

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

octaplasLG infuusioneste, liuos ABO-veriryhmäspesifiset ihmisen plasman proteiinit

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen ottamisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

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

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä octaplasLG on ja mihin sitä käytetään

octaplasLG on ihmisen plasmaa, jossa plasmaeriä on yhdistetty ja käsitelty virusten inaktivoimiseksi. Ihmisen plasma on veren nestemäinen osa, joka kuljettaa soluja. Se sisältää ihmisen plasmaproteiineja, jotka ovat tärkeitä normaalin hyytymisominaisuuden ylläpitämisessä. octaplasLG-valmistetta käytetään samoin kuin normaalia jääplasmaa.

octaplasLG-valmistetta käytetään vaikeaan hyytymistekijäpuutokseen, joka voi aiheutua vaikeasta maksan vajaatoiminnasta tai massiivisesta verensiirrosta. octaplasLG-valmistetta voidaan antaa myös kiireellisissä tapauksissa, kun hyytymistekijäkonsentraattia (kuten tekijä V tai tekijä XI) ei ole saatavilla tai kun tarvittavia laboratoriomäärittämiä ei ole mahdollista tehdä.

octaplasLG-valmistetta voidaan antaa myös, kun tarvitaan nopea suun kautta nautitun antikoagulantin (kumariini tai indanedioni) vastavaikutus, kun maksan vajaatoiminnan takia K-vitamiinia on liian vähän tai hätätapauksissa.

octaplasLG-valmistetta voidaan käyttää potilaille plasmanvaihtoprosesseissa palauttamaan riittävä hyytymistekijätaso.

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

Älä käytä octaplasLG-valmistetta

- jos olet allerginen ihmisen plasman proteiineille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
- jos sinulla on immunoglobuliini IgA -vasta-aineita.
- jos aikaisemmin olet saanut reaktion jostakin ihmisen plasmavalmisteesta tai jääplasmasta.
- jos S-proteiinitasosi on matala (K-vitamiinista riippuvainen proteiini veressäsi).

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin kanssa ennen kuin käytät octaplasLG-valmistetta.

Kerro lääkärillesi, jos sinulla on muita sairauksia.

Ole erityisen varovainen octaplasLG-valmisteen suhteen

- jos immunoglobuliini A -tasosi on alhainen.
- jos aikaisemmin olet saanut reaktion jääplasmasta.
- jos kärsit sydämen vajaatoiminnasta tai nesteestä keuhkoissa (keuhkoedeema).
- jos sinulla on riski veren hyytymiskomplikaatioihin (tromboottisiin komplikaatioihin) potentiaalisen kohonneen laskimotromboembolismiin vuoksi (tukosten muodostuminen verisuonissa).
- jos veren hyytymisen estyminen (fibrinolyysi) on lisääntynyt.

octaplasLG-valmistetta ei yleensä suositella von Willebrandin taudin hoitoon.

Virusturvallisuus

Kun ihmisen verestä tai plasmasta tehdään lääkevalmisteita, estetään tietyn toimenpitein infektioiden siirtyminen potilaisiin. Nämä menetelmät sisältävät veren ja plasman luovuttajien huolellisen valinnan, jotta varmistetaan, että ne joilla voi olla infektiota suljetaan pois. Jokainen luovutettu erä ja yhdistetyt plasmaerät testataan virusten ja infektioiden varalta. Näiden valmisteiden valmistajat sisällyttävät myös veren ja plasman valmistusprosessiin vaiheita, jotka tekevät mahdolliset virukset tehottomiksi tai poistavat ne. Tästä huolimatta ihmisen verestä tai plasmasta valmistettua lääkevalmistetta annettaessa ei voida täysin sulkea pois infektiota aiheuttavien tekijöiden siirtymisen mahdollisuutta. Tämä koskee myös toistaiseksi tuntemattomia tai syntyviä viruksia ja muita tulehduksen aiheuttajia.

Menetelmiä, joita käytetään, pidetään tehokkaina vaipallisia viruksia kuten ihmisen immuunikatovirusta (HIV), hepatiitti B -virusta ja hepatiitti C -virusta vastaan.

Menetelmät eivät täysin tehoa vaipattomiin viruksiin kuten hepatiitti A virus, hepatiitti E virus ja parvovirus B19.

On suositeltavaa, että kun sinulle annetaan octaplasLG-valmistetta, valmisteen nimi ja eränumero merkitään muistiin, jotta käytetyt erät voidaan jäljittää.

Lääkärisi voi tarvittaessa suositella rokotusta suojaamaan hepatiitti A:ta ja B:tä vastaan, jos säännöllisesti ja toistuvasti saat ihmisen plasmasta tuotettuja valmisteita.

Lapset

Kokemusta valmisteen käytöstä lasten hoidossa on vain rajallisesti.

Muut lääkevalmisteet ja octaplasLG

Kliinisten kokeiden aikana octaplasLG-valmistetta on annosteltu samanaikaisesti useiden muiden lääkkeiden kanssa eikä yhteisvaikutuksia ole havaittu.

Kun sinulle annetaan octaplasLG-valmistetta, voit saada myös aineita (esim. raskaushormonia), jotka voivat aiheuttaa väärän positiivisen testituloksen (esim. positiivinen raskaustesti, vaikka et ole raskaana).

octaplasLG-valmistetta ei saa sekoittaa muiden laskimoon annettavien nesteiden tai lääkkeiden kanssa lukuun ottamatta punasoluja ja verihiutaleita.

Jotta välttyttäisiin hyytymien muodostumiselta, kalsiumia sisältäviä liuoksia ei saa antaa octaplasLG-valmisteen kanssa samaan laskimoon.

octaplasLG-valmisteella ei ole tunnettuja yhteisvaikutuksia muiden lääkkeiden kanssa.

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

octaplasLG ruuan ja juoman kanssa

Mitään vaikutuksia ei ole havaittu.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä neuvoa ennen tämän lääkkeen ottamista. octaplasLG-valmistetta annetaan sinulle vain, jos lääkärisi pitää sitä välttämättömänä.

Ajaminen ja koneiden käyttö

octaplasLG-valmisteella ei ole haitallista vaikutusta ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn.

Tärkeää tietoa octaplasLG-valmisteen sisältämistä aineista

Lista valmisteen sisältämistä aineista, ks. kohta 6.

Tämä lääkevalmiste sisältää korkeintaan 920 mg natriumia (ruokasuolan toinen ainesosa) pussia kohti. Tämä vastaa enintään 46 %:a suositellusta natriumin enimmäisvuorokausiannoksesta aikuiselle.

3. Miten octaplasLG:tä käytetään

octaplasLG-valmisteen antaa lääkäri tai sairaanhoitaja. Se annetaan infuusiona laskimoon. Annoksesi riippuu kliinisestä tilanteesta ja siitä kuinka paljon painat. Lääkärisi päättää mikä on sopiva octaplasLG-annos.

- Ennen octaplasLG-infuusion antoa tehdään ABO-veriryhmän yhteensopivuustesti.
- Hätätapauksissa AB-veriryhmän octaplasLG:tä voidaan antaa kaikille potilaille.

On tärkeää, että infuusionopeus ei ylitä 1 millilitraa kehon painokiloa kohti minuutissa. octaplasLG-valmisteen sisältämän sitraatin negatiivisia vaikutuksia voidaan vähentää antamalla kalsiumglukonaattia eri laskimoon.

Sinua tarkkaillaan annostelun aikana ja vähintään 20 minuutin ajan annostelun jälkeen allergisen reaktion (anafylaktinen reaktio) tai sokin varalta, jolloin infuusio lopetetaan välittömästi.

Jos käytät enemmän octaplasLG-valmistetta kuin sinun pitäisi

Suuret annokset voivat aiheuttaa nesteen kertymistä elimistöön, keuhkoödemaa ja/tai sydänongelmia.

Jos unohtat käyttää octaplasLG-valmistetta

Lääkärisi vastuulla on tarkkailla annosta ja pitää laboratorioarvosi vaadituissa rajoissa.

Jos lopetat octaplasLG-valmisteen käytön

Lääkärisi päättää laboratorioarvojen perusteella milloin octaplasLG-valmisteen antaminen lopetetaan ja arvioi mahdolliset riskit.

Ei saa käyttää etiketissä mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

On useita vaihtoehtoja sulattaa pakastettu octaplasLG:

- Vesihaude:
Sulata ulkokääreessä vähintään 30 minuutin ajan kiertovesihauteessa 30-37 °C:ssa. Käytä tarvittaessa lisäksi käärepussia suojaamaan sisältöä.
Estä vettä pääsemästä kosketuksiin tuloaukon kanssa. Sulatusaika on vähintään 30 minuuttia 37 °C:ssa. Vesihauteen lämpötila ei saa koskaan olla yli 37 °C, eikä alle 30 °C.
Sulatusaika riippuu vesihauteessa olevien pussien määrästä. Jos sulatat useita plasmapusseja samanaikaisesti, voi sulamisaika pidentyä, mutta se ei saa olla pidempi kuin 60 minuuttia.

- Plasman sulatukseen tarkoitettu lämpökäsittelymenetelmä kuten SAHARA-III:
Laita octaplasLG-pussit ravistelijaan valmistajan ohjeen mukaisesti ja sulata plasma käyttäen nopeaa lämpökäsittelyohjelmaa. Kun verikomponentin lämpötila on 37 °C, lopeta lämpökäsittelyohjelma ja poista pussi.
Kun plasmaa sulatetaan plasman sulatukseen tarkoitetulla lämpökäsittelymenetelmällä, kuten SAHARA-III, suositellaan käytettäväksi seurantalaitetta, jolla seurataan verikomponentin lämpötilaa ja virheilmoituksia.
- Muut:
Muita sulatusmenetelmiä pakastetulle octaplasLG-valmisteelle voidaan käyttää sillä ehdolla, että menetelmät ovat validoituja kyseiseen tarkoitukseen.

Anna pussin sisällön lämmitä noin 37 °C:een ennen infuusion antamista. octaplasLG-valmisteen lämpötila ei saa olla yli 37 °C. Poista ulommainen kääre ja tarkasta, että pussissa ei ole murtumia eikä reikiä.

Vältä ravistamista.

Sulattamisen jälkeen liuos on kirkasta tai hieman läpikuultavaa, eikä siinä ole kiinteitä tai hyytelömäisiä hiukkasia.

Älä käytä liuosta, joka on sameaa tai jossa on hiukkasia ja/tai värimuutoksia.

Sulatettua octaplasLG:tä ei saa pakastaa uudelleen. Käyttämättä jäänyt valmiste tulee hävittää.

Käyttämätön lääkevalmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Yliherkkyysoireita voi esiintyä harvoin. Nämä ovat yleensä lieviä allergiatyyppisiä reaktioita, joihin kuuluvat paikallinen tai laaja ihon punoitus, nokkosihottuma tai kutina. Vaikeampiin muotoihin voi liittyä komplikaationa verenpaineen aleneminen tai kasvojen tai kielen turpoaminen. Vaikeat koko kehon allergiset reaktiot voivat alkaa nopeasti ja ne voivat olla vakavia. Oireita ovat verenpaineen lasku, sydämen sykkeen kiihtyminen, hengitysvaikeudet, hengityksen vinkuminen, yskä, hengenahdistus, pahoinvointi, oksentelu, ripuli, vatsa- tai selkäkipu. Vakavat reaktiot voivat johtaa sokkiin, tajuttomuuteen, hengitysvajaukseen ja erittäin harvoin jopa kuolemaan.

Haittavaikutuksia voi aiheuttaa octaplasLG-valmisteen sisältämä sitraatti ja siihen liittyvä matala kalsiumtaso, erityisesti jos infuusionopeus on suuri, jos sinulla on maksan toimintahäiriöitä tai jos sinulla on meneillään plasmanvaihto. Voit kokea väsymystä, nipistelyn tunnetta (parestesia), vapinaa ja matalat kalsiumarvot. octaplasLG voi kasvattaa laskimoveritulppien riskiä:

- raajoissa, aiheuttaen raajojen kipua ja turvotusta;
- keuhkoissa, aiheuttaen rintakipua ja hengenahdistusta;
- aivoissa, aiheuttaen heikkoutta ja/tai kehon toisen puolen tunnottomuutta;
- sydämessä, aiheuttaen rintakipua;

Kaikilla potilailla, joilla on kasvanut veren hyytymisen riski, tulee noudattaa erityistä varovaisuutta ja harkita asianmukaisia toimenpiteitä.

OctaplasLG-valmisteen sisältämien vasta-aineiden ja veresi antigeenien välinen yhteensopimattomuus voi harvoin aiheuttaa punaisten verisolujen hajoamista (hemolyyttiset verensiirtoreaktiot). Oireita ovat vilunväristykset, kuume, kuiva yskä, hengitysvaikeudet, ihottuma ja verenvuodot kehossa.

octaplasLG-infuusio voi lisätä tiettyjä hyytymistekijävasta-aineita.

Suuri annos tai infuusionopeus voi aiheuttaa nesteen kertymistä elimistöön, nesteen kertymistä keuhkoihin ja/tai sydämen vajaatoimintaa.

Seuraavat haittavaikutukset on tunnistettu octaplasLG-valmistetta edeltävällä valmisteella tehdyissä kliinisissä tutkimuksissa tai niiden markkinoilletulon jälkeisissä tutkimuksissa:

Luokitus elinjärjestelmittäin	Yleinen ($\geq 1/100$ - < $1/10$ tai $\geq 1\%$ - < 10%)	Melko harvinainen ($\geq 1/1000$ - < $1/100$ tai $\geq 0,1\%$ - < 1%)	Harvinainen ($\geq 1/10\,000$ - < $1/1000$ tai $\geq 0,01\%$ - < $0,1\%$)	Hyvin harvinainen ($< 1/10\,000$ tai < $0,01\%$)
Verenkierto				punaisten verisolujen puute verenvuototaipumus
Immuunijärjestelmä			yliherkkyys	vakavat allergiset reaktiot ja sokki
Psyykkiset häiriöt				ahdistuneisuus agitaatio levottomuus
Hermosto		kosketus- tai tuntoaistin heikkeneminen		huimaus pistely
Sydän				sydämen vajaatoiminta epäsäännöllinen syke nopeutunut syke
Verisuonten ja verenkierron häiriöt				hyytymät verisuonissa verenpaineen aleneminen verenpaineen nousu verenkierron vajaatoiminta ihon punoitus
Hengitys		hapenpuute		hengitysvajaus verenvuoto keuhkoissa keuhkoputkien supistuminen neste keuhkoissa hengästyminen hengitysvaikeudet
Vatsa ja sisäelimet		oksentelu pahoinvointi		vatsakipu
Iho	nokkosihottuma kutina			ihottuma lisääntynyt hikoilu
Luusto ja lihakset				selkäkipu
Yleisoireet ja antopaikassa todettavat haitat		kuume		rintakipu rintavaivat vilunväristykset paikallinen turvotus yleinen huonovointisuus antopaikan reaktio
Tutkimukset				positiivinen vasta-ainetestin veren happipitoisuuden lasku

Luokitus elinjärjestelmittäin	Yleinen ($\geq 1/100$ - < $1/10$ tai $\geq 1\%$ - < 10%)	Melko harvinainen ($\geq 1/1000$ - < $1/100$ tai $\geq 0,1\%$ - < 1%)	Harvinainen ($\geq 1/10\,000$ - < $1/1000$ tai $\geq 0,01\%$ - < $0,1\%$)	Hyvin harvinainen ($< 1/10\,000$ tai < $0,01\%$)
Vammat, myrkytykset ja toimenpiteisiin liittyvät komplikaatiot				verivolyymin kasvu sitraattimyrkytys punaisten verisolujen tuhoutuminen

Riippuen hättäväikutusten luonteesta ja vaikeusasteesta infuusionopeutta tulee hidastaa tai annostelu tulee lopettaa. Lääkärisi päättää mitä tulee tehdä.

Jos havaitset sellaisia hättäväikutuksia, joita ei ole tässä selosteessa mainittu, tai kokemasi hättäväikutus on vakava, kerro niistä lääkäriillesi.

Hättäväikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset hättäväikutuksia, kerro niistä lääkäriille. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia hättäväikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa hättäväikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla hättäväikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden hättäväikutusrekisteri

PL 55

FI-00034 Fimea

5. octaplasLG-valmisteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä etiketissä mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän EXP jälkeen.

Säilytä ja kuljeta pakastettuna ($\leq -18\text{ °C}$).

Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä valolle.

Sulattamisen jälkeen valmisteen kemiallisen ja fysikaalisen käytönaikaisen säilyvyyden on osoitettu olevan 5 vuorokautta $2-8\text{ °C}$:ssa tai 8 tuntia huoneenlämmössä ($20-25\text{ °C}$).

Mikrobiologise lta kannalta valmiste on käytettävä välittömästi, ellei avaamiseen käytetty menetelmä poista mikrobikontaminaation riskiä. Jos valmistetta ei käytetä heti, käyttöä edeltävä säilytysaika ja -olosuhteet ovat käyttäjän vastuulla.

Älä käytä tätä lääkettä, jos huomaat, että neste on sameaa tai sisältää sakkaa ja/tai siinä on värimuutoksia.

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä octaplasLG sisältää

- Vaikuttavat aineet ovat ABO-veriryhmäspesifisiä ihmisen plasman proteiineja (45–70 mg/ml). 200 ml:n pussi sisältää 9–14 g (45–70 mg/ml).
- Muut aineet ovat:
Natriumsitraattidihydraatti, natriumdivetyfosfaattidihydraatti, glysiini.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkausko

octaplasLG-valmisteen lääkekuoto on infuusioneste, liuos.

200 ml:n pussi.

Pakkausko 1 tai 10 pussia.

Pakastettu liuos on (hieman) keltaista.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Octapharma AB

SE-11275 Tukholma

Ruotsi

Valmistaja

Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H

Oberlaaer Str. 235

1100 Wien

Itävalta

Octapharma AB

SE-112 75 Stockholm, Ruotsi

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi

8.4.2019

Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain hoitoalan ammattilaisille :

Annostus ja antotapa

Annostus

Annostus riippuu kliinisestä tilanteesta ja perustaudista, mutta yleisesti hyväksytty octaplasLG-valmisteen aloitusannos on 12–15 ml kehon painokiloa kohti. Tämän pitäisi kasvattaa potilaan plasman hyytymistekijöiden tasoja noin 25 %.

On tärkeää seurata saavutettua vastetta sekä kliinisesti että mittaamalla esimerkiksi aktivoitua partiaalista tromboplastiiniaikaa (aPTT), protrombiiniaikaa (PT) ja/tai tiettyjä hyytymistekijöitä.

Annostus hyytymistekijäpuutoksissa

Riittävä hemostaattinen vaikutus lievissä ja keskivaikeissa verenvuodoissa tai leikkausten yhteydessä potilailla, joilla on hyytymistekijäpuutos, on tavallisesti saavutettu infusoimalla 5–20 ml octaplasLG:tä kehon painokiloa kohti. Tämän pitäisi kasvattaa potilaan plasman hyytymistekijöiden tasoja noin 10–33 %. Suurien verenvuotojen tai leikkausten yhteydessä pitää kysyä neuvoa hematologiaan perehtyneeltä lääkäriltä.

Annostus TTP:ssa ja verenvuodoissa intensiivisen plasmanvaihdon yhteydessä

Terapeuttisten plasmanvaihtoprosessien yhteydessä pitää kysyä neuvoa hematologiaan perehtyneeltä lääkäriltä. TTP-potilaiden koko vaihdettu plasmavolyymi korvataan octaplasLG:llä.

Antotapa

octaplasLG:n antaminen perustuu ABO-veriryhmäspesifisyyteen. Hätätapauksissa AB-veriryhmän octaplasLG-valmistetta voidaan pitää yleisplasmana, koska sitä voidaan antaa kaikille potilaille veriryhmästä riippumatta.

Sulattamisen jälkeen octaplasLG annetaan infuusiona laskimoon käyttäen suodattimilla varustettuja infuusiovälineitä. Koko infuusion ajan on noudatettava aseptista tekniikkaa.

Sitraattitoksisuutta voi ilmetä kun annetaan yli 0,020–0,025 mmol sitraattia kehon painokiloa kohti minuutissa. Siksi infuusionopeus ei saa ylittää 1 ml octaplasLG-valmistetta kehon painokiloa kohti minuutissa. Sitraatin toksista vaikutusta voidaan vähentää antamalla kalsiumglukonaattia toiseen laskimoon.

Varoitukset ja käyttöön liittyvät varotoimet:

Anafylaktisen sokin ilmaantuessa infuusio lopetetaan välittömästi. Hoidossa noudatetaan anafylaktisen sokin hoidosta annettuja ohjeita.

Potilaita tarkkaillaan vähintään 20 minuutin ajan annostelun jälkeen.

Yhteensopimattomuudet:

- octaplasLG-valmiste voidaan sekoittaa punasolujen ja verihiutaleiden kanssa, jos molempien valmisteiden ABO-yhteensopivuus huomioidaan.
- octaplasLG-valmistetta ei saa sekoittaa muiden lääkevalmisteiden kanssa, koska inaktivoitumista ja saostumista voi esiintyä.
- Jotta välttyttäisiin hyytymien muodostumiselta, kalsiumia sisältäviä liuoksia ei saa antaa samaa laskimoreittiä kuin octaplasLG.

Vaikutukset serologisiin testeihin

octaplasLG-valmisteesta peräisin olevien plasman komponenttien (esim. ihmisen koriongonadotropiini β -n, β -HCG:n) passiivinen siirtyminen voi johtaa valmistetta saaneella harhaanjohtaviin laboratoriotuloksiin. Esimerkiksi vääriä positiivisia raskaustestituloksia on raportoitu β -HCG:n passiivisen siirtymisen seurauksena.

Bipacksedel: Information till användaren

octaplasLG infusionsvätska, lösning ABO-blodgruppsspecifikt humant plasmaprotein

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.
- 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. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande :

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

1. Vad octaplasLG är och vad det används för

octaplasLG är human plasma, som har poolats och behandlats för virusinaktivering. Human plasma är den flytande delen av humant blod som transporterar celler. Den innehåller humana plasmaproteiner, som är viktiga för att uppehålla normala koagulationsegenskaper. octaplasLG används på samma sätt som normal färskfrusen plasma (FFP).

octaplasLG används vid komplex koagulationsfaktorbrist som kan förorsakas av svår leversvikt eller massiv transfusion. octaplasLG kan också ges i nödsituationer när inget koagulationsfaktorkoncentrat (som faktor V och faktor XI) finns tillgängligt eller när en nödvändig laboratoriediagnos inte är möjlig.

octaplasLG kan också ges för att snabbt motverka effekten av oral antikoagulantia (av kumarin eller indandiontyp), när Vitamin K -nivåerna är alltför låga beroende på nedsatt leverfunktion eller i en nödsituation.

octaplasLG kan ges till patienter som genomgår plasmabyte för att återställa balansen mellan koagulationsfaktorerna.

2. Vad du behöver veta innan du använder octaplasLG

Använd inte octaplasLG

- om du är allergisk mot humana plasma proteiner eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du har antikroppar mot immunoglobulin IgA.
- om du tidigare har reagerat på någon human plasmaprodukt eller på FFP.
- om du har låg nivå av protein S (ett vitamin K-beroende protein i ditt blod).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare innan du använder octaplasLG.

Tala om för läkare om du har några andra sjukdomar.

Var särskilt försiktig med octaplasLG

- om du har låg nivå av immunoglobulin A.
- om du tidigare har reagerat på plasmaprotein inklusive FFP.
- om du lider av hjärtsvikt eller vätska in lungorna (lungödem).
- om du har kända risker för störningar i blodkoagulationen (trombotiska komplikationer) eftersom det potentiellt föreligger en ökad risk för venös tromboembolism (bildning av blodproppar i dina vener).
- vid ökad inhibition av koagulering (fibrinolys).

octaplasLG rekommenderas inte normalt mot von Willebrands sjukdom.

Virussäkerhet

När läkemedel som är framställda av human plasma eller blod används, vidtar man vissa åtgärder, för att förhindra överföring av infektioner till patienter. Dessa metoder inkluderar ett noggrant urval av blod- och plasmagivare, för att säkerställa att de som kan ha infektioner utesluts och test av varje givare och plasmapool med avseende på tecken på virus/infektioner. Tillverkarna av dessa produkter har vid beredningen av blod eller plasma även inkluderat processer som kan inaktivera eller avlägsna virus. Trots alla dessa försiktighetsåtgärder vid framställning av medicin från humanblod eller humanplasma, kan risken för överföring av blodburna smittoämnen ej helt uteslutas. Detsamma gäller också okända eller nya virus och andra typer av infektioner.

Metoderna som används anses vara effektiva mot lipidhöljeförsedda virus, såsom humant immunbristvirus (HIV), hepatit B virus och hepatit C virus.

Vidtagna åtgärder anses effektiva mot virus utan lipidhölje såsom hepatit A virus, hepatit E och parvovirus B19. Det rekommenderas starkt att varje gång du får octaplasLG, produktens namn och satsnummer antecknas så att man får en förteckning över de satser som har använts.

Om det är lämpligt kan din läkare föreslå vaccination för att skydda mot hepatit A och B om du får regelbundet produkter tillverkat från human plasma.

Barn

Erfarenheten på barn är begränsad.

Andra läkemedel och octaplasLG

Vid kliniska prövningar har octaplasLG doserats tillsammans med många andra läkemedel och inga interaktioner har observerats.

Vid administrering av octaplasLG kan du även få substanser (t.ex. graviditetshormoner) som kan leda till falskt positiva testresultat (t.ex. positiva graviditetstest trots att du inte är gravid).

octaplasLG får ej blandas med andra intravenösa vätskor eller mediciner utom röda blodkroppar och blodplättar. För att undvika blodproppar får lösning som innehåller kalcium inte administreras i samma ven som octaplasLG. Interaktioner av octaplasLG med andra läkemedel är inte kända.

Tala om för läkare om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel.

octaplasLG med mat och dryck

Inga effekter har observerats.

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare innan du använder detta läkemedel. octaplasLG kommer endast att ges till dig om din läkare anser det vara viktigt för dig.

Körförmåga och användning av maskiner

Det finns inga tecken på att octaplasLG kan påverka förmågan att framföra fordon eller använda maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Viktig information om något innehållsämne i octaplasLG

För en lista över de övriga innehållsämnena, se avsnitt 6.

Detta läkemedel innehåller maximalt 920 mg natrium (huvudingrediensen i koksalt/bordssalt) per påse. Detta motsvarar maximalt 46% av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna.

3. Hur du använder octaplasLG

octaplasLG kommer att ges till dig av en läkare eller sköterska. Det ges genom infusion i dina vener.

Din dos beror på din kliniska situation och på hur mycket du väger. Din läkare bestämmer den lämpliga dosen för dig.

- Innan octaplasLG infusion kan ges måste en ABO-blodgruppsbestämning göras.
- I nödsituationer kan octaplasLG för blodgrupp AB ges till alla patienter.

Det är viktigt att infusionshastigheten inte överskrider 1 ml octaplasLG per kilo kroppsvikt per min.

För att minimera de negativa effekterna av det citrat som finns i octaplasLG kan kalciumglukonat ges i en annan ven.

Du kommer att övervakas under behandlingen och under minst 20 minuter efter behandlingen i den händelse du skulle få en allergisk reaktion (anafylaktisk reaktion) eller chock. Infusionen avbryts då genast.

Om du har använt för stor mängd av octaplasLG

Höga doser kan medföra onormal riklighet av blodet, vätskeansamling i lungorna och/eller hjärtproblem.

Om du har glömt att använda octaplasLG

Din läkare är ansvarig för att övervaka din dos och se till att dina laboratorievärden är lämpliga.

Om du slutar att använda octaplasLG

Din läkare bestämmer när behandling med octaplasLG slutas och värderar eventuella risker på grund av dina laboratorievärden.

Använd inte efter utgångsdatumet på etiketten.

Fryst octaplasLG kan tinas på flera sätt:

- Vattenbad:
Tina i ytterhöljet under minst 30 minuter i cirkulerande vattenbad vid 30 °C till 37 °C. Om så är lämpligt kan en omslagspåse användas för att skydda innehållet ytterligare.
Hindra vatten från att förorena anslutningsporten. Minsta upptiningstid är 30 minuter vid 37 °C. Temperaturen i vattenbadet får aldrig överstiga 37 °C och bör inte vara lägre än 30 °C.
Tiden för upptining beror på antalet påsar i vattenbadet. Om flera plasmapåsar tinas samtidigt, kan upptiningstiden förlängas, men bör inte vara längre än 60 minuter.
- Användning av torrvarmesystem, som t.ex. SAHARA-III:

Placera octaplasLG-påsarna på agiteringsplattan enligt tillverkarens anvisningar och tina plasman med snabbtiningsfunktionen. När temperaturdisplayen visar att blodkomponenten uppnått 37 °C skall tiningsprocessen avslutas och påsarna avlägsnas.

Under upptining av octaplasLG med ett torrvarmesystem rekommenderas att skrivarfunktionen används för att dokumentera temperaturförloppet och felmeddelanden vid avvikelser.

- Övriga:
Övriga tiningsmetoder för fryst octaplasLG kan användas under förutsättning att dessa metoder är validerade för detta ändamål.

Värm påsens innehåll till cirka 37 °C före infusion. octaplasLG temperatur får inte överskrida 37 °C. Avlägsna ytterhöljet och kontrollera påsen och sök efter revor och läckor.

Undvik att skaka påsen.

När lösningen tinat är den klar till lätt opalescent och fri från fasta eller gelatinliknande partiklar.

Använd inte lösningar som är grumliga eller innehåller fällningar och/eller är missfärgade.

Upptinad octaplasLG får inte frysas om. Oanvänd produkt måste kasseras.

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

4. Eventuella biverkningar

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

I sällsynta fall kan överkänslighetsreaktioner observeras. Dessa är vanligen milda reaktioner av allergityp, och består av lokaliserad eller generaliserad hudrodnad, utslag eller klåda. Allvarigare former kan kompliceras av blodtrycksfall eller svullnad i ansikte eller tunga. Svåra allergiska reaktioner i hela kroppen kan sätta in snabbt och kan bli allvarliga. Symtomen är blodtrycksfall, ökad hjärtfrekvens, svårigheter att andas, väsande andningsljud, hosta, andfåddhet, illamående, kräkningar, diarré, buk- eller ryggsmärta. Svåra reaktioner kan leda till chock, medvetslöshet, andningssvikt och i mycket sällsynta fall även till döden.

Biverkningar kan orsakas av det citrat som ingår i octaplasLG och av låga kalciumnivåer i samband med detta, särskilt om infusionshastigheten är hög, om du har nedsatt leverfunktion, om du genomgår procedurer med plasmabyte. Du kan få symptom som trötthet, stickande känsla (parestesi), darrningar och låga kalciumnivåer.

octaplasLG kan öka risken för blodpropp i venerna i:

- ben och/eller armar, vilket orsakar smärta och svullnad i ben och/eller armar;
- lungan, vilket orsakar bröstsmärtor och andfåddhet;
- hjärnan, vilket orsakar svaghet och / eller känselbortfall längs ena sidan av kroppen;
- hjärtat, vilket orsakar abrotstsmärtor;

För alla patienter med ökad risk för blodpropp ska särskild försiktighet iakttas och lämpliga åtgärder övervägas.

I sällsynta fall kan reaktion mellan antikroppar i octaplasLG och med antigener i ditt blod resultera i nedbrytning av röda blodkroppar (hemolytiska transfusionsreaktioner). Symptomen är frossa, feber, torrhosta, andningssvårigheter, utslag och blödningar i kroppen.

Infusion av octaplasLG kan ge upphov till specifika antikroppar mot koagulationsfaktor.

Hög dos eller hög infusionshastighet kan ge ökad blodvolym, vätska i lungorna och/eller hjärtsvikt.

Under klinisk prövning med octaplasLGs föregångare, och användning därav efter godkännandet, har följande biverknningar identifierats:

Systemorganklass	Vanliga (≥ 1/100 till < 1/10 eller ≥ 1% till < 10%)	Mindre vanliga (≥ 1/1,000 till < 1/100 eller ≥ 0.1% till < 1%)	Sällsynta (≥ 1/10,000 till < 1/1,000 eller ≥ 0.01% till < 0.1%)	Mycket sällsynta (< 1/10,000 eller < 0.01%)
Blodstörningar				brist på röda

Systemorganklass	Vanliga ($\geq 1/100$ till < 1/10 eller $\geq 1\%$ till < 10%)	Mindre vanliga ($\geq 1/1,000$ till < 1/100 eller $\geq 0.1\%$ till < 1%)	Sällsynta ($\geq 1/10,000$ till < 1/1,000 eller $\geq 0.01\%$ till < 0.1%)	Mycket sällsynta ($< 1/10,000$ eller < 0.01%)
				blodkroppar blödningstendens
Störningar i immunsystemet			överkänslighet	svår allergisk reaktion och chock
Psykiska störningar				oro agitation rastlöshet
Störningar i nervsystemet		minskad känsl eller känselfenomen		yrsel stickande känsla
Rubbningar av hjärtrytmen				hjärtsvikt oregelbunden hjärtrytm ökad hjärtfrekvens
Blodkärls- och cirkulationsstörningar				trombos i blodkärl blodtrycksfall blodtryckshöjning cirkulationsvikt hudrodnad
Andningsstörningar		syrebrist		andningssvikt blödning i lungorna bronkokonstriktion vätska i lungorna andfåddhet andningssvårigheter
Mag- och tarmstörningar		kräkningar, illamående		buksmärta
Hudstörningar	hudutslag (hives) klåda			utslag (rash) ökade svettningar
Muskel- och skelettstörningar				ryggsmärta
Allmänna störningar och störningar på administreringsstället		feber		bröstmärta obehagskänsla i bröstet frossa lokaliserad svullnad allmän olustkänsla reaktion på applikationsstället
Undersökningar				antikroppsest positivt minskad syrehalt i blodet
Skador, förgiftningar och behandlingskomplikationer				ökad blodvolym citratförgiftning nedbrytning av röda blodkroppar

Din läkare avgör om infusionshastigheten skall minskas eller om infusionen skall avbrytas beroende på typen och svårighetsgraden av biverkan.

Om några biverkningar blir värre eller om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information, kontakta läkare.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare. Detta gäller även 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.

I Sverige:

Läkemedelsverket

Box 26

SE-751 03 Uppsala

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

I Finland:

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

FI-00034 Fimea

5. Hur octaplasLG ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på etiketten efter EXP.

Förvaras och transporteras i djupfryst tillstånd (vid ≤ -18 °C).

Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt.

Efter upptining har kemisk och fysikalisk stabilitet påvisats under 5 dygn vid 2-8°C eller 8 timmar vid rumstemperatur (20-25°C).

Ur mikrobiologisk synpunkt, såvida inte öppningsmetoden utesluter risk för mikrobiell kontamination, ska produkten användas omedelbart. Om produkten inte används omedelbart, är förvaringstider och förhållanden vid användning användarens ansvar.

Använd inte detta läkemedel om du märker att lösningen är grumlig eller innehåller utfällningar och/eller är missfärgad.

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

- De aktiva substanserna är ABO-blodgruppsspecifikt humant plasmaprotein. En 200 ml påse innehåller 9-14 g (45-70 mg/ml).
- Övriga innehållsämnen är: natriumcitratdihydrat, natriumdivätefosfatdihydrat, glycin.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

octaplasLG tillhandahålls som infusionsvätska.

200 ml i påse.

Förpackningsstorlekar: 1 eller 10 påser.

Den djupfrysta lösningen är (ljus) gul.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Octapharma AB
SE-11275 Stockholm
Sverige

Tillverkare

Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H
Oberlaaer Str. 235
1100 Wien
Österrike

Octapharma AB
SE-112 75 Stockholm, Sverige

Denna bipacksedel ändrades senast

8.4.2019

Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal:

Dosering och administration

Dosering

Doseringen beror på den kliniska situationen och den underliggande sjukdomen, men 12–15 ml octaplasLG/kg kroppsvikt är en allmänt accepterad initial dos. Detta bör öka patientens koagulationsfaktornivå i plasma med ca 25 %.

Det är viktigt att monitorera svaret både kliniskt och genom bestämning av t ex aktiverad partiell tromboplastintid (aPTT), protrombintid (PT) och/eller specifika koagulationsfaktoranalyser.

Dosering vid koagulationsfaktorbrist

Normalt uppnås en tillräcklig hemostatisk effekt vid mindre och måttliga blödningar eller operationer hos patienter med brist på koagulationsfaktor efter en infusion av 5–20 ml octaplasLG/kg kroppsvikt. Detta bör öka patientens koagulationsfaktornivå i plasma med ca 10–33 %. Vid större blödningar eller operationer skall expertråd inhämtas från hematolog.

Dosering vid TTP och blödningar vid intensiva plasmabyten

I samband med terapeutiska plasmabyten skall expertråd inhämtas från hematolog.

Hos TTP-patienter skall hela den utbytta plasmavolymen ersättas med octaplasLG.

Administrationsmetod

Administration av octaplasLG ska utföras blodgruppsspecifikt. I nödsituationer kan octaplasLG för blodgrupp AB betraktas som universalplasma eftersom den kan administreras till alla patienter oberoende av blodgrupp.

Efter upptining ska octaplasLG administreras som intravenös infusion med användning av en infusionsaggregat med filter. Aseptisk teknik måste användas under hela infusionen.

Citratförgiftning kan inträffa när mer än 0,020–0,025 mmol citrat per kg per min administreras. Därför bör infusionshastigheten inte överskrida 1 ml octaplasLG per kg per min. Toxiska effekter av citrat kan minskas genom att ge kalciumglukonat intravenöst i en annan ven.

Varningar och försiktighetsåtgärder för administrationen:

I händelse av anafylaktisk reaktion eller chock måste infusionen omedelbart avbrytas. Behandlingen ska följa riktlinjerna för chockbehandling

Patienterna ska observeras under minst 20 minuter efter administrationen.

Inkompatibiliteter:

- octaplasLG kan blandas med röda blodkroppar och trombocyter om ABO-kompatibilitet hos de båda beredningarna iaktas.
- octaplasLG får inte blandas med andra läkemedel, eftersom inaktivering och utfällning kan inträffa.
- För att undvika koagulering får lösning som innehåller kalcium inte administreras i samma intravenösa infart som octaplasLG.

Interferens med serologiska tester:

Passiv överföring av plasmakomponenter från octaplasLG (t.ex. β -humant koriongonadotropin, β -hCG) kan leda till missvisande laboratorieresultat hos mottagaren. Exempelvis har ett falskt positivt graviditetstest rapporterats till följd av passiv överföring av β -hCG.