

# Lorazepam

Lorazepam ist ein Arzneimittelwirkstoff. Es ist ein u.a. angstlösendes Psychopharmakon aus der Gruppe der [Benzodiazepine](#) und wird in Deutschland unter anderen auch unter dem Handelsnamen [Tavor®](#) geführt.

**Lorazepam** ist ein [Arzneistoff](#) aus der Gruppe der [Benzodiazepine](#), der wie alle [Benzodiazepine](#) eine [anxiolytische](#) (angstlösend), antikonvulsive (epileptische Potentiale unterdrückend), sedierende (schlafherbeiführend) und muskelrelaxierende Wirkung besitzt; in dieser Reihenfolge von stark nach schwach ausgeprägt. Lorazepam hat eine verhältnismäßig lange Halbwertszeit. Deshalb wird es hauptsächlich als Beruhigungsmittel bei Angst und Panikstörungen eingesetzt, da hierbei die längere Wirkdauer (zum Beispiel einen ganzen Tag lang), erwünscht ist. In der Intensiv- und Notfallmedizin findet es Anwendung bei der Durchbrechung eines lang andauernden, lebensgefährlichen epileptischen Anfalles ([Status epilepticus](#)) sowie zur Prophylaxe epileptischer Anfälle. Selten findet sich eine Indikation zur Behandlung von Schlafstörungen.

## Pharmakologische Eigenschaften:

### Aufnahme und Verteilung im Körper (Pharmakokinetik):

Lorazepam wird vom Körper nach jeglicher Art der Applikation ([oral](#), [sublingual](#), [intravenös](#), [intramuskulär](#)) schnell und fast vollständig aufgenommen. Die durchschnittlichen Resorptionshalbwertszeiten liegen zwischen 10,8 und 40,4 min bei oraler bzw. 12,1 und 40 min nach intramuskulärer Gabe. Nach intravenösen Injektionen tritt die Wirkung bereits nach ein bis zwei Minuten ein. Die sublinguale Applikationsform wird überwiegend nicht über die Mundschleimhaut resorbiert, sondern mit dem Speichel gastrointestinal. Ein möglicher schnellerer Wirkungseintritt ist umstritten und nicht eindeutig belegt.

Die Wirkungsdauer hängt von der Dosierung und vom Mageninhalt ab und liegt normalerweise bei fünf bis neun Stunden. Die Halbwertszeit von Lorazepam in Patienten mit normalen Leberfunktionen beträgt zwischen 11 und 18 Stunden. Deshalb sind oft zwei bis vier Tagesdosen nötig.

## Klinische Angaben:

### Anwendungsgebiete (Indikationen):

Lorazepam hat unter den Benzodiazepinen eine mittlere [Plasmahalbwertszeit](#) von 12–16 Stunden. Die Wirkung tritt relativ schnell ein ([Resorptionshalbwertszeiten](#) zwischen 11 und 40 Minuten bei oraler Gabe). Allerdings besteht dadurch auch ein stark erhöhtes [Abhängigkeitsrisiko](#).

Lorazepam wird verabreicht zur:

- Behandlung von Unruhestörungen (speziell [Panikattacken](#))
- Kurzzeitbehandlung von [Schlafstörungen](#), besonders wenn diese mit starken Unruhezuständen verbunden sind
- Behandlung von Symptomen verbunden mit [Alkoholentzügen](#) und Opiatentzügen
- Langzeitbehandlung von sonst resistenten Formen der [Epilepsie](#) sowie generelle Akutbehandlung
- Intensive Therapie des [Status epilepticus](#)
- Intensive Therapie von [katatonen Zuständen](#) alleine/oder mit [Haloperidol](#)
- Behandlung eines akuten [Deliriums](#), bevorzugterweise zusammen mit [Haloperidol](#)
- Unterstützende Therapie bei [Unwohlsein/Erbrechen](#) häufig in Verbindung mit einer Krebs-[Chemotherapie](#), gewöhnlich zusammen mit Firstline [Antiemetika](#) wie 5-HT3-Antagonisten
- Unterstützende Therapie gegen Übelkeit mit regelmäßigem Erbrechen
- Als eine Vormedikation,
  - um unangenehme Eingriffe wie bei der [Endoskopie](#) und Zahnchirurgie zu erleichtern
  - um die Wirkung des Haupt[anästhesiemedikamentes](#) zu erhöhen

- o um eine [anterograde Amnesie](#) für den Zeitraum des Eingriffes zu erreichen

### **Dosierung, Art und Dauer der Anwendung:**

Die tägliche Dosis variiert stark zwischen 0,25 mg bis zu 7,5 mg.

[Katatonie](#) mit der Unfähigkeit zu sprechen spricht auf Lorazepam oral oder langsam [intravenös](#) injiziert an. Die Katatonie kann wiederkehren, und eine Behandlung über einige Tage kann notwendig sein. Mitunter wird [Haloperidol](#) begleitend verabreicht.

Die Kontrolle eines Status epilepticus benötigt langsame intravenöse Injektionen unter Berücksichtigung des eventuellen Auftretens von Atemnot ([Hypoventilation](#)) und niedrigem Blutdruck ([Hypotonie](#)).

In jedem Fall muss die Dosierung individuell erfolgen, speziell bei älteren und geschwächten Patienten, bei denen die Gefahr größer ist, den Patienten zu stark zu sedieren. Die Sicherheit und Effektivität von Lorazepam bei Kindern unter 18 Jahren ist nicht gut erforscht, es wird jedoch benutzt, um aufeinanderfolgende Krampfanfälle zu behandeln. Bei höheren Dosierungen (bevorzugterweise intravenös) ist der Patient häufig nicht in der Lage, sich an unschöne Ereignisse ([anterograde Amnesie](#)) wie therapeutische Eingriffe (Endoskopien usw.) zu erinnern. Dieser Effekt ist erwünscht. In der Palliativmedizin, v.a. zum Einsatz im Hospizdienst, kann Lorazepam zur [Anxiolyse](#), abschirmenden [Sedierung](#) und Entspannung verabreicht werden.

Lorazepam kann schwer absehbare Restwirkungen wie Müdigkeit, Schwindelgefühle und niedrigen Blutdruck haben, die innerhalb von zwölf Stunden noch zu deutlichen Einschränkungen im Alltagsleben führen können.

### **Anwendung in der Schwangerschaft und Stillzeit:**

Es gibt klare Hinweise für auf [Benzodiazepine](#) zurückzuführende Risiken auf den menschlichen Fötus, was die Anwendung auf nur absolute Notwendigkeit einschränkt.

### **Unerwünschte Wirkungen:**

Lorazepam kann, wie andere [Benzodiazepine](#), psychisch und/oder physisch abhängig machen. Schwerste Entzugserscheinungen, ähnlich im Auftreten wie die von Alkohol, [Barbituraten](#) und Heroin, wurden nach abrupter Einstellung beobachtet (besonders nach längerer Einnahme). Deshalb ist eine schrittweise Absetzung ([Ausschleichen](#)) über einen Zeitraum von Wochen oder Monaten, abhängig von der Zeit, in der es eingenommen wurde, sowie der Dosierung, unbedingt nötig.

Eine Langzeittherapie kann zu kognitiven Defiziten führen, die bei Behandlungsabbruch jedoch reversibel sind.

Lorazepam kann, falls bei Schwangerschaft eingenommen, unter Umständen das ungeborene Kind schädigen, doch wurde das selten beobachtet. Nahe dem Geburtszeitpunkt verabreicht, kann Lorazepam beim Säugling Entzugserscheinungen auslösen.

In einigen Fällen können [Benzodiazepine paradoxe](#) Effekte auslösen, wie gesteigerten Antrieb und Aggression. Einige Mediziner denken, diese Effekte könnten durch eine Enthemmung ausgelöst werden und deshalb bei Patienten, die aufgrund von vorher existierenden [Persönlichkeitsstörungen](#) möglicherweise unter dem Durchschnitt der Enthemmung liegen, häufiger auftreten. Paradoxe Effekte werden besonders häufig während einer Anwendung bei [Manie](#) und [Schizophrenie](#) beobachtet. Nach abruptem Absetzen oder zu schnellem Ausschleichen treten häufig die gleichen Effekte (Angst, Panikattacken, teilweise schwere epileptische Anfälle – jedoch deutlich ausgeprägter) wie vor Beginn der Einnahme auf, was wieder zu behandlungsbedürftigen Situationen führt.

### **Missbrauch:**

? *Hauptartikel:* [Missbrauch von Benzodiazepinen](#)

Menschen mit [Suchtpotenzial](#) oder Erfahrungen im Missbrauch von Substanzen neigen eher dazu,

Medikamente wie Lorazepam zu missbrauchen. Es wird als hochpotentes Benzodiazepin dazu benutzt, die Wirkung von [Stimulanzien](#) abzustimmen oder bei einem durch [LSD](#) ausgelösten schlechten Trip zu helfen. Es kann davon ausgegangen werden, dass Lorazepam in der [Drogenszene](#) benutzt wird, um die euphorischen Effekte von [Opiaten](#) wie [Heroin](#) zu verstärken. Heroin und andere Drogen können mit Lorazepam geschnitten sein, dies ohne Wissen des Anwenders. Die Risiken beim Einsatz zusammen mit einem Opiat sind [Atemdepression](#) und sogar [Atemstillstand](#). Am häufigsten wird Lorazepam eingenommen, um sich zu entspannen, zu „[chillen](#)“. Viele nehmen daher das Medikament als „chill pill“ ein, was zur Abhängigkeit führen kann.

### **Geschichtliches:**

Lorazepam wurde 1963 von [American Home Products](#) (heutiger Name: [Wyeth](#)) patentiert und ist unter dem Markennamen [Tavor](#)® und als Generikum im Handel. Lorazepam ist als verkehrsfähiger und verschreibungsfähiger Stoff im BtMG 1981 Anlage III (zu § 1 Absatz 1) gelistet. 2007 wurden in Deutschland etwa 900.000 Packungen [Tavor](#)® *verordnet*. Es stand damit auf Platz 2 der meistverordneten Psychopharmaka.

### **Handelsnamen und Darreichungsformen:**

[Tavor](#) (D), [Tolid](#) (D), Ativan (USA), Lorazepam dura (D), [Merlit](#) (AT), [Temesta](#) (CH/AT), diverse Generika.

Für Patienten, die unzureichend schlucken können, und in der Notfallmedizin gibt es Schmelztabletten zur [sublingualen](#) Verabreichung. Die Sofortlöslichkeit verhindert auch bei [nicht-kooperativen Patienten](#) ein Zurückhalten im Mund. Die sublinguale Form wird aber nicht schneller resorbiert als die herkömmlichen Tabletten.

[Packungsbeilage Tavor\\_0\\_5mg\\_GI.pdf](#)