

Pakkauseloste: Tietoa käyttäjälle

Phoxilium 1,2 mmol/l fosfaatti hemodialyysi-/hemofiltratioseste

kalsiumklorididihydraatti, magnesiumkloridiheksahydraatti, natriumkloridi, natriumvetykarbonaatti, kaliumkloridi, dinatriumfosfaattidihydraatti

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

- Säilytä tämä pakkauseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käännny lääkärin, apteekkienilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käännny lääkärin, apteekkienilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkauselosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä Phoxilium on ja mihin sitä käytetään

Phoxilium kuuluu hemofiltratioluosten ryhmään ja sisältää kalsiumklorididihydraattia, magnesiumkloridiheksahydraattia, natriumkloridia, natriumvetykarbonaattia, kaliumkloridia ja dinatriumfosfaattidihydraattia.

Phoxilumia käytetään sairaaloissa teholoito-osastoilla korjaamaan munua isvauriosta johtuvia veren kemiallisia epätasapainotiloja.

Hoitona käytetään jatkuvaan munua isten vajaatoiminnan korvaushoittoa, ja sen tarkoituksena on poistaa vereen kertyneitä kuona-aineita, kun munuaiset eivät toimi.

Phoxilium-liuosta käytetään erityisesti krüttisesti sairaiden, akuuttia munua isvauriota sairastavien potilaiden hoidossa seuraavissa tilanteissa:

- potilaan veren kaliumpitisuus on normaali tai
- potilaan veren fosfaattipitisuus on normaali tai pieni (*hypofosfatemia*).

Tätä lääkevalmistetta voidaan käyttää myös lääke- ja muissa myrkytystapauksissa, jos kyseessä on dialysoituva tai suodattuva aine.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Phoxiliumia

Älä käytä Phoxiliumia seuraavissa tapauksissa:

- potilaan veren kaliumpitoisuus on suuri (*hyperkalemia*)
- potilaan veren bikarbonaattipitoisuus on suuri (*metabolinen alkaloosi*)
- potilaan veren fosfaattipitoisuus on suuri (*hyperfosfatemia*).

Älä käytä hemodialyysi- tai hemofiltratiohoitoa seuraavissa tapauksissa:

- kun hemofiltratiolla ei voida korjata veren suuren ureapitoisuuden aiheuttamia oireita (*ureemisia oireita*), jotka johtuvat munuaivausta ja huomattavasta hyperkataboliasta (*ravintoaineiden epänormaalilla vinkkaasta hajottamisesta*)
- jos veritien arteriapaine on rüttämätön
- jos veren hytyminen on heikentyntä (*systeeminen antikoagulaatio*) ja verenvuotoriski on suuri.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin käytät Phoxiliumia.

Ennen hoitoa ja sen aikana seurataan veriarvoja, kuten happo-emästasapainoa ja veren suolapitoisuksia (*elektrolyyttejä*), ja myös kaikkia sellaisia nesteitä tuloyhteyksiä (suonensisäinen infuusio) ja ulostuloja (virtsan ulostulo), jotka eivät liity suoraan hoitoon.

Muut lääkevalmisteet ja Phoxilium

Kerro lääkärille tai apteekkienkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä. Tämä on tärkeää, koska muiden lääkeaineiden pitoisuus veressä voi vaikuttaa Phoxilium-hoitoon. Hoitava lääkäri päättää, pitääkö lääkeannoksia muuttaa.

Kerro lääkärille etenkin seuraavien lääkkeiden käytöstä:

- Ylimääräiset fosfaattilähteet (esim. ravintoliuokset), sillä ne voivat suurentaa veren suuren fosfaattipitoisuuden (*hyperfosfatemian*) riskiä.
- D-vitamiini ja kalsiumkloridi tai kalsiumglukonaattia sisältävät lääkevalmisteet, sillä ne voivat suurentaa veren suuren kalsiumpitoisuuden (*hyperkalsemian*) riskiä.
- Natriumbikarbonaatti, sillä se saattaa suurentaa veren liian suuren bikarbonaattipitoisuuden (*metabolisen alkaloosin*) riskiä.
- Kun sitraattia käytetään antikoagulantina, sillä se voi pienentää veren kalsiumpitoisuutta.

Raskaus, imetyks ja hedelmällisyys

Raskaus ja imetyks:

Dokumentoituja klinisiä tietoja tämän lääkkeen käytöstä raskauden ja imetyksen aikana ei ole. Tätä lääkettä on annettava raskaana oleville ja imettäville naisille vain, jos se on selvästi tarpeen.

Hedelmällisyys:

Vaikutuksia hedelmällisyyteen ei ole odotettavissa, koska kalsium, natrium, kalium, magnesium, kloridi, vetyfosfaatti ja vetykarbonaatti ovat elimistön tavallisista aineosista.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Phoxilium ei vaikuta kykyyn ajaa autoa tai käyttää koneita.

3. Miten Phoxiliumia käytetään

Phoxilium on valmiste, jota käytetään sairaaloissa ja jonka antamisesta vastaa aina hoitoalan ammattilaisten. Phoxiluminin määrä ja käytettävä annos määrätyvät potilaan tilan mukaan. Hoidosta vastaava lääkäri määrää annostilavuuden.

Phoxilium voidaan antaa suoraan verenkiertoon (*laskimoon*) CRRT-laitteen kautta tai hemodialyssilla, jossa liuos kulkee dialyysikalvon toisella puolella ja veri toisella puolella.

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri, apteekkien henkilökunta tai sairaanhoitaja on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäristä, apteekista tai sairaanhoitajalta, jos olet epävarma.

Katso käyttöohjeet kohdasta "Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain hoitoalan ammattilaistolle".

Jos käytät enemmän Phoxiliumia kuin sinun pitäisi

Phoxilium on valmiste, jota käytetään sairaaloissa ja jonka antamisesta vastaa aina hoitoalan ammattilaisten. Nestetasapainoa sekä elektrolyytti- ja hoppo-emästasapainoa seurataan hoidon aikana tarkasti.

Siksi on epätodennäköistä, että käytät enemmän Phoxiliumia kuin pitäisi

Jos yliannostus kuitenkin tapahtuu, hoitava lääkäri tekee tarvittavat korjaavat toimenpiteet ja mukauttaa annosta.

Yliannostus saattaa muun muassa vauriopotilaalla johtaa nesteylikuormitukseen, veren bikarbonaattipitoisuuden pienentymiseen (metabolinen asidoosi) ja/tai suureen fosfaattipitoisuuteen (hyperfosfatemia).

Sillä voi olla vakavia seurauksia, kuten veren elektrolyytti- tai hoppo-emästasapainon häiriöt.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän valmisten käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkien henkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Seuraavat **Phoxiluminin käyttöön liittyvät** haittavaikutukset ovat mahdollisia:

- kehon epänormaalinen suuri tai pieni vesimäärä (*hyper- tai hypovolemia*)
- veren suolatasojen muutokset (*elektrolyyttiepäätasapaino*, kuten *hyperfosfatemia*)
- veren bikarbonaattipitoisuuden suureneminen (*metabolinen alkaloosi*) tai veren bikarbonaattipitoisuuden pienentymisen (*metabolinen asidoosi*).

Myös dialyysioidot saattavat **aiheuttaa joitakin haittavaikutuksia**. Näitä ovat esimerkiksi seuraavat:

- pahoinvointi, oksentelu, lihaskouristukset ja verenpaineen aleneminen (*hypotensio*).

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille, apteekkien henkilökunnalle 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 lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA

5. Phoxiluminin säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä läkettä kotelossa ja pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä +4...+30 °C:n lämpötilassa. Älä säilytä kylmässä. Ei saa jäätynä.

Käyttökuntoon saatetun liuoksen kemiallinen ja fysikaalinen stabiilius on osoitettu 24 tunnin ajan 22 °C:n lämpötilassa. Jos liuosta ei käytetä välittömästi, säilytysajat ja -olosuhteet ennen käyttöä ovat käyttäjän vastuulla. Säilytysaika, mukaan lukien hoitoon kuluva aika, ei saa ylittää 24 tuntia.

Älä käytä tästä läkettä, jos liuos on sameaa tai jos ulkokääre on vioittunut. Kaikkien sinettien tulee olla ehjiä.

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Phoxilumia sisältää

Vaikuttavat aineet ennen sekoittamista ja sen jälkeen on mainittu seuraavassa.

Vaikuttavat aineet ennen sekoittamista:

1 000 ml liuosta **pienessä kammiossa (A)** sisältää:

Kalsiumkloridi, 2 H₂O 3,68 g

Magnesiumkloridi, 6 H₂O 2,44 g

1 000 ml liuosta **isossa kammiossa (B)** sisältää:

Natriumkloridi 6,44 g

Natriumvetykarbonaatti 2,92 g

Kaliumkloridi 0,314 g

Dinatriumfosfaatti, 2 H₂O 0,225 g

Vaikuttavat aineet sekoittamisen jälkeen:

Kammioiden A (250 ml) ja B (4 750 ml) liuokset sekoitetaan keskenään yhdeksi käyttökuntaan saatetuksi liuokseksi (5 000 ml), jonka koostumus on seuraava:

	mmol/l
Kalsium, Ca ²⁺	1,25
Magnesium, Mg ²⁺	0,6
Natrium, Na ⁺	140
Kloridi, Cl ⁻	115,9
Vetyfosfaatti, HPO ₄ ²⁻	1,2
Vetykarbonaatti, HCO ₃ ⁻	30
Kalium, K ⁺	4

Teoreettinen osmolariteetti: 293 mOsm/l

Muut aineet ovat:

- hiilidioksidi (pH:n säätämiseen) E 290,
- suolahappo (pH:n säätämiseen) E 507 ja
- injektionesteisiin käytettävä vesi.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoot

Phoxilium on hemodialyysi- ja hemofiltrationeste, joka on pakattu kaksikammioiseen pussiin. Käyttökuntaan saatettu liuos saadaan katkaisemalla murrettava tappi ja sekoittamalla liuokset keskenään. Käyttökuntaan saatettu liuos on kirkasta ja väritöntä. Kukin pussi (A+B) sisältää 5 000 ml hemodialyysi- ja hemofiltrationestettä. Pussin ympärillä on läpinäkyvä päälyskalvo. Rasia sisältää kaksi pussia ja yhden pakkausselosten.

Myyntiluvan haltija:

Baxter Holding B.V.
Kobaltweg 49
3542CE Utrecht
Alankomaat

Valmistaja:

Bieffe Medital S.p.A.
Via Stelvio 94
23035 Sondalo (SO)
Italia

tai

Baxter Healthcare S.A.
Moneen Road, Castlebar
County Mayo, F23 XR63
Irlanti

Paikallinen edustaja Suomessa:

Baxter Oy
PL 119
00181 Helsinki

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 20.03.2023

Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain hoitoalan ammattilaisille

**Phoxilium 1,2 mmol/l fosfaatti
hemodialysi-/hemofiltrationeste**

Varotoimet

Phoxilium-valmisteen **käyttö- ja käsittelyohjeita on noudatettava** huolellisesti.

Kahden kammion liuokset on **sekoitettava** keskenään ennen käyttöä.

Kontaminoituneen nesteen käyttäminen voi johtaa sepsikseen ja sokkiin.

Phoxilium voidaan lämmittää 37 °C:ksi potilasmuka vuuden lisäämiseksi. Liuoksen lämmittäminen ennen käyttöä on tehtävä ennen käyttökuntoon saattamista, ja siihen saa käyttää ainoastaan kuivaa ilmaa. Liuosta ei saa lämmittää vedessä tai mikroaltoounissa. Ennen antoa Phoxilium-valmisteesta on tarkistettava silmämääräisesti, ettei se sisällä hiukkasia ja ettei siinä ole värijäymiä. Älä anna valmistetta, jos liuos ei ole kirkasta tai sinetti ei ole ehjä.

Epäorgaanisen fosfaatin pitoisuus tulee määrittää säänöllisesti. Epäorgaaninen fosfaatti on korvattava, mikäli veren fosfaattipitoisuus on pieni.

Natriumbikarbonaattilisä saattaa suurentaa metabolisen alkaloosin riskiä.

Jos potilaalla on nestetasapainon häiriötä, hänen kliinistä tilaansa on seurattava huolellisesti ja nestetasapaino on palautettava:

- Hypervolemiassa CRRT-laitteelle määritettyä nettoultrafiltraatio nopeutta voi lisätä ja/tai muiden nesteiden kuin korvausnesteen ja/tai dialysaatin antonopeutta voi pienentää.
- Hypovolemiassa CRRT-laitteelle määritettyä nettoultrafiltraatio nopeutta voi pienentää ja/tai muiden nesteiden kuin korvausnesteen ja/tai dialysaatin antonopeutta voi suurentaa.

Varoitukset:

Phoxilumia ei tule käyttää potilaille, joilla on hyperkalemia. Veren kaliumpitoisuutta on tarkkailtava ennen hemofiltratiota ja/tai hemodialysisiä ja näiden aikana.

Koska Phoxilium on kaliumia sisältävä liuos, hyperkalemiaa voi esiintyä tilapäisesti hoidon aloittamisen jälkeen. Pienennä infuusionopeutta ja varmista, että haluttu kaliumpitoisuus saavutetaan. Jos hyperkalemia ei häviä, lopeta valmistenanto pikaisesti.

Jos hyperkalemia kehittyy, kun Phoxiliumia käytetään dialysaattina, kaliumittona dialysaatin anto voi olla tarpeen kaliumin poistumisen nopeuttamiseksi.

Koska Phoxilium on fosfaattia sisältävä liuos, hyperfosfatemiaa voi esiintyä tilapäisesti hoidon aloittamisen jälkeen. Infusio nopeutta lasketaan, kunnes saavutetaan haluttu fosfaattipitoisuus. Jos hyperfosfatemia ei häviä, valmisten anto on lopetettava pikaisesti.

Phoxilium-valmisteella hoitettujen potilaiden elektrolyytiin ja veren hoppo-emästasapainon parametreja on seurattava säännöllisesti. Phoxilium sisältää vetyfosfaattia, heikkoa hoppoa, joka voi vaikuttaa potilaan hoppo-emästasapainoon. Jos Phoxilium-hoidon aikana kehittyy metabolinen asidoosi, tai se pahenee, infusio nopeutta on mahdollisesti laskettava tai valmisten anto lopetettava.

Koska Phoxilium ei sisällä glukoosia, sen anto saattaa johtaa hypoglykemian. Diabetesta sairastavilla potilailla veren glukoositasoja on tarkkailtava säännöllisesti (mm. potilaan insuliinihoito tai muu glukoosipitoisuutta alentava lääkitys on otettava tarkasti huomioon), mutta myös diabetesta sairastamattomia potilaita on tarkkailtava esimerkiksi oireettoman hypoglykemian riskin vuoksi toimenpiteen aikana. Jos potilaalle kehittyy hypoglykemia, glukoosia sisältävän liuoksen käyttöä on harkittava. Muut korjaavat toimenpiteet saattavat olla tarpeen, jotta veren glukoosipitoisuus säilyy halutulla tasolla.

Annostus:

Annettavan Phoxilium-valmisten määrä ja antonopeus riippuvat veren fosfaatin ja muiden elektrolyytiin pitoisuudesta, hoppo-emästasapainosta, nestetasapainosta ja potilaan yleisestä klinisestä tilasta. Annettavan korvausliuoksen ja/tai dialysaatin määrä riippuu myös halustusta hoidon voimakkuudesta (annoksesta). Vain lääkäri, jolla on kokemusta tehohoitoläketieteestä ja jatkuvasta munuaisten korvaushoidosta (CRRT), saa määrittää Phoxilium-valmisten annostukseen (annos, infusio nopeus ja kumulatiivinen määär).

Hoitava lääkäri päättää annoksen suuruuden.

Hemofiltratiossa ja hemodiafiltratiossa käytettävän korvausliuoksen virtausnopeudet ovat seuraavat:

Aikuiset: 500–3 000 ml/h

Jatkuvassa hemodialyssissa ja jatkuvassa hemodiafiltratiossa käytettävän dialysaatin virtausnopeudet ovat seuraavat:

Aikuiset: 500–2 500 ml/h

Aikuisille yleisesti käytetyt yhteenlasketut kokonaisvirtausnopeudet jatkuvaan munuaisten korvaushoitoon (dialysaatti- ja korvausliuokset) ovat noin 2 000–2 500 ml/tunti, mikä vastaa noin 48–60 litran päivittäistä nestemääriä.

Pediatriset potilaat:

Vastasyntyneillä ja alle 18-vuotiailla lapsilla ja nuorilla korvausliuoksenä hemofiltratiossa ja hemodiafiltratiossa ja dialyysiliuoksenä (dialysaattina) jatkuvassa hemodialyssissä ja jatkuvassa hemodiafiltratiossa käytettyjen virtausnopeuksien vaihtelualue on 1 000–4 000 ml/tunti/ $1,73\text{ m}^2$.

Nuorille (12–18-vuotiaille) on käytettävä aikuisille suositeltua annosta, jos lapsille tarkoitettu laskennallinen annos on aikuisten enimmäisannosta suurempi.

Käyttö- ja käsittelyohjeet

Pienemmässä kamiossa A oleva liuos lisätään suuremmassa kamiossa B olevaan liuokseen juuri ennen käyttöä, kun murrettava tappi on katkaistu. Käyttökuntaan saatettu liuos on kirkasta ja väritöntä.

Aseptista tekniikkaa on käytettävä koko valmisten käsittelyn ja potilaalle annon ajan. Liuosta saa käyttää vain, jos ulkokääre on vioittumaton, kaikki sinetit ovat ehjiä, murrettava tappi on ehjä ja liuos on kirkasta. Tarkista, vuotaako pussi, painamalla sitä napakasti. Jos pussi vuotaa, liuos tulee hävittää välittömästi, sillä steriliyttä ei voida enää taata.

Suuremassa kamiossa B on injektiportti, jonka kautta liuokseen voi lisätä muita mahdollisesti tarvittavia lääkevalmisteita käyttökuntaan saattamisen jälkeen. Käyttäjän vastuulla on varmistaa lisättävän lääkkeen yhteensopivuus Phoxilium-valmisten kanssa ja tarkistaa mahdollisten värimuutosten ja/tai saostumien, liukene mattomien kompleksien tai kiteiden muodostuminen. Ennen aineen tai lääkkeen lisäämistä on varmistettava, että se liukenee veteen ja on stabiilia Phoxilumin pH:ssa (käyttökuntaan saatetun liuoksen pH on 7,0–8,5). Lisättävät lääkevalmisteet eivät vältämättä ole yhteensopivia Phoxilium-valmisten kanssa. Lisättävien lääkkeiden käyttöohjeisiin tulee myös tutustua.

Poista injektiportissa oleva neste, pitele pussia ylösalaisin, lisää lääke injektiordin kautta ja sekoita huolellisesti. Muiden aineiden lisäys ja sekoitus on tehtävä aina ennen liuospussin liittämistä kehonulkoiseen kiertoon. **Liuos on käytettävä välittömästi.**

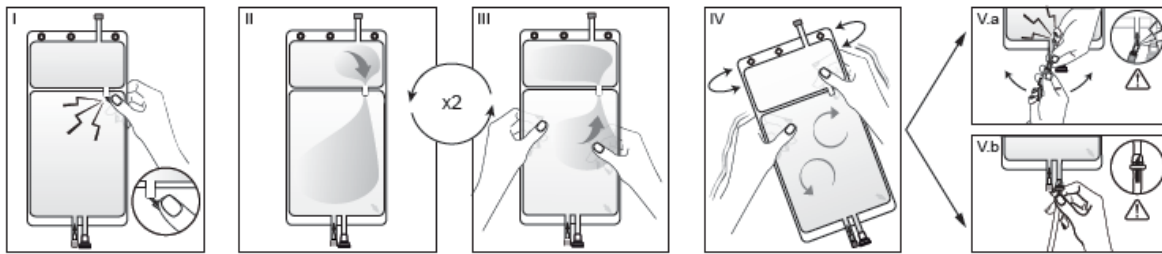
- I Poista pussin ulkokääre juuri ennen käyttöä ja hävitä muu pakausmateriaali. Avaa sinetti katkaisemalla pussin kammioiden välissä oleva murrettava tappi. Tappi jää pussiin. (Katso kuva I alla.)
- II Varmista, että kaikki neste pienemmästä kamiosista A siirtyy suurempaan kammioon B. (Katso kuva II alla.)
- III Huuhdo pienempi kammio A kahdesti painamalla sekoitettu liuos takaisin kammioon A ja sitten uudelleen suurempaan kammioon B. (Katso kuva III alla.)
- IV Kun pienempi kammio A on tyhjä: ravistele suurempaa kammiota B, jotta sisältö sekoittuu täysin. Liuos on nyt valmista käytettäväksi, ja pussi voidaan ripustaa laitteeseen. (Katso kuva IV alla.)
- V Dialyysi- tai korvausliuosletku voidaan liittää kumpaan tahansa porttiin.
- V.a Jos käytetään luer-liitäntää, poista korkki aseptista tekniikkaa käytäen, liitä dialyysi- tai korvausnesteletkun urospuolinen luer-liitin pussin naaraspuoliseen luer-liittimeen ja kiristä. Käytä molempia käsiä ja katkaise sininen murrettava tappi juuresta ja liikuta sitä edestakaisin. Älä käytä työkaluja. Varmista, että tappi on kokonaan irti ja että neste virtaa vapaasti. Tappi jää luer-porttiin hoidon ajaksi. (Katso kuva V.a alla.)

- V.b** Jos käytetään injektioporttia, poista ensin repäisykorkki. Injektioportti on pyhittävä portti. Vie sitten kärki kumisen välikalvon läpi. Varmista, että neste virtaa vapaasti. (Katso kuva V.b alla.)

Käyttökuntooon saatettu liuos tulee käyttää välittömästi. Jos liuosta ei käytetä välittömästi, se tulee käyttää 24 tunnin kuluessa liuoksen A lisäämisestä liuokseen B, mukaan lukien hoitoon kuluvaa aika.

Käyttökuntooon saatettu liuos on tarkoitettu käytettäväksi vain kerran. Hävitä käytämättä jäänyt liuos välittömästi.

Käytämätön lääkevalmiste tai jäte on hävitetävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.



Pakkauseloste: Tietoa käyttäjälle

Phoxilium 1,2 mmol/l fosfaatti hemodialyysi-/hemofiltratioseste

kalsiumklorididihydraatti, magnesiumkloridiheksahydraatti, natriumkloridi, natriumvetykarbonaatti, kaliumkloridi, dinatriumfosfaattidihydraatti

Lue tämä pakkauseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkauseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysytvävä, käännny lääkärin, apteekkienilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käännny lääkärin, apteekkienilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkauselosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä Phoxilium on ja mihin sitä käytetään

Phoxilium kuuluu hemofiltrattiliuosten ryhmään ja sisältää kalsiumklorididihydraattia, magnesiumkloridiheksahydraattia, natriumkloridia, natriumvetykarbonaattia, kaliumkloridia ja dinatriumfosfaattidihydraattia.

Phoxilumia käytetään sairaaloissa teholoito-osastoilla korjaamaan munua isvauriosta johtuvia veren kemiallisia epätasapainotiloja.

Hoitona käytetään jatkuvaan munua isten vajaatoiminnan korvaushoittoa, ja sen tarkoituksena on poistaa vereen kertyneitä kuona-aineita, kun munuaiset eivät toimi.

Phoxilium-liuosta käytetään erityisesti krüttisesti sairaiden, akuuttia munua isvauriota sairastavien potilaiden hoidossa seuraavissa tilanteissa:

- potilaan veren kaliumpitisuus on normaali tai
- potilaan veren fosfaattipitisuus on normaali tai pieni (*hypofosfatemia*).

Tätä lääkevalmistetta voidaan käyttää myös lääke- ja muissa myrkytystapauksissa, jos kyseessä on dialysoituva tai suodattuva aine.

2. Mitä sinun on tiedettävä ennen kuin käytät Phoxiliumia

Älä käytä Phoxiliumia seuraavissa tapauksissa:

- potilaan veren kaliumpitoisuus on suuri (*hyperkalemia*)
- potilaan veren bikarbonaattipitoisuus on suuri (*metabolinen alkaloosi*)
- potilaan veren fosfaattipitoisuus on suuri (*hyperfosfatemia*).

Älä käytä hemodialyysi- tai hemofiltratiohoitoa seuraavissa tapauksissa:

- kun hemofiltratiolla ei voida korjata veren suuren ureapitoisuuden aiheuttamia oireita (*ureemisia oireita*), jotka johtuvat munuaivausta ja huomattavasta hyperkataboliasta (*ravintoaineiden epänormaalista hajottamisesta*)
- jos veritien arteriapaine on rüttämätön
- jos veren hytyminen on heikentyntä (*systeeminen antikoagulaatio*) ja verenvuotoriski on suuri.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin käytät Phoxilumia.

Ennen hoitoa ja sen aikana seurataan veriarvoja, kuten happo-emästasapainoa ja veren suolapitoisuksia (*elektrolyyttejä*), ja myös kaikkia sellaisia nesteitä tuloyhteyksiä (suonensisäinen infuusio) ja ulostuloja (virtsan ulostulo), jotka eivät liity suoraan CRRT:hen.

Muut lääkevalmisteet ja Phoxilium

Kerro lääkärille tai apteekkienkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä. Tämä on tärkeää, koska muiden lääkeaineiden pitoisuus veressä voi vaikuttaa Phoxilium-hoitoon. Hoitava lääkäri päättää, pitääkö lääkeannoksia muuttaa.

Kerro lääkärille etenkin seuraavien lääkkeiden käytöstä:

- Ylimääräiset fosfaattilähteet (esim. ravintoliuokset), sillä ne voivat suurentaa veren suuren fosfaattipitoisuuden (*hyperfosfatemian*) riskiä.
- D-vitamiini ja kalsiumkloridi tai kalsiumglukonaattia sisältävät lääkevalmisteet, sillä ne voivat suurentaa veren suuren kalsiumpitoisuuden (*hyperkalsemian*) riskiä.
- Natriumbikarbonaatti, sillä se saattaa suurentaa veren liian suuren bikarbonaattipitoisuuden (*metabolisen alkaloosin*) riskiä.
- Kun sitraattia käytetään antikoagulantina, sillä se voi pienentää veren kalsiumpitoisuutta.

Raskaus, imetyks ja hedelmällisyys

Raskaus ja imetyks:

Dokumentoituja klinisiä tietoja tämän lääkkeen käytöstä raskauden ja imetyksen aikana ei ole. Tätä lääkettä on annettava raskaana oleville ja imettäville naisille vain, jos se on selvästi tarpeen.

Hedelmällisyys:

Vaikutuksia hedelmällisyyteen ei ole odotettavissa, koska kalsium, natrium, kalium, magnesium, kloridi, vetyfosfaatti ja vetykarbonaatti ovat elimistön tavallisia aineosia.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Phoxilium ei vaikuta kykyyn ajaa autoa tai käyttää koneita.

3. Miten Phoxiliumia käytetään

Phoxilium on valmiste, jota käytetään sairaaloissa ja jonka antamisesta vastaa aina hoitoalan ammattilaisten. Phoxiluminin määrä ja käytettävä annos määrätyvät potilaan tilan mukaan. Hoidosta vastaava lääkäri määrää annostilavuuden.

Phoxilium voidaan antaa suoraan verenkiertoon (*laskimoon*) CRRT-laitteen kautta tai hemodialyssilla, jossa liuos kulkee dialyysikalvon toisella puolella ja veri toisella puolella.

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri, apteekkien henkilökunta tai sairaanhoitaja on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä, apteekista tai sairaanhoitajalta, jos olet epävarma.

Katso käyttöohjeet kohdasta ”Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain hoitoalan ammattilaisille”.

Jos käytät enemmän Phoxiliumia kuin sinun pitäisi

Phoxilium on valmiste, jota käytetään sairaaloissa ja jonka antamisesta vastaa aina hoitoalan ammattilaisten. Nestetasapainoa sekä elektrolyytti- ja hoppo-emästasapainoa seurataan hoidon aikana tarkasti.

Siksi on epätodennäköistä, että käytät enemmän Phoxiliumia kuin pitäisi

Jos yliannostus kuitenkin tapahtuu, hoitava lääkäri tekee tarvittavat korjaavat toimenpiteet ja mukauttaa annosta.

Yliannostus saattaa muun muassa vammapotilaalla johtaa nesteylikuormitukseen, veren bikarbonaattipitoisuuden pienentämiseen (metabolinen asidoosi) ja/tai suureen fosfaattipitoisuuteen (hyperfosfatemia).

Sillä voi olla vakavia seurauksia, kuten veren elektrolyytti- tai hoppo-emästasapainon häiriöt.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän valmisten käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkien henkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Seuraavat **Phoxiluminin käyttöön liittyvät** haittavaikutukset ovat mahdollisia:

- kehon epänormaalinen suuri tai pieni vesimäärä (*hyper- tai hypovolemia*)
- veren suolatasojen muutokset (*elektrolyyttiepäätasapaino*, kuten *hyperfosfatemia*)
- veren bikarbonaattipitoisuuden suureneminen (*metabolinen alkaloosi*) tai veren bikarbonaattipitoisuuden pienentämisen (*metabolinen asidoosi*).)

Myös dialyysioidot saattavat **aiheuttaa joitakin haittavaikutuksia**. Näitä ovat esimerkiksi seuraavat:

- pahoinvointi, oksentelu, lihaskouristukset ja verenpaineen aleneminen (*hypotensio*).

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille, apteekkien henkilökunnalle 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 lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA

5. Phoxiluminin säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä läkettä kotelossa ja pakkaussessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä +4...+30 °C:n lämpötilassa. Älä säilytä kylmässä. Ei saa jäätynä.

Käyttökuntoon saatetun liuoksen kemiallinen ja fysikaalinen stabiiliusus on osoitettu 24 tunnin ajan 22 °C:n lämpötilassa. Jos liuosta ei käytetä välittömästi, säilytysajat ja -olosuhteet ennen käyttöä ovat käyttäjän vastuulla. Säilytysaika, mukaan lukien hoitoon kuluva aika, ei saa ylittää 24 tuntia.

Älä käytä tästä läkettä, jos liuos on sameaa tai jos ulkokääre on vioittunut. Kaikkien sinettien tulee olla ehjiä.

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Phoxilumia sisältää

Vaikuttavat aineet ennen sekoittamista ja sen jälkeen on mainittu seuraavassa.

Vaikuttavat aineet ennen sekoittamista:

1 000 ml liuosta **pienessä kammiossa (A)** sisältää:

Kalsiumkloridi, 2 H₂O 3,68 g

Magnesiumkloridi, 6 H₂O 2,44 g

1 000 ml liuosta **isossa kammiossa (B)** sisältää:

Natriumkloridi 6,44 g

Natriumvetykarbonaatti 2,92 g

Kaliumkloridi 0,314 g

Dinatriumfosfaatti, 2 H₂O 0,225 g

Vaikuttavat aineet sekoittamisen jälkeen:

Kammioiden A (250 ml) ja B (4 750 ml) liuokset sekoitetaan keskenään yhdeksi käyttökuntaan saatetuksi liuokseksi (5 000 ml), jonka koostumus on seuraava:

	mmol/l
Kalsium, Ca ²⁺	1,25
Magnesium, Mg ²⁺	0,6
Natrium, Na ⁺	140
Kloridi, Cl ⁻	115,9
Vetyfosfaatti, HPO ₄ ²⁻	1,2
Vetykarbonaatti, HCO ₃ ⁻	30
Kalium, K ⁺	4

Teoreettinen osmolariteetti: 293 mOsm/l

Muut aineet ovat:

- hiilidioksidi (pH:n säätämiseen) E 290,
- suolahappo (pH:n säätämiseen) E 507 ja
- injektionesteisiin käytettävä vesi.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakauskoot

Phoxilium on hemodialyysi- ja hemofiltrationeste, joka on pakattu kaksikammioiseen pussiin. Käyttökuntaan saatettu liuos saadaan katkaisemalla murrettava tappi ja sekoittamalla liuokset keskenään. Käyttökuntaan saatettu liuos on kirkasta ja väritöntä. Kukin pussi (A+B) sisältää 5 000 ml hemodialyysi- ja hemofiltrationestettä. Pussin ympärillä on läpinäkyvä päälyskalvo. Rasia sisältää kaksi pussia ja yhden pakkausselosten.

Myyntiluvan haltija:

Baxter Holding B.V.
Kobaltweg 49
3542CE Utrecht
Alankomaat

Valmistaja:

Bieffe Medital S.p.A.
Via Stelvio 94
23035 Sondalo (SO)
Italia

tai

Baxter Healthcare S.A.
Moneen Road, Castlebar
County Mayo, F23 XR63
Irlanti

Paikallinen edustaja Suomessa:

Baxter Oy
PL 119
00181 Helsinki

Tämä pakkausseleoste on tarkistettu viimeksi 20.03.2023

Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain hoitoalan ammattilaisille

**Phoxilium 1,2 mmol/l fosfaatti
hemodialysi-/hemofiltratiosteneste**

Varotoimet

Phoxilium-valmisteen **käyttö- ja käsittelyohjeita on noudatettava** huolellisesti.

Kahden kammion liuokset on **sekoitettava** keskenään ennen **käyttöä**.

Kontaminoituneen nesteen käytäminen voi johtaa sepsikseen ja sokkiin.

Phoxilium voidaan lämmittää 37 °C:ksi potilasmukavuuden lisäämiseksi. Liuoksen lämmittäminen ennen käyttöä on tehtävä ennen käyttökuntoon saattamista, ja siihen saa käyttää ainoastaan kuivaa ilmaa. Liuosta ei saa lämmittää vedessä tai mikroaaltounissa. Ennen antoa Phoxilium-valmisteesta on tarkistettava silmämääräisesti, ettei se sisällä hiukkasia ja ettei siinä ole värijäymiä. Älä anna valmistetta, jos liuos ei ole kirkasta tai sinetti ei ole ehjä.

Epäorgaanisen fosfaatin pitoisuus tulee määrittää säännöllisesti. Epäorgaaninen fosfaatti on korvattava, mikäli veren fosfaattipitoisuus on pieni.

Natriumbikarbonaattilisä saattaa suurentaa metabolisen alkaloosin riskiä.

Jos potilaalla on nestetasapainon häiriötä, hänen kliinistä tilaansa on seurattava huolellisesti ja nestetasapaino on palautettava:

- Hypervolemiassa CRRT-laitteelle määrätyä nettoultrafiltrationopeutta voi lisätä ja/tai muiden nesteiden kuin korvausnesteen ja/tai dialysaatin antonopeutta voi pienentää.
- Hypovolemiassa CRRT-laitteelle määrätyä nettoultrafiltrationopeutta voi pienentää ja/tai muiden nesteiden kuin korvausnesteen ja/tai dialysaatin antonopeutta voi suurentaa.

Varoitukset:

Phoxilumia ei tule käyttää potilaille, joilla on hyperkalemia. Veren kaliumpitoisuutta on tarkkailtava ennen hemofiltratiota ja/tai hemodialysisiä ja näiden aikana.

Koska Phoxilium on kaliumia sisältävä liuos, hyperkalemiaa voi esiintyä tilapäisesti hoidon aloittamisen jälkeen. Pienennä infusioopeutta ja varmista, että haluttu kaliumpitoisuus saavutetaan. Jos hyperkalemia ei häviä, lopeta valmistenanto pikaisesti

Jos hyperkalemia kehittyy, kun Phoxiliumia käytetään dialysaattina, kaliumittona dialysaatin anto voi olla tarpeen kaliumin poistumisen nopeuttamiseksi.

Koska Phoxilium on fosfaattia sisältävä liuos, hyperfosfatemiaa voi esiintyä tilapäisesti hoidon aloittamisen jälkeen. Infuusionopeutta lasketaan, kunnes saavutetaan haluttu fosfaattipitoisuus. Jos hyperfosfatemia ei häviä, valmisten anto on lopetettava pikaisesti.

Phoxilium-valmisteella hoitettujen potilaiden elektrolyyttien ja veren hoppo-emästasapainon parametreja on seurattava säännöllisesti. Phoxilium sisältää vetyfosfaattia, heikkoa hoppoa, joka voi vaikuttaa potilaan hoppo-emästasapainoon. Jos Phoxilium-hoidon aikana kehittyy metabolinen asidoosi, tai se pahenee, infuusionopeutta on mahdollisesti laskettava tai valmisten anto lopetettava.

Koska Phoxilium ei sisällä glukoosia, sen anto saattaa johtaa hypoglykemian. Diabetesta sairastavilla potilailla veren glukoositasoja on tarkkailtava säännöllisesti (mm. potilaan insuliinihoito tai muu glukoosipitoisuutta alentava lääkitys on otettava tarkasti huomioon), mutta myös diabetesta sairastamattomia potilaita on tarkkailtava esimerkiksi oireettoman hypoglykemian riskin vuoksi toimenpiteen aikana. Jos potilaalle kehittyy hypoglykemia, glukoosia sisältävän liuoksen käyttöä on harkittava. Muut korjaavat toimenpiteet saattavat olla tarpeen, jotta veren glukoosipitoisuus säilyy halutulla tasolla.

Annostus:

Annettavan Phoxilium-valmisten määrä ja antonopeus riippuvat veren fosfaatin ja muiden elektrolyyten pitoisuudesta, hoppo-emästasapainosta, nestetasapainosta ja potilaan yleisestä klinisestä tilasta. Annettavan korvausliuoksen ja/tai dialysaatin määrä riippuu myös halustusta hoidon voimakkuudesta (annoksesta). Vain lääkäri, jolla on kokemusta tehohoitoläketieteestä ja jatkuvasta munuaisten korvaushoidosta (CRRT), saa määrittää Phoxilium-valmisten annostukset (annos, infuusionopeus ja kumulatiivinen määär).

Hoitava lääkäri päättää annoksen suuruuden.

Hemofiltratiossa ja hemodiafiltraatiossa käytettävän korvausliuoksen virtausnopeudet ovat seuraavat:

Aikuiset: 500–3 000 ml/h

Jatkuvassa hemodialyssissa ja jatkuvassa hemodiafiltraatiossa käytettävän dialysaatin virtausnopeudet ovat seuraavat:

Aikuiset: 500–2 500 ml/h

Aikuisille yleisesti käytetyt yhteenlasketut kokonaisvirtausnopeudet jatkuvaan munuaisten korvaushoitoon (dialysatti- ja korvausliuokset) ovat noin 2 000–2 500 ml/tunti, mikä vastaa noin 48–60 litran päivittäistä nestemääriä.

Pediatriset potilaat:

Vastasyntyneillä ja alle 18-vuotiailla lapsilla ja nuorilla korvausliuoksenä hemofiltratiossa ja hemodiafiltraatiossa ja dialyysiliuoksenä (dialysaattina) jatkuvassa hemodialyssissä ja jatkuvassa hemodiafiltraatiossa käytettyjen virtausnopeuksien vaihtelualue on 1 000–4 000 ml/tunti/ $1,73\text{ m}^2$.

Nuorille (12–18-vuotiaille) on käytettävä aikuisille suositeltua annosta, jos lapsille tarkoitettu laskennallinen annos on aikuisten enimmäisannosta suurempi.

Käyttö- ja käsittelyohjeet

Pienemmässä kamiossa A oleva liuos lisätään suuremmassa kamiossa B olevaan liuokseen juuri ennen käyttöä, kun murrettava tappi on katkaistu. Käyttökuntaan saatettu liuos on kirkasta ja väritöntä.

Aseptista tekniikkaa on käytettävä koko valmisteen käsittelyn ja potilaalle annon ajan. Liuosta saa käyttää vain, jos ulkokääre on vioittumaton, kaikki sinetit ovat ehjiä, murrettava tappi on ehjä ja liuos on kirkasta. Tarkista, vuotaako pussi painamalla sitä napakasti. Jos pussi vuotaa, liuos tulee hävittää välittömästi, sillä steriliyttä ei voida enää taata.

Suuremassa kamiossa B on injektiportti, jonka kautta liuokseen voi lisätä muita mahdollisesti tarvittavia lääkevalmisteita käyttökuntaan saattamisen jälkeen. Käyttäjän vastuulla on varmistaa lisättävän lääkkeen yhteensopivuus Phoxilium-valmisteen kanssa ja tarkistaa mahdollisten värimuutosten ja/tai saostumien, liukene mattomien kompleksien tai kiteiden muodostuminen. Ennen aineen tai lääkkeen lisäämistä on varmistettava, että se liukenee veteen ja on stabiilia Phoxilumin pH:ssa (käyttökuntaan saatetun liuoksen pH on 7,0–8,5). Lisättävät lääkevalmisteet eivät vältämättä ole yhteensopivia Phoxilium-valmisteen kanssa. Lisättävien lääkkeiden käyttöohjeisiin tulee myös tutustua.

Poista injektiportissa oleva neste, pitele pussia ylösalaisin, lisää lääke injektiordin kautta ja sekoita huolellisesti. Muiden aineiden lisäys ja sekoitus on tehtävä aina ennen liuospussin liittämistä kehonulkoiseen kiertoon. **Liuos on käytettävä välittömästi.**

- I Poista pussin ulkokääre juuri ennen käyttöä ja hävitä muu pakausmateriaali. Avaa sinetti katkaisemalla pussin kammioiden välissä oleva murrettava tappi. Tappi jää pussiin. (Katso kuva I alla.)
- II Varmista, että kaikki neste pienemmästä kamiosista A siirtyy suurempaan kammioon B. (Katso kuva II alla.)
- III Huuhdo pienempi kammio A kahdesti painamalla sekotettu liuos takaisin kammioon A ja sitten uudelleen suurempaan kammioon B. (Katso kuva III alla.)
- IV Kun pienempi kammio A on tyhjä: ravistele suurempaa kammiota B, jotta sisältö sekoittuu täysin. Liuos on nyt valmista käytettäväksi, ja pussi voidaan ripustaa laitteeseen. (Katso kuva IV alla.)
- V Dialyysi- tai korvausliuosletku voidaan liittää kumpaan tahansa porttiin.
- V.a Jos käytetään luer-liitäntää, poista korkki kiertämällä ja vetämällä ja liitä dialyysi- tai korvausnesteletkun urospuolinen luer-liitin pussin naaraspuoliseen luer-liittimeen painamalla ja kiertämällä. Varmista, että liitos on tiivis ja kiristä. Liitin on nyt auki. Varmista, että neste virtaa vapaasti. (Katso kuva V.a alla.)

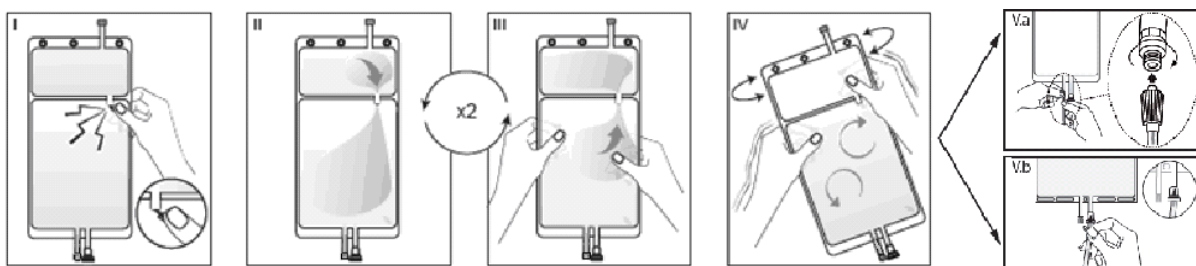
Kun dialyysi- tai korvausnesteletku irrotetaan luer-liittimestä, liitin sulkeutuu ja nesteen virtaus lakkaa. Luer-portti on neulaton ja puhdistettava portti.

- V.b** Jos käytetään injektioporttia, poista ensin repäisykorkki. Injektioportti on pyyhittävä portti. Vie sitten kärki kumisen välikalvon läpi. Varmista, että neste virtaa vapaasti. (Katso kuva V.b alla.)

Käyttökuntaan saatettu liuos tulee käyttää välittömästi. Jos liuosta ei käytetä välittömästi, se tulee käyttää 24 tunnin kuluessa liuoksen A lisäämisestä liuokseen B, mukaan lukien hoitoon kuluva aika.

Käyttökuntaan saatettu liuos on tarkoitettu käytettäväksi vain kerran. Hävitä käytämättä jäänyt liuos välittömästi.

Käytämätön lääkevalmiste tai jälte on hävitetävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.



Pakkauseloste: Tietoa käyttäjälle

Phoxilium 1,2 mmol/l fosfaatti hemodialyysi-/hemofiltratioseste

kalsiumklorididihydraatti, magnesiumkloridiheksahydraatti, natriumkloridi, natriumvetykarbonaatti, kaliumkloridi, dinatriumfosfaattidihydraatti

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

- Säilytä tämä pakkauseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käännny lääkärin, apteekkienilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käännny lääkärin, apteekkienilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkauselosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä Phoxilium on ja mihin sitä käytetään

Phoxilium kuuluu hemofiltrattiliuosten ryhmään ja sisältää kalsiumklorididihydraattia, magnesiumkloridiheksahydraattia, natriumkloridia, natriumbikarbonaattia, kaliumkloridia ja dinatriumfosfaattidihydraattia.

Phoxilumia käytetään sairaaloissa teholoito-osastoilla korjaamaan munuaisvauriosta johtuvia veren kemiallisia epätasapainotiloja.

Hoitona käytetään jatkuvaan munuaisten vajaatoiminnan korvaushoittoa, ja sen tarkoituksena on poistaa vereen kertyneitä kuona-aineita, kun munuaiset eivät toimi.

Phoxilium-liuosta käytetään erityisesti krüttisesti sairaiden, akuuttia munuaisvauriota sairastavien potilaiden hoidossa seuraavissa tilanteissa:

- potilaan veren kaliumpitisuus on normaali tai
- potilaan veren fosfaattipitisuus on normaali tai pieni (*hypofosfatemia*).

Tätä lääkevalmistetta voidaan käyttää myös lääke- ja muissa myrkytystapauksissa, jos kyseessä on dialysoituva tai suodattuva aine.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Phoxiliumia

Älä käytä Phoxiliumia seuraavissa tapauksissa:

- potilaan veren kaliumpitoisuus on suuri (*hyperkalemia*)
- potilaan veren bikarbonaattipitoisuus on suuri (*metabolinen alkaloosi*)
- potilaan veren fosfaattipitoisuus on suuri (*hyperfosfatemia*).

Älä käytä hemodialyysi- tai hemofiltratiohoitoa seuraavissa tapauksissa:

- kun hemofiltratiolla ei voida korjata veren suuren ureapitoisuuden aiheuttamia oireita (*ureemisia oireita*), jotka johtuvat munuaivausta ja huomattavasta hyperkataboliasta (*ravintoaineiden epänormaalista hajottamisesta*)
- jos veritien arteriapaine on rüttämätön
- jos veren hytyminen on heikentyntä (*systeeminen antikoagulaatio*) ja verenvuotoriski on suuri.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin käytät Phoxiliumia.

Ennen hoitoa ja sen aikana seurataan veriarvoja, kuten happo-emästasapainoa ja veren suolapitoisuksia (*elektrolyyttejä*), ja myös kaikkia sellaisia nesteitä tuloyhteyksiä (suonensisäinen infuusio) ja ulostuloja (virtsan ulostulo), jotka eivät liity suoraan hoitoon.

Muut lääkevalmisteet ja Phoxilium

Kerro lääkärille tai apteekkienkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä. Tämä on tärkeää, koska muiden lääkeaineiden pitoisuus veressä voi vaikuttaa Phoxilium-hoitoon. Hoitava lääkäri päättää, pitääkö lääkeannoksia muuttaa.

Kerro lääkärille etenkin seuraavien lääkkeiden käytöstä:

- Ylimääräiset fosfaattilähteet (esim. ravintoliuokset), sillä ne voivat suurentaa veren suuren fosfaattipitoisuuden (*hyperfosfatemian*) riskiä.
- D-vitamiini ja kalsiumkloridi tai kalsiumglukonaattia sisältävät lääkevalmisteet, sillä ne voivat suurentaa veren suuren kalsiumpitoisuuden (*hyperkalsemian*) riskiä.
- Natriumbikarbonaatti, sillä se saattaa suurentaa veren liian suuren bikarbonaattipitoisuuden (*metabolisen alkaloosin*) riskiä.
- Kun sitraattia käytetään antikoagulantina, sillä se voi pienentää veren kalsiumpitoisuutta.

Raskaus, imetyks ja hedelmällisyys

Raskaus ja imetyks:

Dokumentoituja klinisiä tietoja tämän lääkkeen käytöstä raskauden ja imetyksen aikana ei ole. Tätä lääkettä on annettava raskaana oleville ja imettäville naisille vain, jos se on selvästi tarpeen.

Hedelmällisyys:

Vaikutuksia hedelmällisyyteen ei ole odotettavissa, koska kalsium, natrium, kalium, magnesium, kloridi, vetyfosfaatti ja vetykarbonaatti ovat elimistön tavallisia aineosia.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Phoxilium ei vaikuta kykyyn ajaa autoa tai käyttää koneita.

3. Miten Phoxiliumia käytetään

Phoxilium on valmiste, jota käytetään sairaaloissa ja jonka antamisesta vastaa aina hoitoalan ammattilaisten. Phoxilumin määrä ja käytettävä annos määrätyvät potilaan tilan mukaan. Hoidosta vastaava läkäri määrää annostila vuuden.

Phoxilium voidaan antaa suoraan verenkiertoon (*laskimoon*) CRRT-laitteen kautta tai hemodialyysilla, jossa liuos kulkee dialyysikalvon toisella puolella ja veri toisella puolella.

Käytä tätä läkettä juuri siten kuin tässä läkäri, apteekkienkilökunta tai sairaanhoitaja on määrännyt. Tarkista ohjeet läkäriltä, apteekista tai sairaanhoitajalta, jos olet epävarma.

Katso käyttöohjeet kohdasta ”Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain hoitoalan ammattilaisille”.

Jos käytät enemmän Phoxiliumia kuin sinun pitäisi

Phoxilium on valmiste, jota käytetään sairaaloissa ja jonka antamisesta vastaa aina hoitoalan ammattilaisten. Nestetasapainoa sekä elektrolyytti- ja hoppo-emästasapainoa seurataan hoidon aikana tarkasti.

Siksi on epätodennäköistä, että käytät enemmän Phoxiliumia kuin pitäisi

Jos yliannostus kuitenkin tapahtuu, hoitava läkäri tekee tarvittavat korjaavat toimenpiteet ja mukauttaa annosta.

Yliannostus saattaa muun muassa vaurottaa johtaa nesteylikuormitukseen, veren bikarbonaattipitoisuuden pienentämiseen (metabolinen asidoosi) ja/tai suureen fosfaattipitoisuuteen (hyperfosfatemia).

Sillä voi olla vakavia seurauksia, kuten veren elektrolyytti- tai hoppo-emästasapainon häiriöt.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käännny läkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Seuraavat **Phoxilumin käyttöön liittyvät** haittavaikutukset ovat mahdollisia:

- kehon epänormaalinen suuri tai pieni vesimäärä (*hyper- tai hypovolemia*)
- veren suolatasojen muutokset (*elektrolyytieläintasapaino*, kuten *hyperfosfatemia*)
- veren bikarbonaattipitoisuuden suureneminen (*metabolinen alkaloosi*) tai veren bikarbonaattipitoisuuden pienentämisen (*metabolinen asidoosi*).

Myös dialyysioidot saattavat **aiheuttaa joitakin haittavaikutuksia**. Näitä ovat esimerkiksi seuraavat:

- pahoinvointi, oksentelu, lihaskouristukset ja matala verenpaine (*hypotensio*).

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä läkärille, apteekkienkilökunnalle 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 lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA

5. Phoxiluminin säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä läkettä kotelossa ja pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä +4...+30 °C:n lämpötilassa. Älä säilytä kylmässä. Ei saa jäätynä.

Käyttökuntoon saatetun liuoksen kemiallinen ja fysikaalinen stabiilius on osoitettu 24 tunnin ajan 22 °C:n lämpötilassa. Jos liuosta ei käytetä välittömästi, säilytysajat ja -olosuhteet ennen käyttöä ovat käyttäjän vastuulla. Säilytysaika, mukaan lukien hoitoon kuluva aika, ei saa ylittää 24 tuntia.

Älä käytä tästä läkettä, jos liuos on sameaa tai jos ulkokääre on vioittunut. Kaikkien sinettien tulee olla ehjiä.

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Phoxilumia sisältää

Vaikuttavat aineet ennen sekoittamista ja sen jälkeen on mainittu seuraavassa.

Vaikuttavat aineet ennen sekoittamista:

1 000 ml liuosta **pienessä kammiossa (A)** sisältää:

Kalsiumkloridi, 2 H₂O 3,68 g

Magnesiumkloridi, 6 H₂O 2,44 g

1 000 ml liuosta **isossa kammiossa (B)** sisältää:

Natriumkloridi 6,44 g

Natriumvetykarbonaatti 2,92 g

Kaliumkloridi 0,314 g

Dinatriumfosfaatti, 2 H₂O 0,225 g

Vaikuttavat aineet sekoittamisen jälkeen:

Kammioiden A (250 ml) ja B (4 750 ml) liuokset sekoitetaan keskenään yhdeksi käyttökuntaan saatetuksi liuokseksi (5 000 ml), jonka koostumus on seuraava:

	mmol/l
Kalsium, Ca ²⁺	1,25
Magnesium, Mg ²⁺	0,6
Natrium, Na ⁺	140
Kloridi, Cl ⁻	115,9
Vetyfosfaatti, HPO ₄ ²⁻	1,2
Vetykarbonaatti, HCO ₃ ⁻	30
Kalium, K ⁺	4

Teoreettinen osmolariteetti: 293 mOsm/l

Muut aineet ovat:

- hiilioksidi (pH:n säätämiseen) E 290,
- suolahappo (pH:n säätämiseen) E 507 ja
- injektionesteisiin käytettävä vesi.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakauskoot

Phoxilium on hemodialyysi- ja hemofiltrationeste, joka on pakattu kaksikammioiseen pussiin. Käyttökuntaan saatettu liuos saadaan rikkomalla repäisysinetti ja sekoittamalla liuokset keskenään. Käyttökuntaan saatettu liuos on kirkasta ja väritöntä. Kukin pussi (A+B) sisältää 5 000 ml hemodialyysi- ja hemofiltrationestettä. Pussin ympärillä on läpinäkyvä päälyskalvo. Rasia sisältää kaksi pussia ja yhden pakkausselosten.

Myyntiluvan haltija:

Baxter Holding B.V.
Kobaltweg 49
3542CE Utrecht
Alankomaat

Valmistaja:

Bieffe Medital S.p.A.
Via Stelvio 94
23035 Sondalo (SO)
Italia

tai

Baxter Healthcare S.A.
Moneen Road, Castlebar
County Mayo, F23 XR63
Irlanti

Paikallinen edustaja Suomessa:

Baxter Oy
PL 119
00181 Helsinki

Tämä pakkausseleoste on tarkistettu viimeksi 20.03.2023

Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain hoitoalan ammattilaisille

**Phoxilium 1,2 mmol/l fosfaatti
hemodialysi-/hemofiltratio neste**

Varotoimet

Phoxilium-valmisteen **käyttö- ja käsittelyohjeita on noudatettava** huolellisesti.

Kahden kammion liuokset on **sekoitettava** keskenään ennen **käyttöä**.

Kontaminoituneen nesteen käyttäminen voi johtaa sepsikseen ja sokkiin.

Phoxilium voidaan lämmittää 37 °C:ksi potilasmukavuuden lisäämiseksi. Liuoksen lämmittäminen ennen käyttöä on tehtävä ennen käyttökuntoon saattamista, ja siihen saa käyttää ainoastaan kuivaa ilmaa. Liuosta ei saa lämmittää vedessä tai mikroaaltounissa. Ennen antoa Phoxilium-valmisteesta on tarkistettava silmämääräisesti, ettei se sisällä hiukkasia ja ettei siinä ole värijäymiä. Älä anna valmistetta, jos liuos ei ole kirkasta tai sinetti ei ole ehjä.

Epäorgaanisen fosfaatin pitoisuus tulee määrittää säännöllisesti. Epäorgaaninen fosfaatti on korvattava, mikäli veren fosfaattipitoisuus on pieni.

Natriumbikarbonaattilisä saattaa suurentaa metabolisen alkaloosin riskiä.

Jos potilaalla on nestetasapainon häiriötä, hänen kliinistä tilaansa on seurattava huolellisesti ja nestetasapaino on palautettava:

- Hypervolemiassa CRRT-laitteelle määrätyä nettoultrafiltraationopeutta voi lisätä ja/tai muiden nesteiden kuin korvausnesteen ja/tai dialysaatin antonopeutta voi pienentää.
- Hypovolemiassa CRRT-laitteelle määrätyä nettoultrafiltraationopeutta voi pienentää ja/tai muiden nesteiden kuin korvausnesteen ja/tai dialysaatin antonopeutta voi suurentaa.

Varoitukset:

Phoxilumia ei tule käyttää potilaille, joilla on hyperkalemia. Veren kaliumpitoisuutta on tarkkailtava ennen hemofiltratiota ja/tai hemodialysisiä ja näiden aikana.

Koska Phoxilium on kaliumia sisältävä liuos, hyperkalemiaa voi esiintyä tilapäisesti hoidon aloittamisen jälkeen. Laske infuusioopeutta ja varmista, että haluttu kaliumpitoisuus saavutetaan. Jos hyperkalemia ei häviä, lopeta valmistenanto pikaisesti.

Jos hyperkalemia kehittyy, kun Phoxiliumia käytetään dialysaattina, kaliumittona dialysaatin anto voi olla tarpeen kaliumin poistumisen nopeuttamiseksi.

Koska Phoxilium on fosfaattia sisältävä liuos, hyperfosfatemiaa voi esiintyä tilapäisesti hoidon aloittamisen jälkeen. Infuusionopeutta lasketaan, kunnes saavutetaan haluttu fosfaattipitoisuus. Jos hyperfosfatemia ei häviä, valmisten anto on lopetettava pikaisesti.

Phoxilium-valmisteella hoitettujen potilaiden elektrolyyttien ja veren hoppo-emästasapainon parametreja on seurattava säännöllisesti. Phoxilium sisältää vetyfosfaattia, heikkoa hoppoa, joka voi vaikuttaa potilaan hoppo-emästasapainoon. Jos Phoxilium-hoidon aikana kehittyy metabolinen asidoosi, tai se pahenee, infuusionopeutta on mahdollisesti laskettava tai valmisten anto lopetettava.

Koska Phoxilium ei sisällä glukoosia, sen anto saattaa johtaa hypoglykemiaan. Diabetesta sairastavilla potilailla veren glukoositasoja on tarkkailtava säännöllisesti (mm. potilaan insuliinihoito tai muu glukoosipitoisuutta alentava lääkitys on otettava tarkasti huomioon), mutta myös diabetesta sairastamattomia potilaita on tarkkailtava esimerkiksi oireettoman hypoglykemian riskin vuoksi toimenpiteen aikana. Jos potilaalle kehittyy hypoglykemia, glukoosia sisältävän liuoksen käyttöä on harkittava. Muut korjaavat toimenpiteet saattavat olla tarpeen, jotta veren glukoosipitoisuus säilyy halutulla tasolla.

Annostus:

Annettavan Phoxilium-valmisten määrä ja antonopeus riippuvat veren fosfaatin ja muiden elektrolyyttien pitoisuudesta, hoppo-emästasapainosta, nestetasapainosta ja potilaan yleisestä klinisestä tilasta. Annettavan korvausliuoksen ja/tai dialysaatin määrä riippuu myös halutusta hoidon voimakkuudesta (annoksesta). Vain lääkäri, jolla on kokemusta tehohoitoläketieteestä ja jatkuvasta munuaisten korvaushoidosta (CRRT), saa määrittää Phoxilium-valmisten annostukseen (annos, infuusionopeus ja kumulatiivinen määär).

Hoitava lääkäri päättää annoksen suuruuden.

Hemofiltratiossa ja hemodiafiltraatiossa käytettävän korvausliuoksen virtausnopeudet ovat seuraavat:

Aikuiset: 500–3 000 ml/h

Jatkuvassa hemodialyssissa ja jatkuvassa hemodiafiltraatiossa käytettävän dialysaatin virtausnopeudet ovat seuraavat:

Aikuiset: 500–2 500 ml/h

Aikuisille yleisesti käytetyt yhteenlasketut kokonaisvirtausnopeudet jatkuvaan munuaisten korvaushoitoon (dialysatti- ja korvausliuokset) ovat noin 2 000–2 500 ml/tunti, mikä vastaa noin 48–60 litran päivittäistä nestemäärää.

Pediatriset potilaat:

Vastasyntyneillä ja alle 18-vuotiailla lapsilla ja nuorilla korvausliuoksenä hemofiltratiossa ja hemodiafiltraatiossa ja dialyysiliuoksenä (dialysaattina) jatkuvassa hemodialyssissä ja jatkuvassa hemodiafiltraatiossa käytettyjen virtausnopeuksien vaihtelualue on 1 000–4 000 ml/tunti/ $1,73\text{ m}^2$.

Nuorille (12–18-vuotiaille) on käytettävä aikuisille suositeltua annosta, jos lapsille tarkoitettu laskennallinen annos on aikuisten enimmäisannosta suurempi.

Käyttö- ja käsittelyohjeet

Pienemmässä kamiossa A oleva liuos lisätään suuremmassa kamiossa B olevaan liuokseen juuri ennen käyttöä, kun repäisysinetti on murrettu. Käyttökuntaan saatettu liuos on kirkasta ja väritöntä.

Aseptista tekniikkaa on käytettävä koko valmisten käsittelyn ja potilaalle annon ajan. Liuosta saa käyttää vain, jos ulkokääre on vioittumaton, kaikki sinetit ovat ehjiä, repäisysinetti on ehjä ja liuos on kirkasta. Tarkista, vuotaako pussi, painamalla sitä napakasti. Jos pussi vuotaa, liuos tulee hävittää välittömästi, sillä steriliyttä ei voida enää taata.

Suuremassa kamiossa B on injektiportti, jonka kautta liuokseen voi lisätä muita mahdollisesti tarvittavia lääkevalmisteita käyttökuntaan saattamisen jälkeen. Käyttäjän vastuulla on varmistaa lisättävän lääkkeen yhteensopivuus Phoxilium-valmisten kanssa ja tarkistaa mahdollisten värimuutosten ja/tai saostumien, liukene mattomien kompleksien tai kiteiden muodostuminen. Ennen aineen tai lääkkeen lisäämistä on varmistettava, että se liukenee veteen ja on stabiilia Phoxilumin pH:ssa (käyttökuntaan saatetun liuoksen pH on 7,0–8,5). Lisättävät lääkevalmisteet eivät vältämättä ole yhteensopivia Phoxilium-valmisten kanssa. Lisättävien lääkkeiden käyttöohjeisiin tulee myös tutustua.

Poista injektiportissa oleva neste, pitele pussia ylösalaisin, lisää lääke injektiportin kautta ja sekoita huolellisesti. Muiden aineiden lisäys ja sekoitus on tehtävä aina ennen liuospussin liittämistä kehonulkoiseen kiertoon. **Liuos on käytettävä välittömästi.**

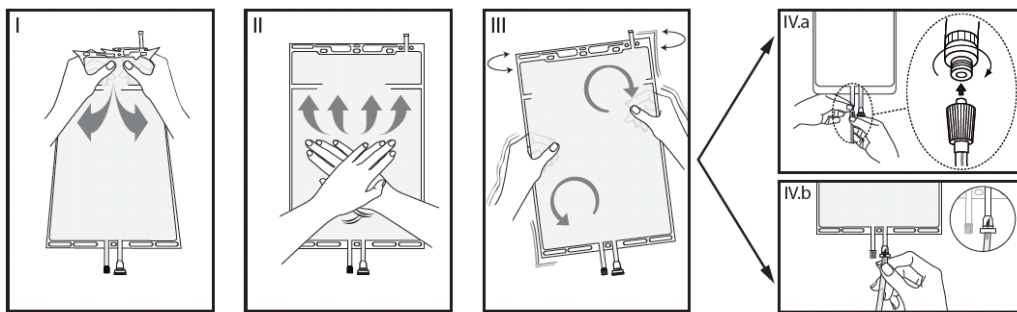
- I Poista pussin ulkokääre juuri ennen käyttöä ja hävitä muu pakausmateriaali. Avaa sinetti pitelemällä pienä kammiota A molemmin käsien ja puristamalla sitä, kunnes kammioiden välissä oleva repäisysinetti aukeaa. (Katso kuva I alla.)
- II Paina pussin suurempaa kammiota kummallakin kädellä, kunnes kammioiden välinen repäisysinetti aukeaa täysin. (Katso kuva II alla.)
- III Varmista liuoksen sekoittuminen ravistelemalla pussia varovasti. Liuos on nyt valmista käytettäväksi, ja se voidaan ripustaa laitteeseen. (Katso kuva III alla.)
- IV Dialyysi- tai korvausliuosletku voidaan liittää kumpaan tahansa porttiin.
IV.a Jos käytetään luer-liitäntää, poista korkki kiertämällä ja vetämällä ja liitä dialyysi- tai korvausnesteletku urospuolinen luer-liitin pussin naaraspuoliseen luer- liittimeen painamalla ja kiertämällä. Varmista, että liitos on tiivis ja kiristä. Liitin on nyt auki. Varmista, että neste virtaa vapaasti. (Katso kuva IV.a alla.)
Kun dialyysi- tai korvausnesteletku irrotetaan luer-liittimestä, liitin sulkeutuu ja nesteen virtaus lakkaa. Luer-portti on neulaton ja puhdistettava portti.

IV.b Jos käytetään injektiopottia, poista ensin repäisykorkki. Injektiopotti on pyyhittävä portti. Vie sitten kärki kumisen välikalvon läpi. Varmista, että neste virtaa vapaasti. (Katso kuva IV.b alla.)

Käyttökuntaan saatettu liuos tulee käyttää välittömästi. Jos liuosta ei käytetä välittömästi, se tulee käyttää 24 tunnin kuluessa liuoksen A lisäämisestä liuokseen B, mukaan lukien hoitoon kuluva aika.

Käyttökuntaan saatettu liuos on tarkoitettu käytettäväksi vain kerran. Hävitä käytämättä jäänyt liuos välittömästi.

Käytämätön lääkevalmiste tai jäte on hävitetävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.



Bipacksedel: Information till användaren

Phoxilium 1,2 mmol/l fosfat hemodialysvätska/he莫filtrationsvätska

kalciumkloriddihydrat, magnesiumkloridhexahydrat, natriumklorid, natriumvätekarbonat, kaliumklorid, dinatriumfosfatdihydrat

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, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Phoxilium är och vad det används för

Phoxilium tillhör gruppen hemofiltrationsvätskor och innehåller kalciumkloriddihydrat, magnesiumkloridhexahydrat, natriumklorid, natriumvätekarbonat, kaliumklorid och dinatriumfosfatdihydrat.

Phoxilium används på sjukhus inom intensivvårdsbehandling för att korrigera kemisk obalans i blodet orsakad av njurskada.

Kontinuerlig njurersättningsbehandling används för att avlägsna avfallsprodukter från blodet som ansamlats när njurarna inte fungerar.

Phoxilium lösning används främst för att behandla kritiskt sjuka patienter med akut njurskada och:

- normal kaliumhalt i blodet eller
- normal eller låg fosfathalt (*hypofosfatemi*) i blodet.

Detta läkemedel kan också användas vid läkemedelsförgiftning eller intoxikation av dialyserbara eller filtrerbara substanser.

2. Vad du behöver veta innan du använder Phoxilium

Använd inte Phoxilium i följande tre fall:

- hög kaliumhalt i blodet (*hyperkalemia*)

- hög bikarbonathalt i blodet (*metabolisk alkalos*)
- hög fosfathalt i blodet (*hyperfosfatemi*).

Använd inte hemodialys eller hemofiltration i något av följande tre fall:

- om symptom orsakade av hög halt av urinämne i blodet (*uremiska symptom*) till följd av njurskada med uttalad hyperkatabolism (*onormalt hög nedbrytning av vävnader*) inte kan korrigeras med hemofiltration
- om det arteriella trycket i kärlaccessen är otillräckligt
- om koaguleringsförmågan är minskad (*systemisk antikoagulering*) och det föreligger hög risk för blödning.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du använder Phoxilium.

Före och under behandling kommer ditt blottillsstånd att kontrolleras och exempelvis syra/basbalansen och saltkoncentrationen i blodet (*elektrolyter*) att övervakas, inklusive all vätsketillförsel (intravenös infusion) och alla vätskeuttag (urinproduktion), även de som inte är direkt relaterade till behandlingen.

Andra läkemedel och Phoxilium

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel. Det är viktigt eftersom koncentrationen av andra läkemedel kan påverka behandlingen med Phoxilium. Din läkare beslutar om doseringen av de läkemedel du tar eventuellt måste justeras.

Det är särskilt viktigt att du talar om för läkare om du använder något av följande:

- Ytterligare fosfatkällor (t.ex. nutritionsvätskor) eftersom de kan öka risken för en hög fosfatkoncentration i blodet (*hyperfosfatemi*).
- Vitamin D och läkemedel som innehåller kalciumklorid eller kalciumglukonat eftersom de kan öka risken för hög kalciumkoncentration i blodet (*hyperkalcemi*).
- Natriumbikarbonat eftersom det kan öka risken för överskott av bikarbonat i blodet (*metabolisk alkalos*).
- När citrat används för att motverka blodkoagulation, eftersom det kan sänka kalciumkoncentrationen i blodet.

Graviditet, amning och fertilitet

Graviditet och amning:

Det finns inga dokumenterade kliniska data om användning av detta läkemedel under graviditet eller amning. Detta läkemedel ska endast ges till gravida eller ammande kvinnor om det finns ett tydligt behov.

Fertilitet:

Inga effekter på fertiliteten förväntas eftersom kalcium, natrium, kalium, magnesium, klorid, vätefosfat och vätekarbonat är normala beståndsdelar i kroppen.

Körförstående och användning av maskiner

Phoxilium påverkar inte förmågan att framföra fordon eller använda maskiner.

3. Hur du använder Phoxilium

Phoxilium ska användas på sjukhus och enbart administreras av sjukvårdspersonal. Volymen av Phoxilium, och därmed den dos som används, kommer att bero på ditt tillstånd. Doseringen kommer att avgöras av den läkare som är ansvarig för din behandling.

Phoxilium kan administreras direkt i blodomloppet (*intravenöst*) genom en CRRT-maskin eller via hemodialys där lösningen flödar på ena sida av ett dialysmembran medan blodet flödar på den andra sidan.

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt anvisningar från läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Rådfråga läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska om du är osäker.

Instruktioner för användning hittar du i delen "Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal".

Om du har använt för stor mängd av Phoxilium

Phoxilium ska användas på sjukhus och endast administreras av sjukvårdspersonal, och din vätskebalans och blodstatus kommer att kontrolleras noga.

Därför är det föga troligt att du kommer att använda för stor mängd av Phoxilium.

Om det osannolika skulle inträffa och du får en överdos kommer din läkare att vidta nödvändiga åtgärder och anpassa din dos.

Överdosering kan resultera i övervätskning, reduktion av bikarbonatkonzcentrationen i blodet (metabol acidos) och/eller hög fosfathalt (hyperfosfatemi) om du har njurskada.

Det kan leda till allvarliga konsekvenser, såsom hjärtsvikt eller rubbningar i blodstatus.

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.

Följande tre biverkningar som är **relaterade till användning av Phoxilium** kan förekomma:

- onormalt hög eller låg vätskenivå i kroppen (*hyper- eller hypovolemi*)
- förändrad saltbalans i blodet (*rubbad elektrolytbalance som t.ex. hyperfosfatemi*)
- förhöjd bikarbonathalt i blodet (*metabolisk alkalos*) eller reduktion av bikarbonathalten i blodet (*metabol acidos*).

Det finns också vissa **biverkningar** som kan **orsakas av dialysbehandlingar**, såsom:

- illamående, kräkningar, muskelkramp och lågt blodtryck (*hypotoni*).

Rapportering av biverkningar

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

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Phoxilium ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på etiketten och på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras mellan +4 °C och +30 °C. Förvaras i skydd mot kyla. Får ej frysas.

För den färdigblandade lösningen har kemisk och fysikalisk stabilitet under användning påvisats upp till 24 timmar vid 22 °C. Om den inte används omedelbart är förvaringstiden och förvaringsvillkoren före administrering användarens ansvar och bör inte överstiga 24 timmar, inklusive behandlingstiden.

Använd inte detta läkemedel om lösningen är grumlig eller om omslaget är skadat. Alla förseglings måste vara obrutna.

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 före och efter beredning (blandning) visas nedan.

Aktiva substanser före beredning:

1 000 ml lösning från **den lilla kammaren (A)** innehåller:

Kalciumklorid, 2 H₂O 3,68 g

Magnesiumklorid, 6 H₂O 2,44 g

1 000 ml lösning från **den stora kammaren (B)** innehåller:

Natriumklorid 6,44 g

Natriumvätekarbonat 2,92 g

Kaliumklorid 0,314 g

Dinatriumfosfat, 2 H₂O 0,225 g

Aktiva substanser efter beredning:

Lösningarna i kamrarna A (250 ml) och B (4 750 ml) bereds till den färdigblandade lösningen (5 000 ml) vars sammansättning är:

mmol/l

Kalcium Ca²⁺ 1,25

Magnesium Mg ²⁺	0,6
Natrium, Na ⁺	140
Klorid, Cl ⁻	115,9
Vätefosfat, HPO ₄ ²⁻	1,2
Vätekarbonat, HCO ₃ ⁻	30
Kalium, K ⁺	4

Teoretisk osmolaritet: 293 mOsm/l

Övriga innehållsämnen är:

- koldioxid (för pH-justering) E 290
- saltsyra (för pH-justering) E 507
- vatten för injektionsvätskor.

Läke medlets utseende och förpackningsstorlekar

Phoxilium är en lösning för hemodialys och hemofiltration och är förpackad i en tvåkammarpåse. Den färdigblandade lösningen erhålls genom att det brytbara stiftet bryts och de båda lösningarna blandas. Den färdigblandade lösningen är klar och färglös. Varje påse (A+B) innehåller 5 000 ml lösning för hemodialys och hemofiltration. Påsen är överdragen med en genomskinlig film.

Varje kartong innehåller två påsar och en bipacksedel.

Innehavare av godkännande för försäljning:

Baxter Holding B.V.
Kobaltweg 49
3542CE Utrecht
Nederlanderna

Tillverkare:

Bieffe Medital S.p.A.
Via Stelvio 94
23035 Sondalo (SO)
Italien

eller

Baxter Healthcare S.A.
Moneen Road, Castlebar
County Mayo, F23 XR63
Irland

Lokal företrädare i Finland:

Baxter Oy
Box 119
00181 Helsingfors

Denna bipacksedel ändrades senast 20.03.2023 (i Finland)

Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal

**Phoxilium 1,2 mmol/l fosfat
hemodialysvätska/hemodialfiltrationsvätska**

Försiktighet

Instruktionerna för användning/hantering av Phoxilium **måste** följas noggrant.

Lösningarna i de två kamrarna **måste** blandas **före användning**. Användning av en kontaminerad lösning kan orsaka sepsis och chock.

Phoxilium får värmas till 37 °C för att öka patientens komfort. Uppvärmning av vätskan före användning ska utföras före beredning med endast torr värme. Vätskor får inte värmas i vatten eller i en mikrovågsugn. Phoxilium ska kontrolleras visuellt avseende partiklar och missfärgningar före administrering. Administrera inte om vätskan inte är klar eller om förseglingen inte är intakt.

Koncentrationen av oorganiska fosfater bör mätas regelbundet. Tillsats av oorganiska fosfater måste göras i de fall låga fosfatvärdet i blodet föreligger.

Ytterligare tillsats av natriumbikarbonat kan öka risken för metabolisk alkalos.

Vid vätskebalans måste det kliniska tillståndet noga övervakas och vätskebalansen återställas.

- Vid hypervolemi kan hastigheten hos den nettoultrafiltrering som ordinerats för CRRT-enheten ökas och/eller tillförSELhastigheten hos vätskor som inte är ersättningsvätskor och/eller dialysat sänkas.
- Vid hypovolemi kan hastigheten hos den nettoultrafiltrering som ordinerats för CRRT-enheten sänkas och/eller tillförSELhastigheten hos vätskor som inte är ersättningsvätskebalans och/eller dialysat ökas.

Varningar:

Phoxilium ska inte användas till patienter med hyperkalemi. Kaliumkoncentrationen i blodet måste övervakas före och under hemofiltration och/eller hemodialys.

Eftersom Phoxilium är en lösning innehållandes kalium kan hyperkalemi uppstå tillfälligt efter att behandlingen har påbörjats. Sänk infusionstakten till dess att önskad kaliumkoncentration uppnås. Om tillståndet hyperkalemi inte försvinner ska administreringen avbrytas direkt.

Om hyperkalemi utvecklas när Phoxilium används som dialysat kan administrering av kaliumfritt dialysat vara nödvändigt för att kalium ska avlägsnas snabbare.

Eftersom Phoxilium är en lösning innehållandes fosfat kan hyperfosfatemi uppstå tillfälligt efter att behandlingen har påbörjats. Sänk infusions takten till dess att önskad fosfatkoncentration uppnås. Om tillståndet hyperfosfatemi inte försvinner ska administreringen avbrytas direkt.

Elektrolyt- och syra/bas-parametrar i blodet ska övervakas regelbundet i patienter som behandlas med Phoxilium. Phoxilium innehåller vätefosfat som är en svag syra som kan påverka patientens syra/bas-balans. Om metabol acidosis utvecklas eller förvärras under behandling med Phoxilium kan man behöva sänka infusions takten eller avbryta administreringen.

Eftersom Phoxilium inte innehåller glukos kan administrering leda till hypoglykemi. Blodglukosnivåer ska regelbundet övervakas hos patienter med diabetes (i synnerhet patienter som får insulin eller andra glukossänkande läkemedel) men även övervägas hos patienter som inte har diabetes, t.ex. med tanke på risken för dold hypoglykemi under behandlingen. Om hypoglykemi utvecklas ska användning av en vätska som innehåller glukos övervägas. Andra korrigander åtgärder kan vara nödvändiga för att upprätthålla önskad glykemisk kontroll.

Dosering:

Vilken volym och hastighet av Phoxilium som administreras beror på koncentrationen av fosfat och andra elektrolyter i blodet, syra/bas-balansen, vätskebalansen och patientens övergripande kliniska tillstånd. Volymen av ersättningsvätska och/eller dialysat som administreras beror också på den önskade behandlingseffekten (dosen). Administration (dos, infusionshastighet och ackumulerad volym) av Phoxilium ska endast fastställas av en läkare med erfarenhet av intensivvård och CRRT (kontinuerlig njurersättningsterapi).

Doseringen bestäms och ordineras närför av ansvarig läkare.

Flödeshastighet sområde för ersättningslösning vid hemofiltration och hemodiafiltration:
Vuxna: 500–3 000 ml/h

Flödeshastighet sområde för dialysat vid kontinuerlig hemodialys och kontinuerlig hemodiafiltration:

Vuxna: 500–2 500 ml/h

Vanliga kombinerade totala flödeshastigheter för CRRT (dialysat och ersättningsvätskor) för vuxna är cirka 2 000 till 2 500 ml/h, vilket motsvarar en dygnsmängd vätska på cirka 48 till 60 l.

Pediatrisk population:

Hos barn från nyfödda till ungdomar upp till 18 år är flödeshastighet sområdet vid användning som ersättningsvätska i hemofiltration och hemodiafiltration och som dialysvätska (dialysat) i kontinuerlig hemodialys och kontinuerlig hemodiafiltration 1 000 till 4 000 ml/h/1,73 m². För ungdomar (12–18 år) ska dosrekommendationen för vuxna användas när den beräknade pediatrikska dosen överskrider den högsta dosen för vuxna.

Instruktioner för användning/hantering

Vätskan i den lilla kammaren A läggs till vätskan i den stora kammaren B efter att det brytbara stiftet brutits omedelbart före användning. Den blandade vätskan ska vara klar och färglös.

Använd aseptisk teknik under hela hanteringen och administreringen till patienten.

Använd endast om omslaget är oskadat, alla förseglingar är intakta, det brytbara stiftet inte är

brutet och vätskan är klar. Kläm ordentligt på påsen för att kontrollera den avseende läckage.

Kassera lösningen omedelbart om du upptäcker något läckage eftersom steriliteten då inte kan garanteras.

Den stora kammaren (B) är utrustad med en injektionsport för att kunna tillsätta andra nödvändiga läkemedel efter det att lösningen blandats. Det är användarens ansvar att bedöma om ett tillsatt läkemedel är kompatibelt med Phoxilium genom att kontrollera eventuell färgförändring och/eller eventuella fällningar, olösliga komplex eller kristaller. Innan ett läkemedel tillsätts, verifiera att det är lösligt och stabilt i detta läkemedel och att pH-intervalliet i Phoxilium är passande (pH-värdet i blandad vätska är 7,0-8,5). Tillsatser kan vara inkompatibla. Bruksanvisningen för läkemedlet som ska tillsättas måste konsulteras.

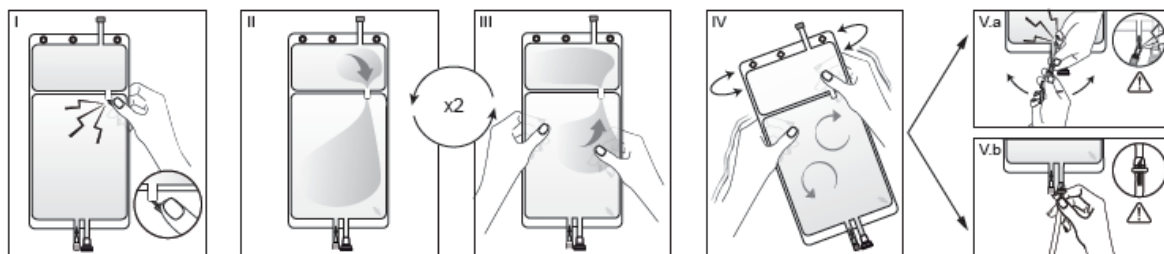
Töm injektionsporten på all vätska. Vänd påsen uppochned och för in läkemedlet genom injektionsporten. Blanda ordentligt. Tillsättning och blandning av tillsatser måste alltid utföras innan påsen ansluts till den extrakorporeala kretsen. **Lösningen måste administreras omedelbart.**

- I Ta bort ytterförpackningen från påsen precis före användning och kasta bort annat förpackningsmaterial. Öppna förseglingen genom att bryta stiftet mellan påsens båda kammare. Det brytbara stiftet kommer att finnas kvar i påsen. (Se figur I nedan.)
- II Se till att all vätska i den lilla kammaren (A) förs över till den stora kammaren (B). (Se figur II nedan.)
- III Skölj den lilla kammaren (A) två gånger genom att pressa tillbaka den blandade lösningen till den lilla kammaren (A) och sedan tillbaka till den stora kammaren (B). (Se figur III nedan.)
- IV När den lilla kammaren (A) är tom, skaka den stora kammaren (B) tills innehållet är helt blandat. Lösningen är nu klar att användas och påsen kan hängas upp på utrustningen. (Se figur IV nedan.)
- V Anslut slangen för dialys- eller ersättningsvätska till någon av de två accessportarna.
- V.a Om luerkopplingen används, ta bort skyddshatten och anslut luerkopplingen (hane) på slangen för dialys- eller ersättningsvätskan till luerkopplingen (hona) på påsen och dra åt. Använd hela tiden aseptisk teknik. Använd båda händerna och bryt av det blå brytbara stiftet vid dess bas och rör det fram och tillbaka. Använd inte något verktyg. Kontrollera att stiftet är helt brutet och att vätskan flödar fritt. Stiftet ligger kvar i luerporten under behandlingen. (Se figur V.a nedan.)
- V.b Om injektionsporten används, ta först bort skyddshatten. Injektionsporten kan rengöras. För sedan in spetsen genom gummimembranet. Kontrollera att vätskan flödar fritt. (Se figur V.b nedan.)

Den färdigblandade lösningen ska användas omedelbart. Om den inte används omedelbart ska den användas inom 24 timmar, inklusive behandlingstid, efter det att lösning A blandats i lösning B.

Den färdigblandade lösningen är endast avsedd för engångsbruk. Kassera oanvänt lösning omedelbart efter användning.

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.



Bipacksedel: Information till användaren

Phoxilium 1,2 mmol/l fosfat hemodialysvätska/he莫filtrationsvätska

kalciumkloriddihydrat, magnesiumkloridhexahydrat, natriumklorid, natriumvätekarbonat, kaliumklorid, dinatriumfosfatdihydrat

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, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Phoxilium är och vad det används för

Phoxilium tillhör gruppen hemofiltrationsvätskor och innehåller kalciumkloriddihydrat, magnesiumkloridhexahydrat, natriumklorid, natriumvätekarbonat, kaliumklorid och dinatriumfosfatdihydrat.

Phoxilium används på sjukhus inom intensivvårdsbehandling för att korrigera kemisk obalans i blodet orsakad av njurskada.

Kontinuerlig njurersättningsbehandling används för att avlägsna avfallsprodukter från blodet som ansamlats när njurarna inte fungerar.

Phoxilium lösning används främst för att behandla kritiskt sjuka patienter med akut njurskada och:

- normal kaliumhalt i blodet eller
- normal eller låg fosfathalt (*hypofosfatemi*) i blodet.

Detta läkemedel kan också användas vid läkemedelsförgiftning eller intoxikation av dialyserbara eller filtrerbara substanser.

2. Vad du behöver veta innan du använder Phoxilium

Använd inte Phoxilium i följande tre fall:

- hög kaliumhalt i blodet (*hyperkalemia*)

- hög bikarbonathalt i blodet (*metabolisk alkalos*)
- hög fosfathalt i blodet (*hyperfosfatemi*).

Använd inte hemodialys eller hemofiltration i något av följande tre fall:

- om symptom orsakade av hög halt av urinämne i blodet (*uremiska symptom*) till följd av njurskada med uttalad hyperkatabolism (*onormalt hög nedbrytning av vävnader*) inte kan korrigeras med hemofiltration
- om det arteriella trycket i kärlaccessen är otillräckligt
- om koaguleringsförmågan är minskad (*systemisk antikoagulering*) och det föreligger hög risk för blödning.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du använder Phoxilium.

Före och under behandling kommer ditt blottillsstånd att kontrolleras och exempelvis syra/basbalansen och saltkoncentrationen i blodet (*elektrolyter*) att övervakas, inklusive all vätsketillförsel (intravenös infusion) och alla vätskeuttag (urinproduktion), även de som inte är direkt relaterade till CRRT (kontinuerlig njurersättningsbehandling).

Andra läkemedel och Phoxilium

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel. Det är viktigt eftersom koncentrationen av andra läkemedel kan påverka behandlingen med Phoxilium. Din läkare beslutar om doseringen av de läkemedel du tar eventuellt måste justeras.

Det är särskilt viktigt att du talar om för läkare om du använder något av följande:

- Ytterligare fosfatkällor (t.ex. nutritionsvätskor) eftersom de kan öka risken för en hög fosfatkoncentration i blodet (*hyperfosfatemi*).
- Vitamin D och läkemedel som innehåller kalciumklorid och kalciumglukonat eftersom de kan öka risken för hög kalciumkoncentration i blodet (*hyperkalcemi*).
- Natriumbikarbonat eftersom det kan öka risken för överskott av bikarbonat i blodet (*metabolisk alkalos*).
- När citrat används för att motverka blodkoagulation, eftersom det kan sänka kalciumkoncentrationen i blodet.

Graviditet, amning och fertilitet

Graviditet och amning:

Det finns inga dokumenterade kliniska data om användning av detta läkemedel under graviditet eller amning. Detta läkemedel ska endast ges till gravida eller ammande kvinnor om det finns ett tydligt behov.

Fertilitet:

Inga effekter på fertiliteten förväntas eftersom kalcium, natrium, kalium, magnesium, klorid, vätefosfat och vätekarbonat är normala beståndsdelar i kroppen.

Körförstående och användning av maskiner

Phoxilium påverkar inte förmågan att framföra fordon eller använda maskiner.

3. Hur du använder Phoxilium

Phoxilium ska användas på sjukhus och enbart administreras av sjukvårdspersonal. Volymen av Phoxilium, och därmed den dos som används, kommer att bero på ditt tillstånd. Doseringen kommer att avgöras av den läkare som är ansvarig för din behandling.

Phoxilium kan administreras direkt i blodomloppet (*intravenöst*) genom en CRRT-maskin eller via hemodialys där lösningen flödar på ena sida av ett dialysmembran medan blodet flödar på den andra sidan.

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt anvisningar från läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Rådfråga läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska om du är osäker.

Instruktioner för användning hittar du i delen "Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal".

Om du har använt för stor mängd av Phoxilium

Phoxilium ska användas på sjukhus och endast administreras av sjukvårdspersonal, och din vätskebalans och blodstatus kommer att kontrolleras noga.

Därför är det föga troligt att du kommer att använda för stor mängd av Phoxilium.

Om det osannolika skulle inträffa och du får en överdos kommer din läkare att vidta nödvändiga åtgärder och anpassa din dos.

Överdosering kan resultera i övervätskning, reduktion av bikarbonatkonzcentrationen i blodet (metabol acidosis) och/eller hög fosfathalt (hyperfosfatemi) om du har njurskada.

Det kan leda till allvarliga konsekvenser, såsom hjärtsvikt eller rubbningar i blodstatus.

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.

Följande tre biverkningar som är **relaterade till användning av Phoxilium** kan förekomma:

- onormalt hög eller låg vätskenivå i kroppen (*hyper- eller hypovolemi*)
- förändrad saltbalans i blodet (*rubbad elektrolytbalance som t.ex. hyperfosfatemi*)
- förhöjd bikarbonathalt i blodet (*metabolisk alkalos*) eller reduktion av bikarbonathalten i blodet (metabol acidosis).

Det finns också vissa **biverkningar** som kan **orsakas av dialysbehandlingar**, såsom:

- illamående, kräkningar, muskelkramp och lågt blodtryck (*hypotoni*).

Rapportering av biverkningar

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

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Phoxilium ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på etiketten och på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras mellan +4 °C och +30 °C. Förvaras i skydd mot kyla. Får ej frysas.

För den färdigblandade lösningen har kemisk och fysikalisk stabilitet under användning påvisats upp till 24 timmar vid 22 °C. Om den inte används omedelbart är förvaringstiden och förvaringsvillkoren före administrering användarens ansvar och bör inte överstiga 24 timmar, inklusive behandlingstiden.

Använd inte detta läkemedel om lösningen är grumlig eller om omslaget är skadat. Alla förseglings måste vara obrutna.

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 före och efter beredning (blandning) visas nedan.

Aktiva substanser före beredning:

1 000 ml lösning från **den lilla kammaren (A)** innehåller:

Kalciumklorid, 2 H₂O 3,68 g

Magnesiumklorid, 6 H₂O 2,44 g

1 000 ml lösning från **den stora kammaren (B)** innehåller:

Natriumklorid 6,44 g

Natriumvätekarbonat 2,92 g

Kaliumklorid 0,314 g

Dinatriumfosfat, 2 H₂O 0,225 g

Aktiva substanser efter beredning:

Lösningarna i kamrarna A (250 ml) och B (4 750 ml) bereds till den färdigblandade lösningen (5 000 ml) vars sammansättning är:

mmol/l

Kalcium Ca²⁺ 1,25

Magnesium Mg ²⁺	0,6
Natrium, Na ⁺	140
Klorid, Cl ⁻	115,9
Vätefosfat, HPO ₄ ²⁻	1,2
Vätekarbonat, HCO ₃ ⁻	30
Kalium, K ⁺	4

Teoretisk osmolaritet: 293 mOsm/l

Övriga innehållsämnen är:

- koldioxid (för pH-justering) E 290
- saltsyra (för pH-justering) E 507
- vatten för injektionsvätskor.

Läke medlets utseende och förpackningsstorlekar

Phoxilium är en lösning för hemodialys och hemofiltration och är förpackad i en tvåkammarpåse. Den färdigblandade lösningen erhålls genom att det brytbara stiftet bryts och de båda lösningarna blandas. Den färdigblandade lösningen är klar och färglös. Varje påse (A+B) innehåller 5 000 ml lösning för hemodialys och hemofiltration. Påsen är överdragen med en genomskinlig film.

Varje kartong innehåller två påsar och en bipacksedel.

Innehavare av godkännande för försäljning:

Baxter Holding B.V.
Kobaltweg 49
3542CE Utrecht
Nederlanderna

Tillverkare:

Bieffe Medital S.p.A.
Via Stelvio 94
23035 Sondalo (SO)
Italien

eller

Baxter Healthcare S.A.
Moneen Road, Castlebar
County Mayo, F23 XR63
Irland

Lokal företrädare i Finland:

Baxter Oy
Box 119
00181 Helsingfors

Denna bipacksedel ändrades senast 20.03.2023 (i Finland)

Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal

**Phoxilium 1,2 mmol/l fosfat
hemodialysvätska/hemodialtionsvätska**

Försiktighet

Instruktionerna för användning/hantering av Phoxilium **måste** följas noggrant.

Lösningarna i de två kamrarna **måste** blandas **före användning**. Användning av en kontaminerad lösning kan orsaka sepsis och chock.

Phoxilium får värmas till 37 °C för att öka patientens komfort. Uppvärmning av vätskan före användning ska utföras före beredning med endast torr värme. Vätskor får inte värmas i vatten eller i en mikrovågsugn. Phoxilium ska kontrolleras visuellt avseende partiklar och missfärgningar före administrering. Administrera inte om vätskan inte är klar eller om förseglingen inte är intakt.

Koncentrationen av oorganiska fosfater bör mätas regelbundet. Tillsats av oorganiska fosfater måste göras i de fall låga fosfatvärdet i blodet föreligger.

Ytterligare tillsats av natriumbikarbonat kan öka risken för metabolisk alkalos.

Vid vätskebalans måste det kliniska tillståndet noga övervakas och vätskebalansen återställas.

- Vid hypervolemi kan hastigheten hos den nettoultrafiltrering som ordinerats för CRRT-enheten ökas och/eller tillförSELhastigheten hos vätskor som inte är ersättningsvätskor och/eller dialysat sänkas.
- Vid hypovolemi kan hastigheten hos den nettoultrafiltrering som ordinerats för CRRT-enheten sänkas och/eller tillförSELhastigheten hos vätskor som inte är ersättningsvätskebalans och/eller dialysat ökas.

Varningar:

Phoxilium ska inte användas till patienter med hyperkalemi. Kaliumkoncentrationen i blodet måste övervakas före och under hemofiltration och/eller hemodialys.

Eftersom Phoxilium är en lösning innehållandes kalium kan hyperkalemi uppstå tillfälligt efter att behandlingen har påbörjats. Sänk infusionstakten till dess att önskad kaliumkoncentration uppnås. Om tillståndet hyperkalemi inte försvinner ska administreringen avbrytas direkt.

Om hyperkalemi utvecklas när Phoxilium används som dialysat kan administrering av kaliumfritt dialysat vara nödvändigt för att kalium ska avlägsnas snabbare.

Eftersom Phoxilium är en lösning innehållandes fosfat kan hyperfosfatemi uppstå tillfälligt efter att behandlingen har påbörjats. Sänk infusionsstakten till dess att önskad fosfatkoncentration uppnås. Om tillståndet hyperfosfatemi inte försvinner ska administreringen avbrytas direkt.

Elektrolyt- och syra/bas-parametrar i blodet ska övervakas regelbundet i patienter som behandlas med Phoxilium. Phoxilium innehåller vätefosfat som är en svag syra som kan påverka patientens syra/bas-balans. Om metabol acidosis utvecklas eller förvärras under behandling med Phoxilium kan man behöva sänka infusionsstakten eller avbryta administreringen.

Eftersom Phoxilium inte innehåller glukos kan administrering leda till hypoglykemi. Blodglukosnivåer ska regelbundet övervakas hos patienter med diabetes (i synnerhet patienter som får insulin eller andra glukossänkande läkemedel) men även övervägas hos patienter som inte har diabetes, t.ex. med tanke på risken för dold hypoglykemi under behandlingen. Om hypoglykemi utvecklas ska användning av en vätska som innehåller glukos övervägas. Andra korrigande åtgärder kan vara nödvändiga för att upprätthålla önskad glykemisk kontroll.

Dosering:

Vilken volym och hastighet av Phoxilium som administreras beror på koncentrationen av fosfat och andra elektrolyter i blodet, syra/bas-balansen, vätskebalansen och patientens övergripande kliniska tillstånd. Volymen av ersättningsvätska och/eller dialysat som administreras beror också på den önskade behandlingseffekten (dosen). Administration (dos, infusionshastighet och ackumulerad volym) av Phoxilium ska endast fastställas av en läkare med erfarenhet av intensivvård och CRRT (kontinuerlig njurersättningsterapi).

Doseringen bestäms och ordineras närför av ansvarig läkare.

Flödeshastighetsområde för ersättningslösning vid hemofiltration och hemodiafiltration:
Vuxna: 500–3 000 ml/h

Flödeshastighetsområde för dialysat vid kontinuerlig hemodialys och kontinuerlig hemodiafiltration:

Vuxna: 500–2 500 ml/h

Vanliga kombinerade totala flödeshastigheter för CRRT (dialysat och ersättningsvätskor) för vuxna är cirka 2 000 till 2 500 ml/h, vilket motsvarar en dygnsmängd vätska på cirka 48 till 60 l.

Pediatrisk population:

Hos barn från nyfödda till ungdomar upp till 18 år är flödeshastighetsområdet vid användning som ersättningsvätska i hemofiltration och hemodiafiltration och som dialysvätska (dialysat) i kontinuerlig hemodialys och kontinuerlig hemodiafiltration 1 000 till 4 000 ml/h/1,73 m². För ungdomar (12–18 år) ska dosrekommendationen för vuxna användas när den beräknade pediatrikska dosen överskrider den högsta dosen för vuxna.

Instruktioner för användning/hantering

Vätskan i den lilla kammaren A läggs till vätskan i den stora kammaren B efter att den brytbbara pinnen brutits omedelbart före användning. Den blandade vätskan ska vara klar och färglös.

Använd aseptisk teknik under hela hanteringen och administreringen till patienten. Använd endast om omslaget är oskadat, alla förseglingar är intakta, det brytbara stiftet inte är brutet och vätskan är klar. Kläm ordentligt på påsen för att kontrollera den avseende läckage. Kassera lösningen omedelbart om du upptäcker något läckage eftersom steriliteten då inte kan garanteras.

Den stora kammaren (B) är utrustad med en injektionsport för att kunna tillsätta andra nödvändiga läkemedel efter det att lösningen blandats. Det är användarens ansvar att bedöma om ett tillsatt läkemedel är kompatibelt med Phoxilium genom att kontrollera eventuell färgförändring och/eller eventuella fällningar, olösliga komplex eller kristaller. Innan ett läkemedel tillsätts, verifiera att det är lösligt och stabilt i detta läkemedel och att pH-intervalliet i Phoxilium är passande (pH-värdet i blandad vätska är 7,0-8,5). Tillsatser kan vara inkompatibla. Bruksanvisningen för läkemedlet som ska tillsättas måste konsulteras.

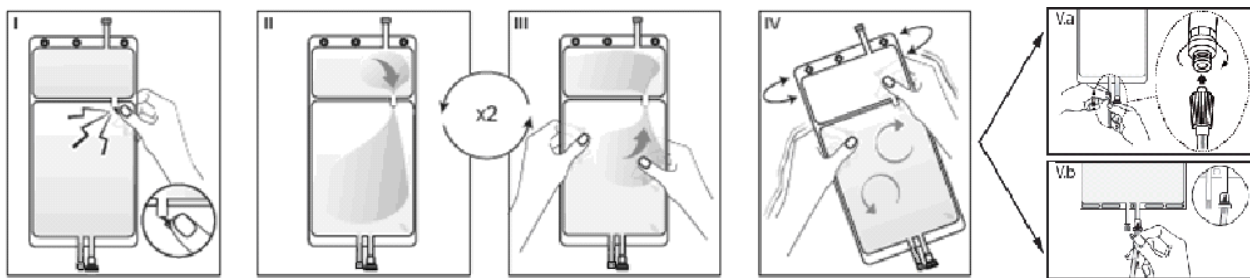
Töm injektionsporten på all vätska. Vänd påsen uppochned och för in läkemedlet genom injektionsporten. Blanda ordentligt. Tillsättning och blandning av tillsatser måste alltid utföras innan påsen ansluts till den extrakorporeala kretsen. **Lösningen måste administreras omedelbart.**

- I Ta bort ytterförpackningen från påsen precis före användning och kasta bort annat förpackningsmaterial. Öppna förseglingen genom att bryta stiftet mellan påsens båda kammare. Det brytbara stiftet kommer att finnas kvar i påsen. (Se figur I nedan.)
- II Se till att all vätska i den lilla kammaren (A) förs över till den stora kammaren (B). (Se figur II nedan.)
- III Skölj den lilla kammaren (A) två gånger genom att pressa tillbaka den blandade lösningen till den lilla kammaren (A) och sedan tillbaka till den stora kammaren (B). (Se figur III nedan.)
- IV När den lilla kammaren (A) är tom, skaka den stora kammaren (B) tills innehållet är helt blandat. Lösningen är nu klar att användas och påsen kan hängas upp på utrustningen. (Se figur IV nedan.)
- V Anslut slangen för dialys- eller ersättningsvätska till någon av de två accessportarna.
- V.a Om luerkopplingen används, ta bort skyddshatten genom att vrida och dra och anslut luerkopplingen (hane) på slangen för dialys- eller ersättningsvätskan till luerkopplingen (hona) på påsen genom att trycka och vrida. Se till att kopplingen sitter ordentligt och dra åt. Kopplingen är nu öppen. Kontrollera att vätskan flödar fritt. (Se figur V.a nedan.)
När slangen för dialys- eller ersättningsvätska har kopplats bort från luerkopplingen stängs kopplingen och lösningsflödet upphör. Luerporten är nålfri och kan rengöras.
- V.b Om injektionsporten används, ta först bort skyddshatten. Injektionsporten kan rengöras. För sedan in spetsen genom gummimembranet. Kontrollera att vätskan flödar fritt. (Se figur V.b nedan.)

Den färdigblandade lösningen ska användas omedelbart. Om den inte används omedelbart ska den användas inom 24 timmar, inklusive behandlingstid, efter det att lösning A blandats i lösning B.

Den färdigblandade lösningen är endast avsedd för engångsbruk. Kassera oanvänt lösning omedelbart efter användning.

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.



Bipacksedel: Information till användaren

Phoxilium 1,2 mmol/l fosfat hemodialysvätska/he莫filtrationsvätska

kalciumkloriddihydrat, magnesiumkloridhexahydrat, natriumklorid, natriumvätekarbonat, kaliumklorid, dinatriumfosfatdihydrat

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, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Phoxilium är och vad det används för

Phoxilium tillhör gruppen hemofiltrationsvätskor och innehåller kalciumkloriddihydrat, magnesiumkloridhexahydrat, natriumklorid, natriumvätekarbonat, kaliumklorid och dinatriumfosfatdihydrat.

Phoxilium används på sjukhus inom intensivvårdsbehandling för att korrigera kemisk obalans i blodet orsakad av njurskada.

Kontinuerlig njurersättningsbehandling används för att avlägsna avfallsprodukter från blodet som ansamlats när njurarna inte fungerar.

Phoxilium lösning används främst för att behandla kritiskt sjuka patienter med akut njurskada och:

- normal kaliumhalt i blodet eller
- normal eller låg fosfathalt (*hypofosfatemi*) i blodet.

Detta läkemedel kan också användas vid läkemedelsförgiftning eller intoxikation av dialyserbara eller filtrerbara substanser.

2. Vad du behöver veta innan du använder Phoxilium

Använd inte Phoxilium i följande tre fall:

- hög kaliumhalt i blodet (*hyperkalemia*)

- hög bikarbonathalt i blodet (*metabolisk alkalos*)
- hög fosfathalt i blodet (*hyperfosfatemi*).

Använd inte hemodialys eller hemofiltration i något av följande tre fall:

- om symptom orsakade av hög halt av urinämne i blodet (*uremiska symptom*) till följd av njurskada med uttalad hyperkatabolism (*onormalt hög nedbrytning av vävnader*) inte kan korrigeras med hemofiltration
- om det arteriella trycket i kärlaccessen är otillräckligt
- om koaguleringsförmågan är minskad (*systemisk antikoagulering*) och det föreligger hög risk för blödning.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du använder Phoxilium.

Före och under behandling kommer ditt blottillsstånd att kontrolleras och exempelvis syra/basbalansen och saltkoncentrationen i blodet (*elektrolyter*) att övervakas, inklusive all vätsketillförsel (intravenös infusion) och alla vätskeuttag (urinproduktion), även de som inte är direkt relaterade till behandlingen.

Andra läkemedel och Phoxilium

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel. Det är viktigt eftersom koncentrationen av andra läkemedel kan påverka behandlingen med Phoxilium. Din läkare beslutar om doseringen av de läkemedel du tar eventuellt måste justeras.

Det är särskilt viktigt att du talar om för läkare om du använder något av följande:

- Ytterligare fosfatkällor (t.ex. nutritionsvätskor) eftersom de kan öka risken för en hög fosfatkoncentration i blodet (*hyperfosfatemi*).
- Vitamin D och läkemedel som innehåller kalciumklorid eller kalciumglukonat eftersom de kan öka risken för hög kalciumkoncentration i blodet (*hyperkalciemi*).
- Natriumbikarbonat eftersom det kan öka risken för överskott av bikarbonat i blodet (*metabolisk alkalos*).
- När citrat används för att motverka blodkoagulation, eftersom det kan sänka kalciumkoncentrationen i blodet.

Graviditet, amning och fertilitet

Graviditet och amning:

Det finns inga dokumenterade kliniska data om användning av detta läkemedel under graviditet eller amning. Detta läkemedel ska endast ges till gravida eller ammande kvinnor om det finns ett tydligt behov.

Fertilitet:

Inga effekter på fertiliteten förväntas eftersom kalcium, natrium, kalium, magnesium, klorid, vätefosfat och vätekarbonat är normala beståndsdelar i kroppen.

Körförmåga och användning av maskiner

Phoxilium påverkar inte förmågan att framföra fordon eller använda maskiner.

3. Hur du använder Phoxilium

Phoxilium ska användas på sjukhus och enbart administreras av sjukvårdspersonal. Volymen av Phoxilium, och därmed den dos som används, kommer att bero på ditt tillstånd. Doseringen kommer att avgöras av den läkare som är ansvarig för din behandling.

Phoxilium kan administreras direkt i blodomloppet (*intravenöst*) genom en CRRT-maskin eller via hemodialys där lösningen flödar på ena sida av ett dialysmembran medan blodet flödar på den andra sidan.

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt anvisningar från läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Rådfråga läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska om du är osäker.

Instruktioner för användning hittar du i delen "Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal".

Om du har använt för stor mängd av Phoxilium

Phoxilium ska användas på sjukhus och endast administreras av sjukvårdspersonal, och din vätskebalans och blodstatus kommer att kontrolleras noga.

Därför är det föga troligt att du kommer att använda för stor mängd av Phoxilium.

Om det osannolika skulle inträffa och du får en överdos kommer din läkare att vidta nödvändiga åtgärder och anpassa din dos.

Överdosering kan resultera i övervätskning, reduktion av bikarbonatkonzcentrationen i blodet (metabol acidosis) och/eller hög fosfathalt (hyperfosfatemi) om du har njurskada.

Det kan leda till allvarliga konsekvenser, såsom hjärtsvikt eller rubbningar i blodstatus.

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.

Följande tre biverkningar som är **relaterade till användning av Phoxilium** kan förekomma:

- onormalt hög eller låg vätskenivå i kroppen (*hyper- eller hypovolemi*)
- förändrad saltbalans i blodet (*rubbad elektrolytbalance som t.ex. hyperfosfatemi*)
- förhöjd bikarbonathalt i blodet (*metabolisk alkalos*) eller reduktion av bikarbonathalten i blodet (metabol acidosis).

Det finns också vissa **biverkningar** som kan **orsakas av dialysbehandlingar**, såsom:

- illamående, kräkningar, muskelkramp och lågt blodtryck (*hypotoni*).

Rapportering av biverkningar

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

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Phoxilium ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på etiketten och på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras mellan +4 °C och +30 °C. Förvaras i skydd mot kyla. Får ej frysas.

För den färdigblandade lösningen har kemisk och fysikalisk stabilitet under användning påvisats upp till 24 timmar vid 22 °C. Om den inte används omedelbart är förvaringstiden och förvaringsvillkoren före administrering användarens ansvar och bör inte överstiga 24 timmar, inklusive behandlingstiden.

Använd inte detta läkemedel om lösningen är grumlig eller om omslaget är skadat. Alla förseglings måste vara obrutna.

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 före och efter beredning (blandning) visas nedan.

Aktiva substanser före beredning:

1 000 ml lösning från **den lilla kammaren (A)** innehåller:

Kalciumklorid, 2 H₂O 3,68 g

Magnesiumklorid, 6 H₂O 2,44 g

1 000 ml lösning från **den stora kammaren (B)** innehåller:

Natriumklorid 6,44 g

Natriumvätekarbonat 2,92 g

Kaliumklorid 0,314 g

Dinatriumfosfat, 2 H₂O 0,225 g

Aktiva substanser efter beredning:

Lösningarna i kamrarna A (250 ml) och B (4 750 ml) bereds till den färdigblandade lösningen (5 000 ml) vars sammansättning är:

	mmol/l
Kalcium Ca ²⁺	1,25
Magnesium Mg ²⁺	0,6
Natrium, Na ⁺	140
Klorid, Cl ⁻	115,9
Vätefosfat, HPO ₄ ²⁻	1,2
Vätekarbonat, HCO ₃ ⁻	30
Kalium, K ⁺	4

Teoretisk osmolaritet: 293 mOsm/l

Övriga innehållsämnen är:

- koldioxid (för pH-justering) E 290
- saltsyra (för pH-justering) E 507
- vatten för injektionsvätskor.

Läke medlets utseende och förpackningsstorlekar

Phoxilium är en lösning för hemodialys och hemofiltration och är förpackad i en tvåkammarpåse. Den färdigblandade lösningen erhålls genom att förslutningen bryts och de båda lösningarna blandas. Den färdigblandade lösningen är klar och färglös. Varje påse (A+B) innehåller 5 000 ml lösning för hemodialys och hemofiltration. Påsen är överdragen med en genomskinlig film. Varje kartong innehåller två påsar och en bipacksedel.

Innehavare av godkännande för försäljning:

Baxter Holding B.V.

Kobaltweg 49

3542CE Utrecht

Nederlanderna

Tillverkare:

Bieffe Medital S.p.A.

Via Stelvio 94

23035 Sondalo (SO)

Italien

eller

Baxter Healthcare S.A.

Moneen Road, Castlebar

County Mayo, F23 XR63

Irland

Lokal företrädare i Finland:

Baxter Oy

Box 119

00181 Helsingfors

Denna bipacksedel ändrades senast 20.03.2023 (i Finland)

Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal:

**Phoxilium 1,2 mmol/l fosfat
hemodialysvätska/hemofiltrationsvätska**

Försiktighet

Instruktionerna för användning/hantering av Phoxilium **måste** följas noggrant.

Lösningarna i de två kamrarna **måste** blandas **före användning**.

Användning av en kontaminerad lösning kan orsaka sepsis och chock.

Phoxilium får värmas till 37 °C för att öka patientens komfort. Uppvärmning av vätskan före användning ska utföras före beredning med endast torr värme. Vätskor får inte värmas i vatten eller i en mikrovågsugn. Phoxilium ska kontrolleras visuellt avseende partiklar och missfärgningar före administrering. Administrera inte om vätskan inte är klar eller om förseglingen inte är intakt.

Koncentrationen av oorganiska fosfater bör mätas regelbundet. Tillsats av oorganiska fosfater måste göras i de fall låga fosfatvärdet i blodet föreligger.

Ytterligare tillsats av natriumbikarbonat kan öka risken för metabolisk alkalos.

Vid vätskebalans måste det kliniska tillståndet noga övervakas och vätskebalansen återställas.

- Vid hypervolemi kan hastigheten hos den nettoultrafiltrering som ordinerats för CRRT-enheten ökas och/eller tillförselhastigheten hos vätskor som inte är ersättningsvätskor och/eller dialysat sänkas.
- Vid hypovolemi kan hastigheten hos den nettoultrafiltrering som ordinerats för CRRT-enheten sänkas och/eller tillförselhastigheten hos vätskor som inte är ersättningsvätskebalans och/eller dialysat ökas.

Varningar:

Phoxilium ska inte användas till patienter med hyperkalemi. Kaliumkoncentrationen i blodet måste övervakas före och under hemofiltration och/eller hemodialys.

Eftersom Phoxilium är en lösning innehållandes kalium kan hyperkalemi uppstå tillfälligt efter att behandlingen har påbörjats. Sänk infusionsstakten till dess att önskad kaliumkoncentration uppnås. Om tillståndet hyperkalemi inte försvinner ska administreringen avbrytas direkt.

Om hyperkalemi utvecklas när Phoxilium används som dialysat kan administrering av kaliumfritt dialysat vara nödvändigt för att kalium ska avlägsnas snabbare.

Eftersom Phoxilium är en lösning innehållandes fosfat kan hyperfosfatemi uppstå tillfälligt efter att behandlingen har påbörjats. Sänk infusions takten till dess att önskad fosfatkoncentration uppnås. Om tillståndet hyperfosfatemi inte försvinner ska administreringen avbrytas direkt.

Elektrolyt- och syra/bas-parametrar i blodet ska övervakas regelbundet i patienter som behandlas med Phoxilium. Phoxilium innehåller vätefosfat som är en svag syra som kan påverka patientens syra/bas-balans. Om metabol acidosis utvecklas eller förvärras under behandling med Phoxilium kan man behöva sänka infusions takten eller avbryta administreringen.

Eftersom Phoxilium inte innehåller glukos kan administrering leda till hypoglykemi. Blodglukosnivåer ska regelbundet övervakas hos patienter med diabetes (i synnerhet patienter som får insulin eller andra glukossänkande läkemedel) men även övervägas hos patienter som inte har diabetes, t.ex. med tanke på risken för dold hypoglykemi under behandlingen. Om hypoglykemi utvecklas ska användning av en vätska som innehåller glukos övervägas. Andra korriganderande åtgärder kan vara nödvändiga för att upprätthålla önskad glykemisk kontroll.

Dosering:

Vilken volym och hastighet av Phoxilium som administreras beror på koncentrationen av fosfat och andra elektrolyter i blodet, syra/bas-balansen, vätskebalansen och patientens övergripande kliniska tillstånd. Volymen av ersättningsvätska och/eller dialysat som administreras beror också på den önskade behandlingseffekten (dosen). Administration (dos, infusionshastighet och ackumulerad volym) av Phoxilium ska endast fastställas av en läkare med erfarenhet av intensivvård och CRRT (kontinuerlig njurersättningsterapi).

Doseringen bestäms och ordineras närför av ansvarig läkare.

Flödeshastighetsområde för ersättningslösning vid hemofiltration och hemodiafiltration:
Vuxna: 500–3 000 ml/h

Flödeshastighetsområde för dialysat vid kontinuerlig hemodialys och kontinuerlig hemodiafiltration:

Vuxna: 500–2 500 ml/h

Vanliga kombinerade totala flödeshastigheter för CRRT (dialysat och ersättningsvätskor) för vuxna är cirka 2 000 till 2 500 ml/h, vilket motsvarar en dygnsmängd vätska på cirka 48 till 60 l.

Pediatrisk population:

Hos barn från nyfödda till ungdomar upp till 18 år är flödeshastighetsområdet vid användning som ersättningsvätska i hemofiltration och hemodiafiltration och som dialysvätska (dialysat) i kontinuerlig hemodialys och kontinuerlig hemodiafiltration 1 000 till 4 000 ml/h/1,73 m². För ungdomar (12–18 år) ska dosrekommendationen för vuxna användas när den beräknade pediatrikska dosen överskrider den högsta dosen för vuxna.

Instruktioner för användning/hantering

Vätskan i den lilla kammaren A läggs till vätskan i den stora kammaren B efter att svetsfogen öppnats omedelbart före användning. Den blandade vätskan ska vara klar och färglös.

Använd aseptisk teknik under hela hanteringen och administreringen till patienten.

Använd endast om omslaget är oskadat, alla förseglingar är intakta, svetsfogen inte har öppnats och vätskan är klar. Kläm ordentligt på påsen för att kontrollera den avseende läckage. Kassera lösningen omedelbart om du upptäcker något läckage eftersom steriliteten då inte kan garanteras.

Den stora kammaren (B) är utrustad med en injektionsport för att kunna tillsätta andra nödvändiga läkemedel efter det att lösningen blandats. Det är användarens ansvar att bedöma om ett tillsatt läkemedel är kompatibelt med Phoxilium genom att kontrollera eventuell färgförändring och/eller eventuella fällningar, olösliga komplex eller kristaller. Innan ett läkemedel tillsätts, verifiera att det är lösligt och stabilt i detta läkemedel och att pH-intervalliet i Phoxilium är passande (pH-värdet i blandad vätska är 7,0-8,5). Tillsatser kan vara inkompatibla. Bruksanvisningen för läkemedlet som ska tillsättas måste konsulteras.

Töm injektionsporten på all vätska. Vänd påsen uppochned och för in läkemedlet genom injektionsporten. Blanda ordentligt. Tillsättning och blandning av tillsatser måste alltid utföras innan påsen ansluts till den extrakorporeala kretsen. **Lösningen måste administreras omedelbart.**

- I Ta bort ytterförpackningen från påsen precis före användning och kasta bort annat förpackningsmaterial. Öppna förseglingen genom att hålla den lilla kammaren med båda händerna och trycka tills det blir en öppning i förslutningen mellan de två kamrarna. (Se figur I nedan.)
- II Tryck med båda händerna på den stora kammaren tills svetsfogen (peel-seal-förslutningen) mellan de två kamrarna är helt öppen. (Se figur II nedan.)
- III Se till att lösningen är helt blandad genom att försiktigt skaka påsen. Lösningen är nu klar att användas och kan hängas upp på utrustningen. (Se figur III nedan.)
- IV Anslut slangen för dialys- eller ersättningsvätska till någon av de två accessportarna.
- IV.a Om luerkopplingen används, ta bort skyddshatten genom att vrinda och dra och anslut luerkopplingen (hane) på slangen för dialys- eller ersättningsvätskan till luerkopplingen (hona) på påsen genom att trycka och vrinda. Se till att kopplingen sitter ordentligt och dra åt. Kopplingen är nu öppen. Kontrollera att vätskan flödar fritt. (Se figur IV.a nedan.) När slangens för dialys- eller ersättningsvätska har kopplats bort från luerkopplingen stängs kopplingen och lösningsflödet upphör. Luerporten är nälfri och kan rengöras.
- IV.b Om injektionsporten används, ta först bort skyddshatten. Injektionsporten kan rengöras. För sedan in spetsen genom gummimembranet. Kontrollera att vätskan flödar fritt. (Se figur IV.b nedan.)

Den färdigblandade lösningen ska användas omedelbart. Om den inte används omedelbart ska den användas inom 24 timmar, inklusive behandlingstid, efter det att lösning A blandats i lösning B.

Den färdigblandade lösningen är endast avsedd för engångsbruk. Kassera oanvänt lösning omedelbart efter användning.

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

