

Pakkausseloste: Tie toa käyttäjälle

Hae mate 250 IU FVIII / 600 IU VWF injektio-/infusiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten

Ihmisen veren hyytymistekijä VIII (FVIII) / ihmisen von Willebrand -tekijä (VWF)

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

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määritetty 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 tai apteekkienkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Haemate on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Haematea
3. Miten Haematea käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Haematen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Haemate on ja mihin sitä käytetään

Haematen sisältämää ihmisen von Willebrand -tekijää ja ihmisen hyytymistekijä VIII:aa voidaan käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Jos sinulla on lisäkysymyksiä, käännny lääkärin, apteekkienkilökunnan tai muun terveydenhuoltohenkilöstön puoleen ja noudata aina heidän ohjeitaan.

Hyytymistekijä VIII ja von Willebrand -tekijä ovat vältämättömiä veren hyytymisen kannalta. Haemate korvaa elimistön hyytymistekijä VIII:n ja von Willebrand -tekijän puutosta. Verenvuodot voidaan tällöin saada loppumaan tai ehkäistyksi.

Haematea käytetään ehkäisemään tai hoitamaan verenvuotoja niillä potilailla, jotka sairastavat:

- von Willebrandin tautia, kun desmopressiinihoito ei ole riittävä
- A-hemofiliaa (perinnöllinen hyytymistekijä VIII:n puutos)
- hankinnaista hyytymistekijä VIII:n puutosta.

Haematea käytetään myös hyytymistekijä VIII -vasta-aineepotilaiden hoitoon.

Koska Haemate sisältää sekä hyytymistekijä VIII:aa (FVIII) että von Willebrand -tekijää (VWF), on tärkeää tietää, kumpaa näistä sinä tarvitset eniten. Jos sinulla on A-hemofilia, lääkäri määräää sinulle Haematea erityisesti määritettyinä hyytymistekijä VIII -yksikköinä. Jos sinulla on von Willebrandin tauti, lääkäri määräää sinulle Haematea erityisesti määritettyinä von Willebrand tekijän yksikköinä.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Haematea

Älä käytä Haematea

Jos olet allerginen von Willebrand -tekijälle tai hyytymistekijä VIII:lle tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Varoitukset ja varotoimet

Jäljitettyvyys

Joka kerta kun saat Haemate-hoitoa, valmisteen nimi ja eränumero kannattaa merkitä muistiin, jotta käytetty valmiste voidaan tarvittaessa jäljittää.

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Haematea. Jos sinulla ilmenee yliverkkyyssreaktio (katso oireet kohdasta 4. Mahdolliset haittavaikutukset), lopeta hoito ja ota yhteys lääkäriin.

A-hemofilia

Inhibiittorien (vasta-aineiden) muodostuminen on tunnettu komplikaatio, joka voi kehittyä minkä tahansa tekijä VIII-lääkkeen käytön aikana. Etenkin suurina pitoisuksina esiiintyessään nämä inhibiittorit estävät hoitoa vaikuttamasta oikein, ja sinua tai lastasi seurataan huolellisesti inhibiittorien kehityksen varalta. Kerro lääkärille heti, jos verenvuotosi tai lapsesi verenvuoto ei ole hallittavissa Haemate-valmisteella.

Von Willebrandin tauti

Von Willebrand -tekijällä annetun hoidon yhteydessä voi kehittyä vasta-aineita hyytymistekijöille, mikä aiheuttaa sen, ettei verenvuotoa voi saada hallintaan tavanomaisten annosten avulla. Sen vuoksi on tärkeää, että lääkäri seuraa hoitosi tehoa.

Jos sinulla on todettu sydäntauti tai kuulut sydäntautien riskiryhmään, kerro asiasta lääkärille tai apteekkienkilökunnalle.

Jos Haemate-valmisten antaminen edellyttää keskuslaskimokatetrin asettamista, sinua hoitavan lääkärin on huomioitava keskuslaskimokatetriin liittyvien komplikaatioiden riski. Näitä komplikaatioita voivat olla mm. paikalliset infektiot, bakteerien esiintyminen veressä (bakteremia) ja verihyytymän (tromboosin) muodostuminen siihen verisuoneen, johon katetri on asetettu.

Jos sairastat von Willebrandin tautia, sinulla on suurentunut verisuonitukosten vaara (keuhkoveritulppa mukaan luettuna) Haemate-hoidon yhteydessä, etenkin jos sinulla on jokin tunnettu riskitekijä verisuonitukosten muodostumiselle, kuten esim. sinulla on aiemmin ollut verisuonitukoksia, et ole saanut verisuonitukoksia ehkäisevästä hoitoa leikkauksen yhteydessä, olet hyvin ylipainoinen, olet ollut pitkään vuodepotilaana, sinulla on syöpää tai olet saanut yliannostuksen. Mikäli sinulla on jokin edellä mainituista riskitekijöistä, kysy ohjeita lääkäriltä ennen Haematen käyttämistä.

Valmisten virusturvallisuus

Kun lääkevalmiste valmistetaan ihmisen plasmasta tai verestä, käyttöön otetaan erityisiä varotoimia, jotka voidaan estää tartuntojen siirtyminen potilaisiin. Tämä käsittää:

- veren- ja plasmanluovuttajien tarkan valinnan, jolla varmistetaan, että tarttuvia tauteja mahdollisesti kantavat henkilöt suljetaan pois
- jokainen luovutettu veriyksikkö ja plasmapooli testataan virusten/infektioiden merkkien varalta
- virusten inaktivoinnin ja eliminoinnin veri- ja plasmavalmisteista osana valmistusprosessia.

Tästä huolimatta tarttuvien tautien siirtymistä ei voida sulkea täysin pois, kun annetaan ihmisen verestä tai plasmasta valmistettua lääkevalmistetta. Tämä koskee myös uusia, tähän saakka tuntemattomia viruksia ja muita taudinalheuttajia.

Näiden toimenpiteiden katsotaan tehoavan vaipallisiin viruksiin, kuten HI-virukseen, hepatiitti B ja C -viruksiin sekä vaipattomaan hepatiitti A -virukseen.

Toimenpiteet saattavat tehosta vain rajoitetusti vaipattomiin viruksiin, kuten parvovirukseen B19.

Parvovirus B19 -infektio saattaa olla vakava raskaana oleville naisille (sikiön infektio), potilaille, joiden immuunivaste on heikentynyt, tai tietyn typpistä anemiaa sairastaville (esim. hemolyttinen anemia).

Lääkäri ehdottaa sinulle hepatiitti A ja B -rokitukseen ottamista, jos saat säännöllisesti/toistuvasti hoitoa hyytymistekijä VIII:aa/von Willebrand -tekijää sisältävillä plasmajohdannaisilla.

Muut lääkevalmisteet ja Hae mate

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

Lääkevalmisteesta ei saa sekoittaa muiden lääkevalmisteiden, laimentimien tai liuottimien kanssa.

Raskaus ja imetyks

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

Haematea tulee käyttää raskauden ja imetyksen aikana vain hoitavan lääkärin erityisen harkinnan mukaan.

Ajamine ja koneiden käyttö

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

Haemate sisältää sodiumia

Haemate 250 IU FVIII/600 IU VWF sisältää alle 1 mmol sodiumia (23 mg) per annos eli sen voidaan sanoa olevan ”sodiumiton”.

3. Miten Haematea käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä, jos olet epävarma.

Lääkäri aloittaa hoidon. Lääkäri antaa sinulle tarkat ohjeet liuoksen sekoittamisesta käyttövalmiiksi, injekto-/infuusiotekniikasta sekä toimenpiteistä, joihin tulee ryhtyä vakavan haittavaikutuksen ilmetessä. Heti kun pystyt huolehtimaan itse hoidostasi ja jos haittavaikutuksia ei ole ilmaantunut hoidon aikana, lääkäri voi antaa sinun jatkaa hoitoa kotona.

Lääkäri määrittelee sinulle sopivan annoksen. Älä muuta lääkärin määräämää annostusta tai injektionopeutta.

Yleiset valmistus- ja anto-ohjeet:

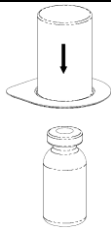
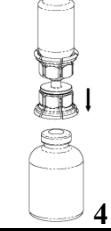
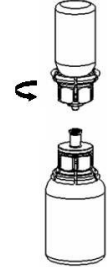
Liuoksen on oltava kirkasta tai hieman opaalinhoitoista. Suodattamisen/ruiskuun vetämisen jälkeen (ks. alla), mutta ennen antoa, liuos on tarkistettava silmämäärisesti, ettei siinä ole havaittavissa hiukkasia eikä värväytyisiä. Vaikka käyttövalmiiksi sekoittamisessa seurataisiin ohjeita tarkoin, suodattamattomaan liuokseen saattaa jäädä hiukkasia tai partikkeleita. Mix2Vial-laitteen suodatin poistaa kaikki nämä hiukkaset. Älä käytä liuosta, jos se on edelleen sameaa tai siinä on hiukkasia tai partikkeleita nähtävissä vielä suodatuksen jälkeen.

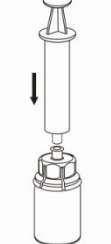
Käyttövalmiiksi sekoittaminen ja ruiskuun vetäminen on tehtävä aseptisissa olosuhteissa (estää bakteerien pääsyn valmisteeseen).

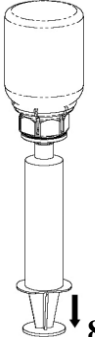
Liuos on käytettävä välittömästi ruiskuun vetämisen jälkeen.

Liuoksen sekoittaminen käyttövalmiiksi ja ruiskun täyttäminen

Lämmittää liuos huoneenlämpöiseksi. Poista muovikorkki sekä Haemate- että liuotinpullosta. Pyyhi kumitulppien pinnat antiseptisellä liuoksella ja anna niiden kuivua ennen Mix2Vial-pakkauksen avaamista.

	1. Avaa Mix2Vial-pakkaus vetämällä suljin auki. Älä poista Mix2Vial-laitetta läpipainopakkauksesta.
	2. Aseta liuotinpullo tasaiselle, puhtaalle alustalle ja ota pullostaa tukeva ote. Ota Mix2Vial-läpipainopakkaus ja paina sinisen sovittimen kärki suoraan alas liuotinpallon korkin läpi.
	3. Poista varovasti Mix2Vial-laitteen läpipainopakkaus pitämällä kiinni reunasta ja vetämällä kohtisuoraan ylös päin . Katso, että poistat vain läpipainopakkauksen etkä Mix2Vial-laitetta.
	4. Aseta Haemate-pullo tasaiselle ja kovalle alustalle. Käännä liuotinpullo ja siihen kiinnitetty Mix2Vial-laite ylös salaisin ja paina läpinäkyvän sovittimen kärki suoraan alas Haemate-pullon korkin läpi. Liuotin valuu automaattisesti Haemate-pulloon.
	5. Ota toisella kädellä ote Mix2Vial-laitteen osasta, johon Haemate-pullo on kiinnitetty, ja toisella kädellä kiinni Mix2Vial-laitteen osasta, johon liuotinpullo on kiinnitetty, ja kierrä laite varovasti irti kahteen osaan varoen vaahdon muodostumista. Hävitä liuotinpullo ja siinä kiinni oleva sininen Mix2Vial-osa.
	6. Pyöritä varovasti Haemate-pulloa, jossa on läpinäkyvä sovitin, kunnes kuiva-aine on liuennut täysin. Älä ravista pulloa.

	7. Vedä tyhjään steriliin ruiskuun ilmaa. Ruisku kiinnitetään Mix2Vial-laitteeseen Luer Lock -liittimen avulla, kun Haemate-pullo on pystyasennossa. Ruiskuta ilma Haemate-pulloon.
---	---

	<p>8. Kun ruiskun mäntä on sisään painettuna, käännä pullo (sekä laite että ruisku) ylösalaisin. Vedä liuosta ruiskuun vetämällä mäntää hitaasti ulospäin.</p>
	<p>9. Kun kaikki liuos on siirretty ruiskuun, ota ote ruiskusta (pidä ruiskua mäntä alaspin) ja irrota läpinäkyvä Mix2Vial-sovitin ruiskusta.</p>

- Anna liuos heti injektiosetin avulla hitaana injektiona laskimoon nopeudella, joka tuntuu miellyttävältä (enintään 4 ml/min). Tarkista, ettei täyneen ruiskuun tule verta.

Jos tarkoitus on antaa suurempi määrä läkettä, se on annettava infuusiona (tiputuksena laskimoon). Useista injektiopulloista valmiiksi saatettu liuos siiрretään tällöin sopivan infuusiopussiin tai infuusiopumppuun. Jos lääke annetaan sinulle infuusiona, niin lääkkeen antaa sinulle terveydenhuollon ammattilainen.

Jos käytät enemmän Hae matea kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut läkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Jos unohtat käyttää Hae matea

Ota välittömästi seuraava annos ja jatka säännöllisin välein lääkärin ohjeen mukaan. Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi annoksen.

Jos lopetat Haematen käytön

Älä lopeta Haematen käytötä kysymättä neuvoa lääkäristä.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käännny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Lapsille, jotka eivät ole aiemmin saaneet tekijä VIII-lääkkeitä, kehittyy hyvin yleisesti (yli yhdellä potilaalla 10:sta) inhibiittoreita eli vasta-aineita (ks. kohta 2). Riski on kuitenkin melko harvinainen (alle yhdellä potilaalla 100:sta), jos potilas on saanut aiemmin tekijä VIII-hoitoa (yli

150 hoitopäivää). Tällöin lääkityksesi tai lapsesi lääkitys voi lakata vaikuttamaan oikein, ja sinulla tai lapsellasi voi esiintyä jatkuvaan verenuotoon. Jos näin käy, ota heiti yhteyttä lääkäriin.

Lopeta Hae maten käyttämisen ja ota heiti yhteyttä lääkäriin, jos saat yliherkkyyssreaktion (anafylaktinen sokki tai angioedeema). Yliherkkyyssreaktion oireet voivat olla seuraavia:

- kasvojen, kielen tai nielun turvotusta
- nielemisvaikeuksia
- nokkosihottumaa ja hengitysvaikeuksia
- kutina, hengenahdistus, painon tunne rinnassa, alhainen verenpaine, nesteen kertyminen ihoon ja limakalvoihin, polton tunne/kirvelly injektiopaikassa, vilunväreet, lämmöntunne, päänsärky, sydämentykytys, pahoinvointi, horrostila, rauhattomuus, pistely ja oksentelu. Jos saat yliherkkyyssreaktion, keskeytä hoito ja ota yhteys lääkäriin.

Harvinaiset (harvemmin kuin 1 potilaalla 1000:sta):

- Kuume.
- Verisuonitukokset, keuhkoveritulppa mukaan luettuna. Riski on suurentunut niillä von Willebrandin tautia sairastavilla potilailla, joilla on tunnettuja riskitekijöitä, ks. Varoitukset ja varotoimet.
- Von Willebrand tekijän vasta-aineet – ks. Varoitukset ja varotoimet.

Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin)

- Hemolyysi (punasolujen hajoaminen)
- Hypervolemia (veren suurentunut tilavuus).

Haittavaikutukset lapsilla ja nuorilla

Lapsilla esiintyvät haittavaikutukset ovat oletettavasti samanlaisia kuin aikuisilla.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille, sairaanhoitajalle tai apteekkikenkilökunnalle. 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 lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Hae maten säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä ulkopakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen (EXP).

Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä alle 25 °C. Ei saa jäätää. Pidä pakaus ulkopakkauksessa. Herkkä valolle.

Käyttöövalmiaksi sekoitettu liuos tulee käyttää välittömästi.

Älä käytä liuosta, jos se on edelleen sameaa tai siinä on hiukkasia tai partikkeleita nähtävissä vielä suodatuksen jälkeen.

Käyttämätön käyttöövalmiikki sekoitettu liuos on hävitettävä.

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tie toa

Mitä Hae mate sisältää

Vaikuttavat aineet ovat:

- Ristosetiinikofaktori (VWF:RCO) ihmisen plasmajohdannainen von Willebrand -tekijä 600 IU (kansainvälistä yksikköä).
- Ihmisen hyytymistekijä VIII 250 IU.

Muut aineet kuiva-aineessa ovat ihmisen albumiini, glysiini, natriumkloridi, natriumsitraatti, natriumhydroksidi tai kloorivetyhappo (pH:n säätöön).

Liuotin on injektionesteisiin käytettävä vettä.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakauskoot

Kuiva-aine on valkoista tai heikosti kellertäväää jauhetta tai murenevaa kiunteää ainetta. Neste on väritön ja kirkas.

Pakauskoot:

250 IU hyytymistekijä VIII:a / 600 IU von Willebrand -tekijää: 1 x (kuiva-aine ja 5 ml liuotinta)

Rasian sisältö:

- 1 injektiopullo, joka sisältää kuiva-ainetta
- 1 injektiopullo, joka sisältää liuotinta (5 ml)
- 1 siirtoasetti, jossa suodatin 20/20

Annostelutarvikkeet (sisärasia):

- 1 kertakäyttöruisku, 5 ml
- 1 injektiosetti
- 2 alkoholipyyhettä
- 1 laastari

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Str. 76, 35041 Marburg, Saksa

Lisätietoja antaa:

CSL Behring, PL 712, 182 17 Danderyd, Ruotsi

Tämä pakkausseoste on tarkistettu viimeksi 2.10.2023

Bipacksedel: Information till användaren

Haemate 250 IE FVIII / 600 IE VWF pulver och vätska till injektions-/infusionsvätska, lösning

Human koagulationsfaktor VIII (FVIII) / von Willebrand-faktor (VWF)

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läke medel. 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 den här bipacksedelen finns information om följande:

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

1. Vad Haemate är och vad det används för

Von Willebrand faktor och human koagulationsfaktor VIII som finns i Haemate kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna bipacksedel. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

Eftersom Haemate innehåller både FVIII och VWF är det viktigt att veta vilken faktor du behöver mest. Om du har hemofili A kommer läkaren förskriva det specificerade antalet enheter av FVIII. Om du har von Willebrands sjukdom kommer läkaren förskriva det specificerade antalet enheter av VWF.

Faktor VIII och von Willebrand-faktor är nödvändigt för att blodet ska kunna levra sig. Haemate ersätter brist på kroppseget faktor VIII och von Willebrand-faktor. Blödningar kan då stoppas eller förebyggas.

Haemate används för att förebygga och behandla blödningar hos patienter med:

- von Willebrands sjukdom där behandling med desmopressin ej är tillräcklig.
- hemofili A (medfödd faktor VIII-brist),
- förvärvad faktor VIII-brist

Behandling av patienter med antikroppar mot faktor VIII.

2. Vad du behöver veta innan du använder Haemate

Använd inte Haemate:

Om du är allergisk mot von Willebrand-faktorn eller koagulationsfaktor VIII eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Spårbarhet

Varje gång du ges Haemate rekommenderas att produktnamn och satsnummer registreras för att möjliggöra spårandet av använd produkt.

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du får en överkänslighetsreaktion (för symtom se avsnitt 4. Eventuella biverkningar). Avbryt behandlingen och kontakta läkare.

Hemofili A

Utveckling av inhibitorer (antikroppar) är en känd komplikation som kan uppträda vid behandling med alla faktor VIII-läkemedel. Inhibitorerna hindrar, särskilt vid höga halter, att behandlingen fungerar som den ska. Du eller ditt barn kommer att övervakas noggrant avseende utveckling av sådana inhibitorer. Om du eller ditt barn drabbas av en blödning som inte kan kontrolleras med Haemate ska du omedelbart tala om det för din läkare.

von Willebrands sjukdom

Vid behandling med von Willebrand-faktor kan antikroppar mot koagulationsfaktorerna utvecklas vilket gör att blödningen inte kan kontrolleras med normala doser. Det är därför viktigt att behandlingens effekt kontrolleras av din läkare.

Berätta för läkare eller apotekspersonal om du har en hjärtsjukdom eller har riskfaktorer för hjärtsjukdom.

Berätta för läkare eller apotekspersonal om du har en hjärtsjukdom eller har riskfaktorer för hjärtsjukdom.

Om du behöver en enhet för central venaccess (CVAD) för att tillföra Haemate, ska läkaren beakta risken för CVAD-relaterade komplikationer i form av lokala infektioner, bakterier i blodet (bakteriemi) och bildning av en blodpropp i det blodkärl (trombos) där katatern är införd.

Om du har von Willebrands sjukdom finns en ökad risk att få blodpropp (inklusive blodpropp i lungan) vid användning av Haemate. Detta gäller särskilt om du har någon känd riskfaktor för att få blodpropp som t.ex. tidigare blodpropp, perioder i samband med operation utan förebyggande behandling mot blodpropp, kraftig övervikt, långvarigt sängliggande, cancer, överdosering. Har du någon av dessa riskfaktorer rådfråga din läkare före användning av Haemate.

Virussäkerhet

När läkemedel framställs av human plasma eller blod, vidtas speciella åtgärder för att förhindra att infektioner överförs till patienter. Detta inkluderar:

- noggrant urval av blod- och plasmagivare för att försäkra sig om att personer med risk för att vara smittbärare utesluts.
- test av enskilda donationer och plasmapooler för tecken på virus/infektion.
- inkludering av steg i hanteringen av blodet och plasman som kan inaktivera och avskilja virus.

Trots detta 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 samt andra typer av infektioner.

De åtgärder som vidtagits anses vara effektiva mot höljeförsedda virus, såsom HIV, hepatitis B och hepatitis C virus och det icke höljeförsedda viruset hepatitis A virus. Åtgärderna kan vara av begränsat värde mot icke höljeförsedda virus såsom parvovirus B19.

Infektion av parvovirus B19 kan vara allvarlig för gravida kvinnor (infektion av foster), individer med försämrat immunförsvar eller patienter med viss typ av anemi (t.ex. hemolytisk anemi).

Din läkare kan komma att föreslå vaccination mot Hepatitis A och B om du regelbundet/upprepat behandlas med plasmaderiverade faktor VIII/von Willebrandprodukter.

Andra läkemedel och Haemate

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

Haemate ska inte blandas med andra läkemedel eller spädningsvätskor.

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.

Vid graviditet och amning ska Haemate endast användas efter särskilt övervägande av behandlande läkare.

Körförmåga och användning av maskiner

Haemate har ingen effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

Haemate innehåller natrium

Haemate 250 IU FVIII/600 IU VWF innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per dosen, d.v.s. är näst intill "natriumfritt".

3. Hur du använder Haemate

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare om du är osäker.

Behandlingen kommer att inledas av din läkare. Läkaren kommer att informera dig noggrant om beredning av lösning, injektions-/infusions teknik samt vilka åtgärder du ska vidta i händelse av allvarliga biverkningar. Så snart du klarar av att behandla dig själv och om inga biverkningar har uppträtt under behandlingen kan din läkare låta dig fortsätta med behandling i hemmet.

Läkaren anpassar dosen individuellt för dig. Ändra inte den dosering och injektionshastighet som din läkare ordinerat.

Allmänna instruktioner för beredning och administrering

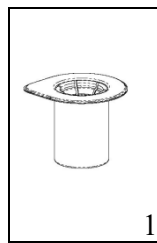
Lösningen ska vara klar eller lätt opalescent (halvgenomskinlig). Efter filtrering/fyllning av sprutan (se nedan) men före administrering ska lösningen kontrolleras visuellt med avseende på partiklar och missfärgning. Även om beredningsanvisningarna följs exakt är det inte ovanligt att några fällningar eller partiklar finns kvar i lösningen innan filtrering. Filtret i Mix2Vial-setet avlägsnar dessa partiklar fullständigt. Använd inte lösningar som fortfarande är grumliga eller innehåller partiklar eller flagor efter filtreringen.

Beredning och uppdragning i sprutan måste göras under aseptiska förhållanden (förhindrar förorening med bakterier).

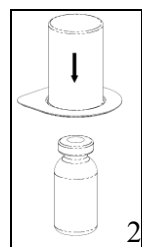
Lösningen ska användas omedelbart efter det att den förts över till sprutan.

Beredning av lösningen och fyllning av sprutan

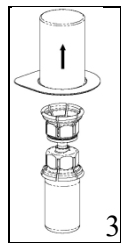
Värmt vätskan till rumstemperatur. Avlägsna plastlocken både från injektionsflaskan med Haemate och injektionsflaskan med vätska. Behandla gummipropparnas ytor med antiseptisk lösning och låt dem torka innan Mix2Vial-förpackningen öppnas.



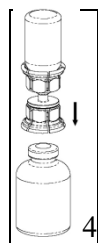
1. Öppna Mix2Vial-förpackningen genom att dra av förslutningen. Ta **inte** ut Mix2Vial-setet ur blisterförpackningen.



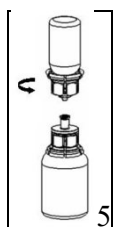
2. Placera flaskan med vätska på en plan, ren yta och håll fast flaskan stadigt. Ta blisterförpackningen med Mix2Vial-setet och tryck spetsen på den blå adapter-delen **rakt ner** genom vätskeflaskans propp.



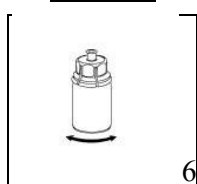
3. Ta försiktigt bort blisterförpackningen från Mix2Vial-setet genom att ovanifrån ta tag om kanten och dra **rakt upp**. Se till att endast blisterförpackningen tas bort, inte Mix2Vial-setet.



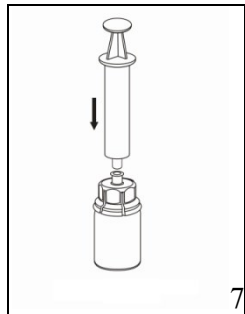
4. Ställ flaskan med Haemate på ett plant, fast underlag. Vänd vätskeflaskan med det fastsatta Mix2Vial-setet och tryck spetsen på den transparenta adapter-delen **rakt ner** genom Haemate-flaskans propp. Vätskan kommer automatiskt att rinna över till Haemate-flaskan.



5 Fatta tag i den del av Mix2Vial-setet där flaskan med Haemate sitter med ena handen och den del av Mix2Vial-setet där vätskeflaskan sitter med den andra handen och skruva försiktigt isär setet i två delar för att undvika skumbildning. Kassera vätskeflaskan med en blå Mix2Vial-delen fastsatt.

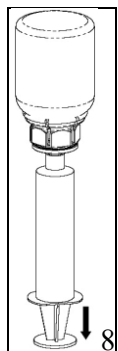


6. Rotera Haemate-flaskan med den fastsatta transparenta adaptern försiktigt tills pulvret löst sig fullständigt. Skaka inte flaskan.

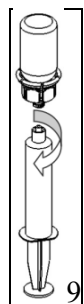


7. Dra in luft i en tom, steril spruta. Medan flaskan med Haemate står rakt upp kopplas sprutan ihop med Luer-lock-inpassningen på Mix2Vial-delen.

Spruta in luft i Haemate-flaskan.



8. Med sprutkolen tryckt vänds flaskan (tillsammans med set och spruta) upp och ned. Dra in lösningen i sprutan genom att föra kolen långsamt tillbaka.



9. När all lösning har förts över till sprutan, fatta ett fast tag om sprutan (håll sprutan med kolven nedåt) och koppla bort den transparenta Mix2Vial-adaptern från sprutan.

- Administrera lösningen omedelbart långsamt intravenöst (i en ven) med en hastighet som är bekväm (max 4 ml/min) med hjälp av injektionssetet. Var noggrann med att se till att inget blod kommer in i den fyllda sprutan.

Om större mängder ska administreras kan detta ske med infusion (dropp i en ven). Den beredda lösningen från flera injektionsflaskor förs då över till en lämplig infusionspåse eller pump. Om läkemedlet ska ges till dig som infusion görs det av sjukvårdspersonal.

Om du har använt för stor mängd av Haemate

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. i Sverige 112, tel. i Finland 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att använda Haemate

Ta omedelbart nästa dos och fortsätt med regelbundna intervall enligt din läkares rekommendation. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att använda Haemate

Sluta inte att använda Haemate utan att rådfråga läkare.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

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

Bland barn som inte behandlats med faktor VIII-läke medel tidigare är det mycket vanligt att hämmande antikroppar utvecklas (se avsnitt 2) (förekommer hos fler än 1 av 10 patienter). För patienter som tidigare har behandlats med faktor VIII (behandling mer än 150 dagar) är dock risken mindre och komplikationen är mindre vanlig (förekommer hos färre än 1 av 100 användare). Om du eller ditt barn utvecklar antikroppar kan läkemedlen upphöra att fungera som de ska, och du eller ditt barn kan drabbas av ihållande blödningar. Om detta händer ska du omedelbart kontakta läkare.

Sluta att ta Haemate och kontakta omedelbart läkare om du får en överkänslighetsreaktion (anafylaktisk chock eller angioödem). Överkänslighetsreaktioner kan ge följande symtom:

- svullnad av ansikte, tunga eller svalg
- svårigheter att svälja
- nässelutslag och andningssvårigheter.
- klåda, andnöd, tryckkänsla över bröstet, lågt blodtryck, vätskeansamling i hud och slemhinnor, brännande känsla/sveda på injektionsstället, frossa, värmekänsla, huvudvärk, hjärtskakning, illamående, dvala, rastlöshet, stickande känsla och kräkningar. Om du får en överkänslighetsreaktion, avbryt behandlingen och kontakta läkare.

Mycket sällsynta (förekommer hos färre än 1 av 10 000 användare):

- Feber
- Blodprop, inklusive propp i lungan. Patienter med von Willebrands sjukdom med kända riskfaktorer löper en ökad risk, se *Varningar och försiktighet*.
- Antikroppar mot von Willebrand faktor – se Varningar och försiktighet.

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):

- Hemolys (nedbrytning av röda blodkroppar)
- Hypervolemi (ökad blodvolym).

Biverkningar hos barn och ungdomar

Biverkningar hos barn förväntas vara samma som hos vuxna.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. 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.

Finland

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

Sverige

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala
www.lakemedelsverket.se

5. Hur Haemate ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras vid högst 25 °C. Får ej frysas. Förvara i ytterkartongen. Ljuskänsligt.
Den färdigberedda lösningen ska användas omedelbart.

Använt inte lösningen om den fortfarande är grumlig eller innehåller partiklar eller flagor efter filtreringen.

All oanvänt färdigberedd lösning ska kasseras.

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. Förpackningsinnehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

De aktiva substanserna är:

- Ristocetin cofaktor (VWF:RCO) human plasmaderiverad von Willebrand faktor 600 IE (Internationella Enheter).
- Human koagulationsfaktor VIII 250 IE.

Övriga innehållsämnen i pulvret är humant albumin, glycin, natriumklorid, natriumcitrat, natriumhydroxid eller saltsyra (för pH-justering).

Vätska är vatten för injektionsvätskor.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Läkemedlet är ett vitt eller svagt gult pulver eller sprött fast ämne. Vätskan är ofärgad och klar.

Förpackningsstorlek:

250 IE koagulationsfaktor VIII / 600 IE von Willebrand faktor: 1x(pulver och 5 ml vätska)

Kartongen innehåller:

- 1 injektionsflaska med pulver
- 1 injektionsflaska med spädningsvätska (5 ml)
- 1 överföringsset med filter 20/20

Tillbehör för administrering (innerkartong):

- 1 engångsspruta, 5 ml
- 1 injektionsset
- 2 alkoholtorkar
- 1 plåster

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare:

CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Str. 76, 35041 Marburg, Tyskland

Information lämnas av:

CSL Behring, Box 712, 182 17 Danderyd, Sverige

Denna bipacksedel ändrades senast 2.10.2023