

Vitamin-B₁₂-Mangel – ein wichtiger Risikofaktor

Frühzeitig gegensteuern, um Langzeitschäden wie Demenz zu verhindern

Unter Vitamin-B₁₂-Mangel leiden 10 bis 30 Prozent der Senioren über 75 Jahre. Eine chronische Unterversorgung mit dem Vitamin geht nicht nur mit unspezifischen Symptomen wie Abgeschlagenheit und Magen-Darm-Beschwerden einher, sondern auch mit Blutbildveränderungen sowie neurologischen und psychiatrischen Störungen. Auch ein Zusammenhang zwischen einem Vitamin-B₁₂-Mangel und einem erhöhten Risiko für Alzheimer-Demenz ist inzwischen belegt. Laut neuen Daten zählt ein Vitamin-B₁₂-Mangel zu den häufigsten behandelbaren Ursachen einer Demenz. Deshalb sollte bei Risikopersonen für einen Mangel regelmässig der Vitamin-B₁₂-Status bestimmt werden und bei Bedarf eine Substitutionstherapie erfolgen. Der folgende Beitrag informiert über die Bedeutung von Vitamin B₁₂, die Symptome eines Vitamin-B₁₂- Mangels sowie über Diagnostik und Therapie.

Klaus Kisters

Vitamin B₁₂ (Cobalamin) zählt zu den essenziellen Vitaminen. Der Tagesbedarf beträgt für Jugendliche und Erwachsene 3 µg (Schwangere 3,5 µg/Tag, Stillende 4 µg/Tag) (1) und ist durch eine normale Mischkost in der Regel einfach zu decken. Über eine für westliche Industrienationen typische

Ernährung werden täglich etwa 3 bis 30 µg Vitamin B₁₂ aufgenommen (2). Eine Unterversorgung droht insbesondere Älteren aufgrund von Resorptionsstörungen sowie Vegetariern und Veganern.

In der Gesamtbevölkerung ist ein Vitamin-B₁₂-Mangel bei normaler Ernährung selten. Dennoch weisen 62 Prozent der Schwangeren, 25 bis 86 Prozent der Kinder, 21 bis 41 Prozent der Erwachsenen und 11 bis 30 Prozent der älteren Personen einen Mangel auf (3). In Deutschland liegen laut Daten der Nationalen Verzehrstudie rund 8 Prozent der Männer und ein Viertel der Frauen bei der Vitamin-B₁₂-Zufuhr unter dem empfohlenen Tagesbedarf (4). Bei Mädchen und Frauen im Alter bis 24 Jahre waren über 30 Prozent betroffen.

Ursachen des Vitamin-B₁₂-Mangels

Die Gründe für die hohe Prävalenz des Vitamin-B₁₂-Mangels bei Älteren (*Kasten*) und insbesondere Pflegeheimbewohnern sind weitverbreitete Resorptionsstörungen bei Senioren wie Nahrungs-Cobalamin-Malabsorption, oft in Verbindung mit einem prädisponierenden Faktor wie atrophischer Gastritis oder chronischer *Helicobacter-pylori*-Infektion (2). Bei einer Malabsorption kann das in Nahrungsmitteln enthaltene Cobalamin im Darm nur ungenügend verarbeitet werden, oder es besteht ein Mangel an intestinalen Cobalamin-Transportproteinen. Auch eine perniziöse Anämie, die ebenfalls mit einem Mangel an Transportproteinen wie dem Intrinsic Factor assoziiert ist, kann zu einem Vitamin-B₁₂-Mangel beitragen. Sehr selten sind genetische Störungen des Vitamin-B₁₂-Stoffwechsels (<1%) (2).

Generell haben Patienten mit intestinalen Erkrankungen wie atrophischer Gastritis, Pankreasinsuffizienz oder chronisch entzündlichen Darmerkrankungen ein erhöhtes Risiko für Mangelerkrankungen (*Tabelle 1*). Auch ein Magenbypass, chronischer Alkoholkonsum oder Arzneimittel können die Resorption von Cobalamin beeinträchtigen. Relevant ist zum Beispiel die Einnahme von säurehemmenden Arzneimitteln wie Protonenpumpenhemmern, H₂-Rezeptor-Antagonisten und Antazida sowie die Langzeiteinnahme des Antidiabetikums Metformin (2, 6). Zu weiteren Medikamenten, die mit Cobalamin interagieren können, zählen das Gichtmittel Colchicin, der Lipidsenker Colestyramin, Antiepileptika und Methylidopa sowie Antibiotika wie Aminoglykoside, Neomycin und Chloramphenicol (*Tabelle 2*) (7).

Ausser bei Älteren sollte insbesondere auch bei schwangeren Frauen wegen des erhöhten Vitamin-B₁₂-Bedarfs an das mögliche Vorliegen eines Mangels gedacht werden. Ein Mangel kann sowohl zu einer verzögerten Entwicklung des Fetus

MERKSÄTZE

- ❖ Resorptionsstörungen sind ein wichtiger Grund für die hohe Prävalenz des Vitamin-B₁₂-Mangels bei Älteren.
- ❖ Die Symptome eines chronischen Vitamin-B₁₂-Mangels entwickeln sich schleichend mit einer Verzögerung von 5 bis 10 Jahren.
- ❖ Vitamin-B₁₂-Mangel sollte frühzeitig erkannt werden, um irreversible neurologische und psychiatrische Schäden zu verhindern.
- ❖ Bei Risikogruppen wie Älteren und Patienten mit intestinalen Erkrankungen ist ein regelmässiges Screening sinnvoll.
- ❖ Die orale Substitutionstherapie ist wahrscheinlich genauso wirksam wie die parenterale.

Tabelle 1:

Ernährungsfaktoren beziehungsweise Faktoren, die mit einem Vitamin-B₁₂-Mangel assoziiert sind

Magen-Darm-Erkrankungen

reduzierte Säure und Intrinsic-Factor-Produktion oder Malabsorption, zum Beispiel bei:

- ❖ chronischer Gastritis
- ❖ Magenresektion
- ❖ Morbus Crohn (Befall des terminalen Ileums)
- ❖ Zöliakie
- ❖ Tumorerkrankungen
- ❖ Aids

Pankreasinsuffizienz

- ❖ reduzierte Resorption
- ❖ verminderte Spaltung des Haptocorrin-B₁₂-Komplexes
- ❖ verminderte Bindung des Intrinsic-Factor-B₁₂-Komplexes

Lebererkrankungen

- ❖ mangelnde Speicherkapazität

sonstige Erkrankungen (sehr selten)

- ❖ Zollinger-Ellison-Syndrom (verstärkte Säuresekretion)
- ❖ Imerslund-Syndrom (Fehlen von Rezeptoren im Ileum)
- ❖ Fehlen von Transcobalamin II
- ❖ funktionsuntüchtiger Intrinsic Factor
- ❖ Fischbandwurm

Fehlernährung

- ❖ rein vegane Ernährung, da Vitamin B₁₂ vorwiegend in tierischen Lebensmitteln enthalten ist
- ❖ Alkoholkonsum

nach [5, 8]

Tabelle 2:

Medikamente, die zu einem Vitamin-B₁₂-Mangel führen können (Auswahl)

- ❖ magensäurehemmende Medikamente
- ❖ Protonenpumpenhemmer
- ❖ H₂-Blocker
- ❖ Antazida
- ❖ Biguanide (Metformin!)
- ❖ Colchicin
- ❖ Colestyramin
- ❖ Kaliumsalze
- ❖ Antiepileptika
- ❖ Medikamente gegen Aids
- ❖ Methyldopa
- ❖ Aminoglykoside
- ❖ Aminosalicylsäure
- ❖ Neomycin
- ❖ Chloramphenicol

nach [8]

beitragen als auch bei Neugeborenen zu neurologischen Symptomen wie Reizbarkeit, Apathie, Appetitlosigkeit oder Erbrechen und zu motorischen und psychischen Entwicklungsstörungen führen (8).

Cobalamin wird zu einem grossen Teil passiv resorbiert

Vitamin B₁₂ wird im Darm sowohl aktiv als auch passiv resorbiert. Je mehr Cobalamin verfügbar ist, desto grösser ist der Anteil, der passiv durch Diffusion über die Darmschleimhaut aufgenommen werden kann (2, 9). Für den aktiven Transport wird Cobalamin im Dünndarm an das Transportprotein Intrinsic Factor gebunden. Dieser Komplex wird im distalen Abschnitt des Ileums über die Cubilinrezeptoren der Mukosazellen aufgenommen. Abhängig von der Dichte der Rezeptoren werden täglich maximal 1,5 µg Cobalamin aufgenommen (9). Dies bedeutet, dass bei hoher Verfügbarkeit von Vitamin B₁₂ im Darm, zum Beispiel im Rahmen einer oralen Substitutionstherapie, mehr Cobalamin passiv, also Intrinsic-Factor-unabhängig, als aktiv resorbiert wird.

Bei Mangel entsteht Hyperhomocysteinämie

Cobalamin wird im Zytoplasma in Methyl- und Adenosylcobalamin umgewandelt, die als Coenzyme für Methylierungsprozesse fungieren (9). Methylcobalamin wird für die Umwandlung von Homocystein zu Methionin benötigt. Steht zu wenig zur Verfügung, kann sich eine Hyperhomocysteinämie entwickeln, die mit einem erhöhten kardiovaskulären Risiko assoziiert ist.

Zudem entsteht ein funktioneller Folatmangel. Bei einem Mangel an Vitamin B₁₂ und an Folsäure ist die Bildung von Purinbasen und Thymidin beeinträchtigt. Infolgedessen ist die Zellvermehrung gestört (9). Adenosylcobalamin ist Kofaktor der Methylmalonyl-CoA-Synthase und wird unter anderem für die Proliferation, Reifung und Regeneration von Nervenzellen benötigt (10). Bei einem Mangel häuft sich Methylmalonsäure (MMA) an. Dadurch wird die Bildung der Myelinscheiden von Nervenzellen und die Markbildung der Hinterstränge beeinträchtigt (9).

Vielfältige, unspezifische Symptome

Die Symptome eines Vitamin-B₁₂- Mangels sind vielfältig, unspezifisch und oft subtil. Wegen der grossen Vitamin-B₁₂-Reservespeicher in unserem Körper (insgesamt 2–5 mg, davon 60% in der Leber) entwickeln sich bei chronischer Unterversorgung Symptome schleichend mit einer Verzögerung von 5 bis 10 Jahren (2).

Am häufigsten sind infolge der beeinträchtigten Purin- und Pyrimidinsynthese Blutbildveränderungen wie perniziöse Anämie. Charakteristisch ist eine Blutarmut mit extrem grossen roten Blutkörperchen (megaloblastäre Anämie). In schwereren Fällen können auch Leukopenie und Thrombozytopenie auftreten.

Zu den klinischen Symptomen zählen blasse Haut, Atrophie der Schleimhäute, Huntersche Glossitis mit Zungenbrennen, Schwäche, Ermüdbarkeit, Antriebsarmut und Schwindel (9). Durch einen B₁₂-Mangel ausgelöst werden können auch Magen-Darm-Beschwerden (Dyspepsie, Übelkeit, Erbrechen, Diarrhö) sowie gynäkologische Beschwerden wie eine Atrophie der Vaginalschleimhaut (2). Denn das Wachstum von Oberflächenzellen ist bei Vitamin-B₁₂-Mangel gestört.

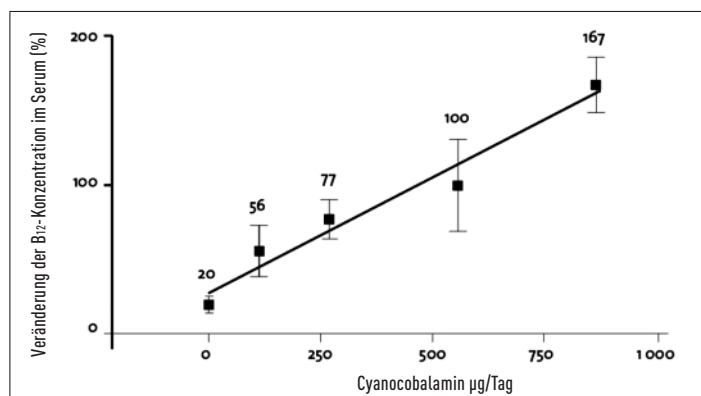


Abbildung 1: Dosisabhängiger Anstieg von Vitamin B12 im Serum bei Substitution von oralem Cyanocobalamin (9)

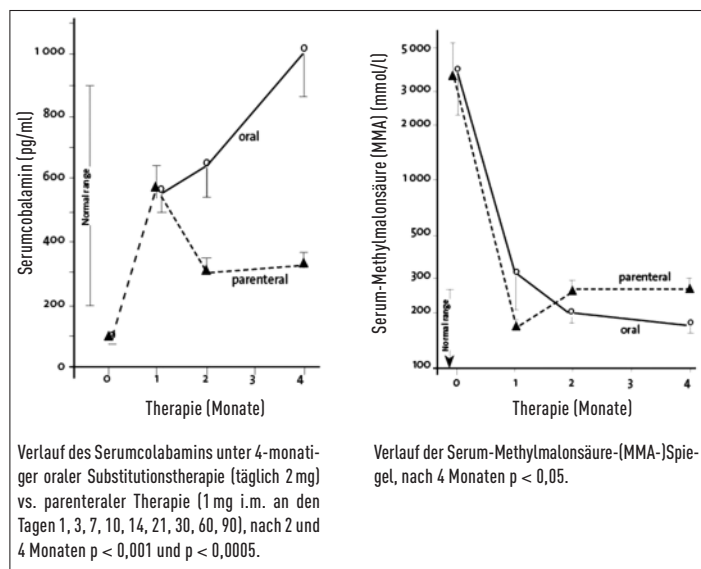


Abbildung 2: Die Serumcobalamin- und MMA-Spiegel verbesserten sich unter oraler Substitutionstherapie signifikant stärker (nach [10]).

Dies kann sich klinisch zum Beispiel auch in Form von Mundwinkleinrissen (Rhagaden) und in seltenen Fällen durch Braunwerden der Haut äußern.

Den Blutbildveränderungen um Monate oder Jahre vorausgehen können neurologische und psychiatrische Symptome unterschiedlich schwerer Ausprägung. Dazu zählen:

Neurologische Symptome

- ❖ Parästhesien (Kribbeln bzw. Ameisenlaufen in Armen oder Beinen)
- ❖ Sensibilitätsstörungen (z.B. pelziges Taubheitsgefühl)
- ❖ Gangunsicherheit («Gehen wie auf Watte»)

Definition des Vitamin-B12-Mangels bei Älteren

- ❖ Holotranscobalamin < 35 pmol/l
- ❖ Serumcobalaminspiegel < 150 pmol/l bei 2 separaten Messungen oder Serumcobalaminspiegel < 150 pmol/l und Gesamtserum-Homocystein > 10 µmol/l
- ❖ Methylmalonsäurespiegel > 300 nmol/l (nach Ausschluss von Niereninsuffizienz, Folat- und Vitamin-B6-Mangel)

- ❖ erhöhte Sturzneigung
- ❖ Störungen der Tiefensensibilität (Erkennen und Lage der Stellung, z.B. der Beine, ist gestört)
- ❖ Ausfall der Reflexe
- ❖ Lähmungen (7, 9).

Zerebrale/psychische Symptome:

- ❖ Verwirrtheit
- ❖ Störungen von Gedächtnis und Urteilsvermögen
- ❖ Apathie
- ❖ Depressionen
- ❖ psychotische Zustände
- ❖ Demenz.

Eine neurologische Folgeerkrankung eines langjährigen B12-Mangels ist die funikuläre Spinalerkrankung (Myelose), die durch die Entmarkung von Hintersträngen und Störung der Pyramidenseitenbahnen des Rückenmarks ausgelöst wird (9, 10).

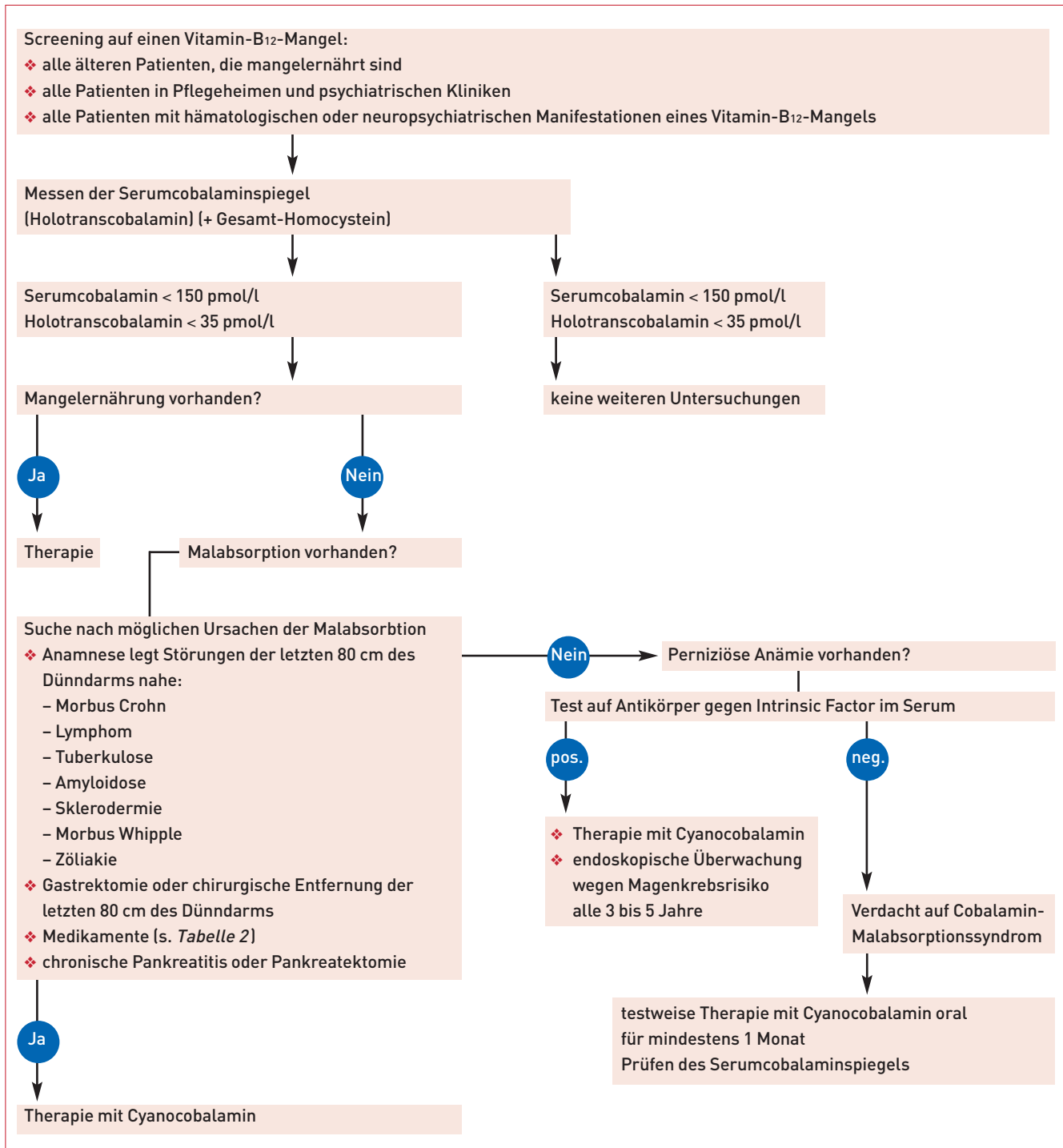
Zusammenhang mit Morbus Alzheimer

Zunehmend mehr Daten belegen den Zusammenhang zwischen einem Vitamin-B12-Mangel und einer Alzheimer-Demenz (AD). So könnte durch rechtzeitigen Ausgleich eines Vitamin-B12-Mangels manche Demenzerkrankung verhindert werden. In einer chinesischen Fall-Kontroll-Studie bei 230 älteren Patienten, unter ihnen 115 mit Alzheimer-Demenz und 115 Kontrollpersonen, wurden Assoziationen zwischen niedrigen Vitamin-B12-Spiegeln und erhöhten Homocysteinwerten im Serum mit einem erhöhten Alzheimer-Risiko nachgewiesen (11). Waren sowohl die Vitamin-B12-Werte auffällig (< 400 pg/ml) als auch die Homocysteinwerte erhöht ($\geq 15 \mu\text{mol/l}$), war das AD-Risiko rund 30-fach höher als bei Studienteilnehmern mit Normwerten. Die Folsäure hatten auf diesen Zusammenhang keinen Einfluss.

In einer deutschen Untersuchung mit 160 geriatrischen Patienten mit Demenzverdacht wurden bei mehr als 30 Prozent aller neu diagnostizierten Demenzerkrankungen und bei 18 Prozent der Patienten mit bekannter Demenz behandelbare Ursachen der Erkrankung nachgewiesen (12). Am häufigsten war dies bei Patienten mit neu diagnostizierter Demenz neben depressiver Pseudodemenz (13%) und Normaldruck-Hydrozephalus (8%) ein Vitamin-B12-Mangel (10%). Bei mehr als der Hälfte der Studienteilnehmer fielen ausserdem zu niedrige Folsäure auf. Da aber der Zusammenhang zwischen Demenz und den Folsäurespiegeln unklar ist, wurde dies nicht zu den behandelbaren Ursachen gezählt.

Bei Demenzverdacht Vitamin-B12-Spiegel messen!

In der deutschen S3-Leitlinie Demenz wird empfohlen, bei Patienten mit Verdacht auf eine Demenzerkrankung durch bildgebende Verfahren und Laboruntersuchungen, unter anderem die Messung der Vitamin-B12-Spiegel, behandelbare Ursachen der Erkrankung aufzuspüren (13). Allerdings können auch durch eine potenziell ursächliche Therapie bereits bestehende kognitive Defizite oft nicht mehr verbessert werden. Ein Vitamin-B12-Mangel sollte daher möglichst frühzeitig erkannt werden, um die Entwicklung oft irreversibler neurologischer Symptome zu verhindern. Geeignet wäre dafür zum Beispiel ein Screening von älteren Patienten in schlechtem Ernährungszustand, Bewohnern von Pflegeheimen, Patienten in psychiatrischen Kliniken sowie Patienten mit hämatologi-



Grafik: Algorithmus einer Diagnostik bei Verdacht auf Vitamin-B₁₂-Mangel (mod. nach Andrès et al. [2])

schen oder neuropsychiatrischen Symptomen, die mit einem Vitamin-B₁₂-Mangel einhergehen können (Abbildung 1). Standard zum Nachweis eines Vitamin B₁₂-Mangels ist die Messung des Gesamt-Vitamin B₁₂ im Serum, eventuell in Kombination mit der Messung der Homocysteinspiegel als funktionellem Indikator eines Vitamin-B₁₂-Mangels. Allerdings ist das Gesamt-Vitamin B₁₂ ein später, relativ unsensitiver und unspezifischer Biomarker des B₁₂-Mangels, weil dabei vorwiegend die inaktive Speicherform gemessen wird. Bei einer Gesamt-Vitamin-B₁₂-Konzentration im unteren Referenzbereich zwischen 150 und 400 pmol/l kann ein B₁₂-Mangel nicht sicher ausgeschlossen werden (10).

Zuverlässiger ist die Messung von Holotranscobalamin (Holo-TC), das den Status des tatsächlich aktiven Vitamins B₁₂ wiedergibt. Erniedrigte Werte (< 35 pmol/l) sind der früheste Marker eines B₁₂-Mangels und ein Hinweis darauf, dass der Körper nicht ausreichend über verwertbares Vitamin B₁₂ verfügt und die B₁₂-Speicher sich aufgrund der negativen Vitamin-B₁₂-Bilanz bereits leeren. In diesem Stadium werden klinische oder hämatologische Symptome noch nicht beobachtet (10). Personen mit Holo-TC-Werten zwischen 35 und 50 pmol/l sind Risikopatienten für einen Vitamin-B₁₂-Mangel. Erniedrigte Holo-TC-Werte in Verbindung mit erhöhten Methylmalonsäure-(MMA-) (> 300 nmol/l) und erhöhten Homo-

cysteinspiegeln ($> 10 \mu\text{mol/l}$), beides funktionelle Indikatoren eines B₁₂-Mangels, weisen auf einen metabolisch manifesten Vitamin-B₁₂-Mangel hin. Auch in diesem Stadium können klinische Symptome noch fehlen. Differenzialdiagnostisch zu beachten ist, dass die MMA-Werte auch bei eingeschränkter Nierenfunktion erhöht sein können und auch ein Mangel an Folsäure und Vitamin B₆ zur Hyperhomocysteinämie führen kann. Auch Urinuntersuchungen mit Nachweis einer Methylmalonaturie oder einer Homocysteinurie können auf einen Vitamin-B₁₂-Mangel hinweisen (9).

Therapie des B₁₂-Mangels

Frühzeitig erkannt, kann der Mangel durch Umstellung der Ernährung oder eine Substitutionstherapie ausgeglichen und der Entwicklung von Symptomen vorgebeugt werden. Zu den Anwendungsgebieten von Vitamin B₁₂ zählen ausserdem eine Hyperhomocysteinämie, eine hyperchrome makrozytäre Megaloblastenanämie (Perniziosa, Biermer-Anämie, Addison-Anämie) und eine funikuläre Spinalerkrankung (9). Die Empfehlungen hinsichtlich Dosierung und Anwendung der B₁₂-Substitution sind bis heute nicht einheitlich. Infrage kommt eine parenterale (i.v./i.m./s.c.) oder orale Substitutionstherapie, für die unterschiedliche Cobalamine zur Verfügung stehen. Therapeutisch eingesetzt werden Cyanocobalamin und Hydroxocobalamin, die im Organismus zu den aktiven Coenzymen Methylcobalamin oder Adenosylcobalamin umgewandelt werden. Cyanocobalamin gilt als stabiler als Hydroxocobalamin (9).

Standard ist die parenterale Gabe von Cobalamin, da die Bioverfügbarkeit von oralem Cobalamin aufgrund der Abhängigkeit vom Intrinsic Factor als gering galt. Inzwischen belegen aber zunehmend mehr Studiendaten, dass eine hoch dosierte orale Substitutionstherapie auch bei gestörter aktiver Resorption den Vitamin-B₁₂-Mangel rasch ausgleichen kann, ohne dass eine parenterale Gabe notwendig wird. Ausnahmen sind Patienten mit schweren neurologischen Störungen oder mit perniziöser Anämie, bei denen initial eine parenterale Substitutionstherapie notwendig ist.

Cobalaminspiegel steigen dosisabhängig

Bei einer Substitutionstherapie steigen die Cobalaminspiegel im Serum dosisabhängig (Abbildung 2). Als niedrigste notwendige Tagesdosen von oralem Cyanocobalamin zum Ausgleich eines Vitamin-B₁₂-Mangels bei älteren Personen (Gesamt-Vitamin B₁₂ 135–406 pg/ml, MMA $\geq 0,26 \mu\text{mol/l}$) erwiesen sich in einer Dosisfindungsstudie Konzentrationen oberhalb von 600 μg – mehr als das 200-Fache der empfohlenen Nahrungszufuhr von 3 μg täglich (14).

In einer Vergleichsstudie über vier Monate bei 38 Patienten mit neu diagnostiziertem Vitamin-B₁₂-Mangel, im Mittel 71 Jahre alt, war eine Substitutionstherapie mit oralem Cyanocobalamin (2 mg täglich) einer Injektionstherapie (1 mg i.m. an den Tagen 1, 3, 7, 10, 14, 21, 30, 60, 90) mindestens ebenbürtig. Beurteilt wurden sowohl hämatologische als auch neurologische Parameter sowie die Serumwerte von Cobalamin, Methylmalonsäure und Homocystein. Bei 4 von 18 Patienten unter oraler Substitutionstherapie und bei 4 von 15 Patienten aus der i.m.-Gruppe wurden deutliche Verbesserungen neurologischer Symptome wie Parästhesien, Ataxie oder Gedächtnisverlust festgestellt. Alle Serummarker für

einen Vitamin-B₁₂-Mangel wurden bei allen Behandelten deutlich verbessert. Die Cobalamin- und MAA-Werte wurden bei Patienten der oralen Substitutionsgruppe sogar signifikant stärker gebessert als in der i.m.-Gruppe (Grafik) (15). Auch ein Cochrane-Review mit zwei randomisierten, kontrollierten Studien mit insgesamt 108 Patienten mit Vitamin-B-Mangel ($\leq 240 \text{ pg/ml}$) bestätigt die Gleichwertigkeit einer oralen Cobalamintherapie (1 mg bzw. 2 mg täglich) mit einer intramuskulären Substitutionstherapie (1 mg) (16). In der zweiten Vergleichsstudie bei 70 Patienten mit megaloblastärer Anämie aufgrund eines Vitamin-B₁₂-Mangels, im Mittel 60 beziehungsweise 64 Jahre alt, wurde Cobalamin sowohl bei oraler als auch i.m.-Therapie in der Dosis von 1 mg verabreicht (in den ersten 10 Tagen täglich, in den folgenden 4 Wochen wöchentlich, danach monatlich). 60 Patienten schlossen die 3-monatige Studie ab. Beide Therapieformen waren zur Verbesserung hämatologischer Parameter wie Hb-Werte und Leukozytenzahl, beurteilt an den Tagen 30 und 90, ähnlich effektiv. Auch die mittleren Serumcobalaminspiegel erhöhten sich in beiden Gruppen deutlich. Bei 21 Patienten wurden bei Studienbeginn neurologische Auffälligkeiten wie kognitive Defizite ($n = 7$), periphere Neuropathien ($n = 9$) und Verlust des Vibrationsempfindens ($n = 5$) festgestellt. Bei rund drei Viertel der Behandelten, sowohl in der peroralen als auch der i.m.-Gruppe, wurden bereits nach einmonatiger Therapie deutliche Verbesserungen dieser Symptome festgestellt. Die orale Therapie erwies sich nach Angaben der Autoren als besser verträglich als die intramuskuläre.

Gemäss diesen Daten dürfte die orale Substitutionstherapie bei den meisten Patienten mit Vitamin-B₁₂-Mangel eine der parenteralen Applikation gleichwertige Alternative sein, die von den Patienten vorgezogen werden dürfte. Weitere Vergleichsstudien wären allerdings wünschenswert, insbesondere bei Patienten mit Malabsorption.

Fazit

Ein Vitamin-B₁₂-Mangel ist bei Risikogruppen wie Älteren und Patienten mit intestinalen Erkrankungen häufig. Bei diesen Gruppen ist ein regelmässiges Screening sinnvoll, um rechtzeitig gegenzusteuern und der Entwicklung irreversibler neurologischer und psychiatrischer Symptome vorzubeugen. Unter einer Substitutionstherapie normalisieren sich nicht nur in kurzer Zeit die Serumcobalaminspiegel, sondern auch unspezifische Symptome der Betroffenen, Blutbildveränderungen und kognitive Defizite bessern sich deutlich. Eine hoch dosierte orale Substitutionstherapie ist bei Patienten mit symptomatischem Vitamin-B₁₂-Mangel eine gleichwertige Alternative zur parenteralen Applikation. ❖

Prof. Dr. med. Klaus Kisters

Chefarzt

Medizinische Klinik I

St. Anna Hospital

D-44649 Herne

E-Mail: medklinik1@annahospital.de

Interessenkonflikte: Der Autor hat keine deklariert.

Literatur unter www.arsmedici.ch

Diese Arbeit erschien zuerst in «Der Allgemeinarzt» 7/2016. Die leicht bearbeitete Übernahme erfolgt mit freundlicher Genehmigung von Verlag und Autor.

Literatur:

1. D-A-CH Referenzwerte für die Nährstoffzufuhr, 2. Auflage, 1. Ausgabe 2015, <https://www.dge.de/wissenschaft/referenzwerte/vitamin-b12.§>
2. Andr  s E et al.: Vitamin B₁₂ (cobalamin) deficiency in elderly patients. CMAJ 2004; 171(3): 251–259.
3. Pawlak R.: How prevalent is vitamin B(12) deficiency among vegetarians? Nutr Reviews 2013; 71(2):110–117.
4. Nationale Verzehrsstudie II, Ergebnisbericht Teil 2, Max Rubner-Institut 2008, http://www.mri.bund.de/fileadmin/Institute/EV/NVSII_Abschlussbericht_Teil_2.pdf
5. Clarke R et al.: Low vitamin B-12 status and risk of cognitive decline in older adults. Am J Clin Nutr 2007; 86: 1384–1391.
6. Singh AK et al.: Association of B₁₂ deficiency and clinical neuropathy with metformin use in type 2 diabetes patients. J Postgrad Med 2013; 59: 253–257.
7. Gr  ber U: Mikronährstoffe. 2. Aufl., WVG Stuttgart 2006.
8. Schmid J: Risiken des Vitamin-B₁₂-Mangels in der Schwangerschaft, 2012: [http://www.gf-biofaktoren.de/opencms/export/sites/gf-biofaktoren/de/media/fachthemen/Risiken-des-Vitamin-B₁₂-Mangels-in-der-Schwangerschaft.pdf](http://www.gf-biofaktoren.de/opencms/export/sites/gf-biofaktoren/de/media/fachthemen/Risiken-des-Vitamin-B12-Mangels-in-der-Schwangerschaft.pdf)
9. Pietrzik K et al.: Handbuch Vitamine. 1. Aufl., Urban & Fischer Verlag, München/Jena 2008.
10. Herrmann W, Obeid R: Ursachen und fr  hzeitige Diagnostik von Vitamin-B₁₂-Mangel. Dtsch   rztebl 2008; 105(40): 680–685.
11. Chen H et al.: Associations between Alzheimer's disease and blood homocysteine, vitamin B₁₂, and folate: a case-control study. Current Alzheimer Research 2015; 12: 88–94.
12. Djukiv M et al.: Frequency of dementia syndromes with a potentially treatable cause in geriatric in-patients: analysis of a 1-year interval. Eur Arch Psychiatry Clin Neurosci 2015; 265(5): 429–438.
13. Deuschl G, Maier W et al.: S3-Leitlinie Demenzen, Kurzversion (November 2009), online unter https://www.dgppn.de/fileadmin/user_upload/_medien/download/pdf/kurzversion-leitlinien/s3-leitlinie-demenz-kf.pdf
14. Eussen S et al.: Oral cyanocobalamin supplementation in older people with vitamin B₁₂ deficiency: a dose-finding trial. Arch Intern Med 2005; 165: 1167–1172.
15. Kuzminski A et al.: Effective treatment of cobalamin deficiency with oral cobalamin. Blood 1998; 92(4): 1191–1198.
16. Vidal-Alaball J et al.: Oral vitamin B₁₂ versus intramuscular vitamin B₁₂ for vitamin B₁₂ deficiency. Cochrane Database Syst Rev 2005; 3: CD004655.pub2.