

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Atenativ 500 IU infuusiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten
Atenativ 1000 IU infuusiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten
ihmisen antitrombiini III

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeät tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käännny lääkärin tai apteekkienhenkilökunnan puoleen. Tämä lääke on määritty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käännny lääkärin, apteekkienhenkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Atenativ on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Atenativ-valmistetta
3. Miten Atenativ-valmistetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Atenativ-valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Atenativ on ja mihin sitä käytetään

Atenativ on ns. antitromboottinen (verta ohentava) lääke, joka sisältää ihmisen plasmasta eristettyä antitrombiinia. Antitrombiini on ihmispasman yleinen ainesosa ja tärkeä veren hyytymisen estäjä.

Atenativ-valmistetta käytetään perinnöllisen (synnynnäisen) antitrombiinin vajauskoen hoitoon erityisesti ehkäisemään verihyytyymiä muodostumista syvissä laskimoissa sekä emboliaa riskilanteissa (esimerkiksi kirurgisten toimenpiteiden aikana tai synnytyksen yhteydessä).

Atenativ-valmistetta käytetään myös verenhyytymisjärjestelmän normalisoimiseen potilailla, joilla on hankinnainen antitrombiinin puute, vakava hyytymishäiriö, esimerkiksi disseminoitunut intravaskulaarinen koagulaatio, tai raskauskomplikaatioita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Atenativ-valmistetta

Älä käytä Atenativia

- jos olet allerginen ihmisen antitrombiini III:lle tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Varoitukset ja varotoimet

Kerro lääkärillesi, jos sinulla on muita sairauksia.

Virusturvallisuus

Ihmisen verestä tai plasmasta valmistettavien lääkkeiden välityksellä siirtyvien infektioiden tartuntavaaran ehkäisemiseksi on käytössä tiettyjä toimintatapoja. Näitä ovat veren ja plasman luovuttajien huolellinen valinta, jotta voidaan poissulkea mahdolliset infektioiden kantajat, jokaisen luovutuksen ja plasmapoolien testaaminen viruksien/infektioiden merkkien suhteen sekä valmistuksen aikaiset menetelmät, joiden avulla plasmasta tai verestä voidaan poistaa viruksia tai tehdä ne toimintakyvyttömiksi. Näistä toimenpiteistä huolimatta, annettaessa ihmisen verestä tai plasmasta valmistettuja lääkkeitä, infektion siirtymismahdollisuutta ei voida sulkea täysin pois. Tämä koskee myös tuntemattomia tai uusia viruksia ja muuntyypisiä infektoita.

Toimenpiteiden katsotaan tehoavan vaipallisiin viruksiin, kuten immuunikatovirus (HIV), hepatiitti B -virus ja hepatiitti C -virus, sekä vaipattomaan hepatiitti A -virukseen.

Toimenpiteet eivät välttämättä täyssin tehoa vaipattomiin viruksiin, kuten parvorokkovicirukseen B19. Parvovirustartunta saattaa olla vakava raskaana oleville naisille ja henkilöille, joilla on immuunipuutos tai lisääntynyt punasolujen tuotanto (esim. hemolyttinen anemia).

On erityisen suositeltavaa, että joka kerta kun saat Atenativ-annoksen, valmisteen nimi ja eränumero merkitään muistiin, jotta tiedot käytetyistä valmiste-eristä pysyvät tallessa.

Lääkärisi saattaa suositella sinulle hepatiitti A ja B -rokotuksia, jos sinulle annetaan säännöllisesti/toistuvasti ihmisen plasmasta valmistettuja antitrombiinivalmisteita.

Muut lääkevalmisteet ja Atenativ

Kerro lääkäriille tai apteekkienhenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

Atenativ-valmisten käyttö lisää hepariinin hyytymisenestovaikutusta, mikä saattaa lisätä verenvuotoriskia. Jos sinulla on lisääntynyt verenvuotoriski, hepariinin samanaikaista käyttöä tulee harkita huolellisesti. Jos lääkäri päättää, että sinulle tulee antaa hepariinia, vointiasi tarkkaillaan ja sinulle tehdään verikokeita.

Atenativ ruuan ja juoman kanssa

Vaiktuksia ei ole todettu.

Raskaus ja imetyksessä

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Atenativ-valmisten turvallisuudesta raskauden tai imetyksen aikana on vain rajoitetusti tietoa. Valmistetta voidaan käyttää raskauden tai imetyksen aikana vain, jos sitä pidetään välttämättömänä kohonneen tromboemboliariskin takia antitrombiinin puutoksesta kärsivillä potilailla. Kysy lääkäristä neuvoa ennen minkään lääkkeen käyttöä raskauden tai imetyksen aikana.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Valkutusta ajamiseen tai koneiden käyttöön ei ole havaittu. Sinun tulee itse arvioida, pystykö kuljettamaan moottoriajoneuvoa tai tekemään erityistä keskittymistä vaativia töitä.

Atenativ sisältää natriumia

Tämä lääke sisältää natriumia 1,5 mmol (36 mg) per injektiopullo (500 IU) ja 3,1 mmol (72 mg) per injektiopullo (1000 IU). Potilaiden, joilla on ruokavalion natriumrajoitus, tulee ottaa tämä huomioon.

3. Miten Atenativ-valmistetta käytetään

Lääkäri päättää Atenativin käytöstä ja annoksesta. Atenativ annetaan terveydenhuoltohenkilön antamana infuusiona. Hoidon aikana sinulle tehdään tarvittavia laboratoriotutkimuksia.

Jos käytät enemmän Atenativ-valmistetta kuin sinun pitäisi

Yliannostuksen oireita ei ole havaittu Atenativ-valmisten käytön yhteydessä.

Jos unohdat käyttää Atenativ-valmistetta

Lääkärisi valvoo lääkkeen antamista ja laboratorioarvojesi pysymistä annettujen rajojen sisällä.

Jos lopetat Atenativ-valmisten käytön

Laboratorioarvojesi perusteella lääkärisi päättää Atenativ-valmisten käytön lopettamisesta ja arvioi mahdolliset riskit.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Plasmavalmisteiden käyttö voi aiheuttaa allergia- tai yliherkkyyssreaktioita (esim. silmien, kasvojen tai kielen turvotus, injektiokohdan polte tai pistely, kuume, vilunväristykset, nokkosihottuma, ihottuma, pahoinvointi, oksentelu, hengenahdistus, päänsärky, huimaus, pyörrytys, hengitysvaikeudet, hengityksen vinkuminen, verenpaineen vaihtelu, sydämentykytys, uneliaisuus, levottomuus, ahdistuneisuus, selkäkipu, hikoilu, punoitus, kihelmöinti ja jopa sokki).

Jos yllämainittujen oireiden perusteella epäillään allergia- tai yliherkkyyssreaktiota, valmisten käyttö on lopetettava välittömästi. Lääkärin tulee noudattaa sokin hoito-ohjeita.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisten turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

FI-00034 Fimea

5. Atenativ-valmisten säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä jääläpissä (2-8 °C). Pidä injektiopullot ulkopakkauksessa. Herkkä valolle.

Valmisten kestoikana avaamaton pakaus säilyy huoneenlämmössä (alle 25 °C) kuukauden ajan. Valmistetta ei saa tämän jälkeen laittaa takaisin jääläpapiin, vaan se on hävitettävä, jos sitä ei käytetä.

Käyttövalmiaksi sekoittamisen jälkeen valmiste on käytettävä mahdollisimman pian ja viimeistään 48 tunnin kuluessa. Mikrobiologiselta kannalta käyttövalmiaksi sekoitettu valmiste on käytettävä mahdollisimman pian. Jos sitä ei käytetä heti, säilytsajat ja -olosuhteet ennen käyttöä ovat käyttäjän vastuulla. Yleisesti säilyvyys on enintään 24 tuntia 2-8 °C:ssa, ellei sekoittaminen ole tapahtunut kontrolloiduissa ja validoiduissa aseptisissa olosuhteissa. Käytämättä jäenty valmiste on hävitettävä.

Älä käytä tästä lääkettä etiketissä ja kotelossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Älä käytä tästä lääkettä, jos huomaat, että liuos on sameaa tai siinä on hiukkasia.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Nämä menetellään suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Atenativ sisältää

- Vaikuttava aine on ihmisen antitrombiini III (50 IU/ml).

- Muut aineet ovat:
Jauhe: natriumkloridi, ihmisen albumiini, N-asetyylitryptofaani ja kapryylihappo.
Liutin: injektionesteisiin käytettävä vesi.

Lääke valmisten kuvaus ja pakauskoot

Atenativ on infuusiokuiva-aine. Pakaus sisältää kylmäkuivattua jauhetta tyypin II lasisessa injektiopullossa sekä liuottimen (injektionesteisiin käytettävä vesi) tyypin I lasisessa injektiopullossa käyttövalmiiksi sekoittamista varten.

Käyttövalmiiksi sekoitettu liuos on yleensä kirkas tai hieman opalisoiva. Käyttövalmiiksi sekoitettu liuos sisältää 50 IU/ml ihmisen antitrombiini III:a.

Atenativ-valmistetta on saatavilla kahta pakkauskokoa: 500 IU tai 1000 IU. Kaikkia pakkauskokoja ei vältämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Octapharma AB
Lars Forssells gata 23
112 75 Tukholma
Ruotsi

Valmistaja

Octapharma AB
Lars Forssells gata 23
112 75 Tukholma
Ruotsi

Tämä pakausseoste on tarkistettu viimeksi 21.8.2017

Bipacksedel: information till användaren

Atenativ 500 IU pulver och vätska till infusionsvätska, lösning
Atenativ 1 000 IU pulver och vätska till infusionsvätska, lösning
humant antitrombin

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipackse del finns information om följande:

1. Vad Atenativ är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Atenativ
3. Hur du använder Atenativ
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Atenativ ska förvaras
6. Förfäckningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Atenativ är och vad det används för

Atenativ är ett såkallat antitrombotiskt läkemedel, som innehåller antitrombin som isolerats ur human blodplasma. Antitrombin är en normal bestårdsdel i blodplasma och är en viktig hämmare av blodets koagulation (levring).

Atenativ används för att behandla ärftlig (medfödd) antitrombin brist. Isynnerhet för att förhindra blodkoaguleringar i djupa vene r och embolism vid kliniska risk tillfällen (t.ex. vid operationer eller vid förlossning).

Atenativ används också för att normalisera blodkoaguleringsystemet hos patienter som har förorsakad brist av antitrombin, allvarlig koaguleringsstörning, t.ex. disseminerad intravaskular koagulering, eller komplikationer under graviditeten.

2. Vad du behöver veta innan du använder Atenativ

Använd inte Atenativ

Om du är allergisk mot human antitrombin III eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Berätta för din läkare om du har några andra sjukdomar

Virussäkerhet

När mediciner är gjorda av human blod eller plasma, vidtas särskilda åtgärder för att hindra att infektioner överförs till patienter. Det här inkluderar noggrant urval av blod- och plasmagivare för att vara smittbärare utesluts, test av enskilda donationer och plasmapooler för tecken på virus/infektion samt införandet av steg i processningen av blod och plasma som kan inaktivera och avskilja virus. Trots dessa åtgärder, kan risken för överföring av infektion inte helt uteslutas när läkemedel som tillverkats av humant blod eller plasma ges. Detta gäller även nya, hittills okända virus eller andra typer av infektioner.

Åtgärderna som vidtas anses effektiva mot häljeförsedda virus, såsom human immunbristvirus (HIV), hepatitis B virus och hepatitis C virus och för icke-häljeförsedda viruset hepatitis A virus.

Åtgärderna kan vara av begränsad effekt mot en del icke häljeförsedda virus, såsom parvovirus B19. Infektion av parvovirus kan vara allvarlig för gravida kvinnor och för personer, som har immunbrist eller ökad produktion av röda blodkroppar (t.ex. hemolytisk anemi).

När du ges Atenativ rekommenderas att produktnamn och satsnummer registreras för att möjliggöra spårandet av använt läkemedel.

Din läkare kan rekommendera att du överväger att vaccinera dig mot hepatitis A och B om du regelbundet/upprepat får antitrombin produkter av humant ursprung.

Andra läkemedel och Atenativ

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Den antikoagulerande effekten av heparin ökar vid behandling med Atenativ och risken för blödning kan öka. Om du har ökad risk för blödning, skall det övervägas mycket noga att samtidigt ge heparin. Om läkaren bestämmer att du skall få heparin samtidigt, så kommer du att bli noga övervakas med laboratorieprover.

Atenativ med mat och dryck

Ingen inverkan har observerats.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Det finns begränsad erfarenhet av säkerheten vid användning av Atenativ under graviditet eller amning. Atenativ skall användas under graviditet eller amning enbart om det anses nödvändigt vid ökad risk för tromboemboli för patienter som lider av brist på antitrombin. Rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar något läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Ingen inverkan har observerats på förmågan att köra eller framföra fordon. Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i skick att köra motorfordon eller att utföra ande uppgifter som kräver öka koncentration.

Atenativ innehåller natrium

Detta läkemedel innehåller 1,5 mmol (36 mg) natrium per injektionsflaska (500 IU) och 3,1 mmol (72 mg) per injektionsflaska (1000 IU). Patienter med natriumbegränsad diet, bör ta hänsyn till detta.

3. Hur du använder Atenativ

Din läkare avgör om du behöver Atenativ och med vilken dos. Atenativ ges av hälsovårdspersonal som en infusion. Du kommer att övervakas genom nödvändiga laboratorieprover under behandlingen.

Om du har tagit för stor mängd av Atenativ

Inga symtom på överdosering har rapporterats i samband med Atenativ.

Om du har glömt att ta Atenativ

Din läkare är ansvarig för att övervaka givandet av läkemedlet och att hålla dina laboratorievärden inom givna gränser.

Om du slutar att ta Atenativ

Beroende på dina laboratorievärden bedömer din läkare när man skall sluta att ge Atenativ åt dig och bedömer eventuella risker.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Användning av plasma-baserade läkemedel kan ge allergiliknande överkänslighetsreaktioner (t ex svullnad av ögon, ansikte eller tunga, brännande och stickande känsla vid injektionsstället, feber, frossa, nässelutslag, eksem, illamående, kräkningar, dyspné, huvudvärk, yrsel, andfåddhet, väsande andning, blodtrycksförändringar, hjärtklappning, orkeslöshet, rastlöshet, ångest, ryggsmärta, svettningar, rodnad, stickningar och till och med chock).

Vid misstanke om allergiska eller överkänslighetsreaktioner med något av ovan nämnda symtom, skall infusionen omedelbart avbrytas. De fastställda riktlinjerna för chockbehandling kommer att följas av din läkare.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

FI-00034 Fimea

5. Hur Atenativ ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras i kylskåp (2–8 °C). Förvara ampullerna i ytterkartongen. Ljuskäntligt.

Inom sin hållbarhetstid oöppnad förpackningen kan förvaras i rumstemperatur (vid högst 25 °C) i upp till 1 månads tid. Produkten får inte placeras i kylskåpet på nytt, utan skall kasseras om den inte används.

Efter beredning skall produkten användas så snart som möjligt och senast inom 48 timmar. En färdigberedd lösning skall ur mikrobiologisk synvinkel användas så snart som möjligt. Om den inte används genast, är förvaringstiden och -förhållanden före användning på användarens ansvar. Normalt är hållbarheten högst 24 timmar i 2–8 °C, såväl beredningen inte skett i kontrollerade och validerade aseptiska förhållanden. Eventuellt oanvänt preparat bör kasseras.

Används före utgångsdatum som anges på etiketten och på kartongen efter förkortningen (EXP). Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Använd inte detta läkemedel om du märker att lösningen är grumlig eller innehåller partiklar.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är humant antitrombin III (50 IU/ml).
- Övriga innehållsämnen är:
Pulver: Natriumklorid, humant albumin, N-acetyltryptofan och kaprylsyra.
Vätska: vatten för injektionsvätskor.

Läke medlets utseende och förpackningsstorlekar

Atenativ är ett pulver för infusionsvätska. Paketet innehåller lyofilisering pulver i en injektionsflaska (typ II glas) och vätska (vatten för injektionsvätskor) i en injektionsflaska (typ I glas) som använd för beredning av pulvret. Den färdigberedda lösningen är vanligen klar eller lätt ogenomskinlig.

Beredd lösning innehåller 50 IU/ml humant antitrombin III.

Atenativ finns i två förpackningstorlekar: 500 IU och 1000 IU. Alla förpackningsstorlekar finns eventuellt inte på marknaden.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Octapharma AB
Lars Forssells gata 23
SE-112 75 Stockholm Sverige

Tillverkare

Octapharma ABLars Forssells gata 23
SE-112 75 Stockholm Sverige

Denna bipacksedel ändrades senast 21.8.2017.