rachen und besonders in Handtellern und Fußsohlen. Unmittelbar danach Schock mit graublauer Zyanose, Hypotension, Tachykardie, Bronchialobstruktion, Bewusstlosigkeit

Therapie der Intoxikation:

Vordringlich lebensrettende Maßnahmen:

1. sofortige langsame i. v.-Injektion von 1–5 ml oder mehr einer 1:10.000 Adrenalin-Verdünnung (in 0,9%iger NaCl-Lösung), oder falls entsprechende Konzentration nicht vorhanden, 0,1–0,5 ml Adrenalin 1:1.000. In beiden Fällen sollte die Adrenalin-Dosis 0,1–0,5 mg betragen und der klinischen Situation angepasst sein. Pulskontrolle, Flachlagerung des Patienten mit erhöhten Beinen, Kopf in Seitenlage (Erbrechen - Aspiration)!

Vorsicht: Arrhythmie

2. Antihistaminika i. v.
3. hochdosiert (250–1.000 mg) Kortikosteroide i. v.
4. bei protrahiertem Verlauf Volumensubstitution (500 ml Infusionslösung) mit Vorinjektion von Humanplasma oder physiologischer Kochsalzlösung mit Zusatz von Dopamin (10 μ g/kg/min) oder Adrenalin (5 μ g/min)

Vorsicht: Bei Patienten unter Therapie mit β -Blockern Reihenfolge 2–4 umtauschen

5. notfalls noch alle 10–15 Minuten 0,3–0,5 ml Adrenalin (1:1.000) subkutan oder intramuskulär

6. weitere Maßnahmen der kardiopulmonalen Reanimation, Sauerstoff, Beatmung, Herzmassage, Bronchospasmolytika, Aminophylline, etc

Ständige Puls- und Blutdruckkontrolle!

Die Dosierung von Adrenalin, Antihistaminika und Kortikosteroiden ist bei Kindern grund-

sätzlich dem Lebensalter bzw. Körpergewicht entsprechend zu reduzieren.

4.9 Überdosierung

Bei korrekt durchgeführter Anwendung ist eine Überdosierung nicht möglich. Bei nicht korrekter Anwendung (z. B. intrakutane Anwendung) können verstärkte allergische Reaktionen auftreten. In solchen Fällen sind entsprechende Gegenmaßnahmen vom behandelnden Arzt einzuleiten (siehe Abschnitt 4.8 „Therapie von Nebenwirkungen“).

5. PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN

5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften

Pharmakotherapeutische Gruppe: Test für allergische Erkrankungen

ATC-Code: V04CL

Die in dem PRICK TEST LETI enthaltenen Allergene lösen bei entsprechend sensibilisierten Patienten eine begrenzte allergische Reaktion der Haut am Testort aus. Dabei werden infolge einer Antigen-Antikörper-Reaktion aus sensibilisierten Mastzellen der Haut Mediatoren freigesetzt (wie z. B. Histamin). Es entstehen dadurch ein Erythem und eine begrenzte Quaddel.

5.2 Pharmakokinetische Eigenschaften

Entfällt

5.3 Präklinische Daten zur Sicherheit

Es liegen keine toxikologischen Untersuchungen außer der Untersuchung zur abnormen Toxizität von *Alternaria alternata* vor. Bei dieser Untersuchung konnte keine abnorme Toxizität festgestellt werden.

6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN

6.1 Liste der sonstigen Bestandteile

Natriumchlorid, Natriumdihydrogenphosphat-Dihydrat, Natriummonohydrogenphosphat-Dodecahydrat (Ph. Eur.), Phenol, Glycerol und Wasser für Injektionszwecke

6.2 Hauptinkompatibilitäten

Da keine Kompatibilitätsstudien durchgeführt wurden, darf dieses Arzneimittel nicht mit anderen Arzneimitteln gemischt werden.

6.3 Dauer der Haltbarkeit

Die Haltbarkeit für PRICK TEST LETI beträgt 2 Jahre.

Für PRICK TEST Dermatophagoides farinae LETI und

PRICK TEST Dermatophagoides pteronyssinus LETI beträgt die Haltbarkeit 3 Jahre.

Nach erstmaligem Öffnen des Behältnisses beträgt die Haltbarkeit aller Prick Tests 6 Monate.

6.4 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung

Aufrecht lagern. Im Kühlschrank lagern (+ 2 °C bis + 8 °C).

Nicht einfrieren und starke Temperaturschwankungen vermeiden.

Testlösungen, die einmal eingefroren waren, dürfen nicht mehr verwendet werden.

Nach dem ersten Öffnen im Kühlschrank lagern (2 °C–8 °C).

6.5 Art und Inhalt des Behältnisses

Die Flaschen mit Tropfpipetten zu je 2 ml Pricktestlösung bestehen aus Topaz-Glas, Klasse I gemäß Ph. Eur.

6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung und sonstige Hinweise zur Handhabung

Keine besonderen Anforderungen.

7. INHABER DER ZULASSUNG

LETI Pharma GmbH
 Gutenbergstr. 10
 85737 Ismaning
 Tel.: (089) 121 400-0
 Fax: (089) 121 400-299

Hersteller und Mitvertreiber

Laboratorios LETI, S. L. unipersonal
 Calle del Sol, 5
 28760 Tres Cantos – Madrid
 Spanien
 Tel.: + 34 91 771 17 90
 Fax: + 34 91 804 09 19

8. ZULASSUNGSNUMMER(N)

- I:
- PRICK TEST Lieschgras LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.01554.02.1
 - PRICK TEST Ruchgras LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.01555.02.1
 - PRICK TEST Knäuelgras LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.01557.02.1
 - PRICK TEST Wiesenschwingel LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.01558.02.1
 - PRICK TEST Honiggras LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.01559.02.1
 - PRICK TEST Gerstenpollen LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.01560.02.1
 - PRICK TEST Lolchgras LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.01561.02.1
 - PRICK TEST Rispengras LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.01562.02.1
 - PRICK TEST Roggenpollen LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.01563.02.1
 - PRICK TEST Weizenpollen LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.01564.02.1
 - PRICK TEST Gräser-Mix LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.02513.01.1
 - PRICK TEST Getreide-Mix LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.02512.01.1
- II:
- PRICK TEST Glaskraut LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.01592.02.1
 - PRICK TEST Beifuß LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.02488.01.1
 - PRICK TEST Gänsefuß LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.02489.01.1
 - PRICK TEST Spitzwegerich LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.02490.01.1
- III:
- PRICK TEST Birkenpollen LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.02356.01.1
- IV:
- PRICK TEST Erlenpollen LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.02587.01.1
 - PRICK TEST Haselpollen LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.02586.01.1
 - PRICK TEST Bäume-Mix LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.02658.01.1

- V:
- PRICK TEST Dermatophagoides pteronyssinus LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.01598.01.1
 - PRICK TEST Dermatophagoides farinae LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.01596.01.1
- VI:
- PRICK TEST Euroglyphus maynei LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.01595.01.1
- VII:
- PRICK TEST Tyrophagus putrescentiae LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.01593.02.1
 - PRICK TEST Lepidoglyphus destructor LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.01594.02.1
 - PRICK TEST Acarus siro LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.01597.02.1
- VIII:
- PRICK TEST Katzenepithel LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.02762.01.1
- IX:
- PRICK TEST Hundepithel LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.02965.01.1
 - PRICK TEST Pferdeepithel LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.02966.01.1
 - PRICK TEST Kaninchenepithel LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.02964.01.1
- X:
- PRICK TEST Eschenpollen LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.03002.01.1
- XI:
- PRICK TEST Eiweiss LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.03005.01.1
 - PRICK TEST Kuhmilch LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.03006.01.1
 - PRICK TEST Kabeljau LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.03009.01.1
- XII:
- PRICK TEST Haselnüsse LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.02307.01.1
 - PRICK TEST Erdnüsse LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.02308.01.1
 - PRICK TEST Meerschweinchenepithel LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.02300.01.1
 - PRICK TEST Cladosporium herbarum LETI
Zul.-Nr.: PEI.D.02997.01.1
- XIII:
- PRICK TEST Alternaria alternata LETI
Zul.-Nr. PEI.D.02949.02.1

9. DATUM DER ERTEILUNG DER ZULASSUNG / VERLÄNGERUNG DER ZULASSUNG

- I: 18.06.2002/31.05.2007
- II: 01.03.2002/26.03.2007
- III: 08.12.2001/22.12.2006
- IV: 10.08.2002/13.08.2007
- V: 17.04.2001/18.04.2006
- VI: 16.01.2002/24.01.2007
- VII: 30.07.2002/18.07.2007
- VIII: 06.03.2003/10.03.2008
- IX: 25.11.2003/10.03.2008
- X: 28.07.2005/07.04.2009
- XI: 10.04.2004/07.04.2009
- XII: 25.04.2007/30.04.2012
- XIII: 16.07.2009/03.02.2014

10. STAND DER INFORMATION

November 2020

Zentrale Anforderung an:

Rote Liste Service GmbH

Fachinfo-Service

Mainzer Landstraße 55
 60329 Frankfurt