

Pakkausseloste : Tietoa käyttäjälle

Aciclovir Pfizer 25 mg/ml infiuusiotekonsestraatti, liuosta varten

asikloviiri

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

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

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä Aciclovir Pfizer -valmiste on ja mihin sitä käytetään

Aciclovir Pfizer -valmisteen vaikuttava aine asikloviiri kuuluu lääkeaineryhmään, jota kutsutaan viruslääkkeiksi. Asikloviiri vaikuttaa estämällä herpesviroksen lisääntymistä.

Aciclovir Pfizer -valmistetta käytetään

- vaikean genitaaliherpeksen hoitoon
- *Herpes simplex*-infektioiden (voi ilmetä yskänrokkona huulissa (huuliherpes) tai rakkuloina missä tahansa iholla, sukuelimet mukaan lukien) hoitoon ja estohoitoon potilaille, joilla on heikentynyt immuunivaste
- *Herpes simplex*-infektioiden hoitoon vastasyntyneille tai korkeintaan 3 kuukauden ikäisille vauvoille
- *Varicella zoster*-virusinfektioiden (esim. vesirokko ja vyöruusu) hoitoon
- herpesaivotulehdusen (herpesinfektiosta johtuva aivotulehdus) hoitoon.

Asikloviiria, jota Aciclovir Pfizer sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkienkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

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

Älä käytä Aciclovir Pfizer -valmistetta

- jos olet allerginen asikloviirille tai valasikloviirille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Älä käytä Aciclovir Pfizer -valmistetta, jos edellä mainittu koskee sinua. Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen valmisten käyttöä, jos olet epävarma.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkienhenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Aciclovir Pfizer -valmistetta,

- jos sinulla munuaisten vajaatoiminta
- jos olet yli 65-vuotias

Jos et ole varma siitä, koskeeko jokin edellä mainittu sinua, keskustele lääkärin tai apteekkienhenkilökunnan kanssa ennen valmisteen käyttöä.

Aciclovir Pfizer -valmisteen käytön aikana on tärkeää muistaa juoda runsaasti vettä.

Muut lääkevalmisteet ja Aciclovir Pfizer

Kerro lääkärille tai apteekkienhenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä, mukaan lukien itsehoitolääkkeet ja rohdosvalmisteet.

Kerro lääkärille tai apteekkienhenkilökunnalle erityisesti, jos käytät jotakin seuraavista lääkeistä:

- probenesidi (kihtilääke)
- simetidiini (mahahaavalääke)
- takrolimuusi, siklosporiini tai mykofenolaattimofetiili (elinsiirteiden hyljinnänestolääkeitä)
- teofylliini (hengityselinten sairauksien hoitoon)
- litium (maanis-depressiiviseen häiriöön käytettävä lääke).

Raskaus, imetys ja he de lmällisyys

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

Aciclovir Pfizer sisältää natriumia

Tämä valmiste sisältää natriumia 2,67 mg/ml (0,166 mmol/ml). Valmisten natriumisisältö on otettava huomioon, jos sinulla on ruokavalion natriumrajoitus.

3. Miten Aciclovir Pfizer -valmistetta käytetään

Tämä lääkevalmiste laimennetaan (esim. 0,9 % natriumkloridiliuoksella) ennen kuin sitä annetaan sinulle. Lääke annetaan sinulle hitaan, vähintään tunnin kestävänä infuusiona (tippana) laskimoon. Sinulle voidaan antaa myös muita nesteitä nestehukan ehkäisemiseksi.

Kerro heti lääkärille tai sairaanhoitajalle, jos Aciclovir Pfizer -valmistetta joutuu vahingossa silmiin tai iholle, jotta se voidaan pestää pois.

Annostus

Lääkäri määrittää sinulle annettavan yksilöllisen lääkeannoksen ja sen annostelutiheyden. Annostus riippuu yleisestä terveydentilastasi, iästäsi, koostasi ja siitä kuinka hyvin munuaisesi toimivat.

Asikloviirihoito kestää tavallisesti 5 päivää riippuen siitä kuinka nopeasti paranet. Herpesaihotuleduksen hoidon kesto on kuitenkin tavallisesti vähintään 10 päivää. Vastaantyneillä herpeksen hoito kestää tyypillisesti 14 päivää, kun kyseessä on ihan/silmän/suun infektio, ja koko kehon infektioita hoidettaessa 21 päivää.

Jos asikloviiria annetaan estolääkkeenä virusinfektion estämiseksi, sitä annetaan niin kauan kuin lääkärin mielestä sinulla on riski saada infektio.

Jos sinulle annetaan liian paljon tai liian vähän Aciclovir Pfizer -valmisteita

Tätä lääkevalmistetta annetaan sinulle sairaalassa lääkärin valvonnassa. On epätodennäköistä, että sinulle annettaisiin lääketä liian paljon tai liian vähän. Kerro lääkärille tai sairaanhoitajalle, jos kuitenkin epäilet sitä.

Jos sinulle on annettu liikaa asikloviiria,

- olosi voi tuntuu sekavalta tai kiihtyneeltä
- sinulla voi olla hallusinaatioita (näet tai kuulet olemattomia asioita)
- sinulla voi olla kouristuskohtauksia
- voit menettää tajuntasi (kooma).

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Kerro heti lääkärille, jos sinulle ilmaantuu jokin seuraavista oireista:

- vakava allerginen reaktio – sinulle voi tulla äkillinen kutiseva ihottuma (nokkosihottuma), käsienv, jalkaterien, nilkkojen, kasvojen, huulten, suun tai kurkun turvotus (mikä voi aiheuttaa nielemis- tai hengitysvaikeuksia) ja sinua voi pyörryttää
- verisolumuutoksia, esim. anemia ja/tai valkosolujen määärän pieneneminen ja/tai verihiudaleiden määärän pieneneminen (johtaa selittämättömien mustelmien syntyn). Lääkäri voi ottaa verikokeita näiden arvojen seuraamiseksi.
- ihmisen ja silmävalkuisten keltaisuus (keltatauti)
- kipu tai turvotus pistoskohdassa infuusion aikana tai heti sen jälkeen
- kouristukset tai kouristuskohtaukset
- sekavuus tai epätavalliset ja häiriintyneet ajatukset (psykoosi)
- hallusinaatiot
- kiihtymys
- vapina tai tärinä
- kooma
- hengitysvaikeudet, hengenahdistus
- liikkeiden hallinnan vaikeus
- puhevaikeudet
- munuaisvaivat tai munuaisten vajaatoiminta, mukaan lukien veri virtsassa
- vaikea-asteinen ihottuma (monimuotoinen punavihottuma, erythema multiforme), jossa on kutiavia, vaaleanpunaisia/punaisia läiskiä ja läiskän keskellä usein rakkula
- potilailla, joilla on heikentynyt immuunivaste:
 - harvinainen veren hyytymisjärjestelmän häiriö (tromboottinen trombosytopeeninen purppura), joka voi aiheuttaa mustelia, päänsärkyä, hallusinaatioita ja myös veritukoksia munuaisissa
 - vaikea anemia (hemolyttis-ureeminen oireyhtymä), joka voi aiheuttaa kalpeutta ja väsymystä ja aiheuttaa mustelia ja munuaisvaivoja.

Nämä haittavaikutukset ovat hyvin harvinaisia.

Muut haittavaikutukset

Yleiset haittavaikutukset (voi esiintyä enintään 1 potilaalla kymmenestä)

- tulehdus (arkuus, punoitus ja turvotus) infuusioon käytettävässä laskimossa

- sairauden tunne
- kutina, nokkosihottuma tai valoyliherkkyys
- muutokset maksan ja munuaisten toiminnassa (lääkäri saattaa tarkkailla näitä määräämällä verikokeita)
- pahoinvointi
- oksentelu.

Melko harvinaiset haittavaikutukset (voi esiintyä enintään 1 potilaalla sadasta)

- punasolujen määärän pienenneminen (anemia)
- valkosolujen määärän pienenneminen (leukopenia)
- verihiuutaleiden määärän pienenneminen (trombosytopenia).

Hyvin harvinaiset haittavaikutukset (voi esiintyä enintään 1 potilaalla kymmenestä tuhannesta)

- hikoilu tai kuume
- päänsärky
- vatsakipu
- ripuli
- huimaus
- väsymys
- epätavallinen unelaisuus
- aivosairaus (enkefalopatia)
- kipu alaslässä, munuaisten kohdalla selässä tai virtsatessa (munuaiskipu)

Yleisyyss tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviontiin)

- jano
- alhainen verenpaine (sinua voi huimata, kun nouset seisomaan)
- punasolujen hajoaminen (hemolyysi)
- pienten suonten vaivat (leukosytoplastinen vaskuliitti)
- pistely tai puutuminen.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

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

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55
00034 FIMEA

5. Aciclovir Pfizer -valmisteen säilyttäminen

Säilytä alle 25 °C. Älä säilytä kylmässä.

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä kotelossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän 'EXP' jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Älä käytä tätä lääkettä, jos huomaat näkyviä muutoksia lääkevalmisteen ulkonäössä (esim. jos siinä on näkyviä hiukkasia).

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Aciclovir Pfizer sisältää

- Vaikuttava aine on asikloviiri. Yksi millilitra steriliä infuusiodoksentraattia sisältää 25 mg asikloviiria (asikloviirinatriumina).
- Muut aineet ovat natriumhydroksidi ja injektionesteisiin käytettävä vesi. Natriumhydroksidia ja/tai suolahappoa käytetään säättämään liuoksen pH:ta.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoot

Aciclovir Pfizer on konsentraatti infuusioluosta varten (sterili konsentraatti).

Infuusiodoksentraatti on väkevöity liuos, joka laimennetaan ja annetaan sen jälkeen infuusiona (tippana) suoneen. Infuusiodoksentraatti on pakattu lasiin injektiopulloihin.

Pakkauskoot:

- 5 x 10 ml (á 250 mg) injektiopullo
- 5 x 20 ml (á 500 mg) injektiopullo
- 1 x 40 ml (á 1 g) injektiopullo

Kaikkia pakkauskokoja ei vältämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Pfizer PFE Finland Oy, Tietokuja 4, 00330 Helsinki

Valmistaja

Hospira UK Limited, Horizon, Honey Lane, Hurley, Maidenhead, SL6 6RJ, Iso-Britannia

tai

Hospira Enterprises BV, Randstad 21-11, 1316 BN, Almere, Alankomaat

tai

Pfizer Service Company BVBA, Hoge Wei 10, 1930 Zaventem, Belgia

Tämä pakkauseloste on tarkistettu viimeksi 19.10.2018

Aciclovir Pfizer 25 mg/ml infuusiodoksentraatti, liuosta varten

Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain hoitoalan ammattilaisille

Tässä kohdassa annetaan käytännön tietoja lääkevalmisten valmistelusta ja käsitellystä. Nämä tiedot täydentävät kohdan 3 tietoja.

Yhteensopimattomuudet

Asikloviirinatriumin on raportoitu olevan yhteensovimatona sellaisten liuosten kanssa, jotka sisältävät amifostiinia, amsakriinia, atstreonaamia, diltiatseemihydrokloridia, dobutamiinihydrokloridia, dopamiinihydrokloridia, fludarabiinifosfaattia, foskarneettinatriumia, idarubisiinihydrokloridia, meropeneemia, morfiiinisulfaattia, ondansetronihydrokloridia, petidiinihydrokloridia, piperasilliininatrium/tatsobaktaaminatriumia, sargramostiumia tai vinorelbiiinitraattia.

Älä käytä laimentamiseen liuoksia, jotka sisältävät parabeeneja tai bentsyylialkoholia (injektionesteisiin käytettävä bakteristaattinen vesi).

Biologiset ja kolloidiset liuokset (esim. verituotteet, proteiineja sisältävät liuokset) ovat yhteensovimattomia asikloviirinatriumin kanssa.

Käyttö- ja käsittelyohjeet

Vain laskimonsisäiseen infuusioon.

Aciclovir Pfizer 25 mg/ml infuusiokonsentraatti, liuosta varten ei sisällä säilytsainetta. Tämän vuoksi laimennus on tehtävä välittömästi ennen käyttöä täysin aseptisissa olosuhteissa ja käyttämättä jäänyt liuos on hävitettävä.

Liuoksen säilyttämistä kylmässä ei suositella, koska se voi aiheuttaa lääkeaineen kiteytymistä.

Aikuisille suositellaan käytettäväksi infuusiopussuja, jotka sisältävät 100 ml infuusionestettä, vaikka näin asikloviirin pitoisuudeksi tulisikin huomattavasti alle 0,5 mg/ml. Yhtä 100 ml infuusiopussia voidaan siis käyttää mille tahansa 250 mg–500 mg suuruiselle asikloviiriannokselle. Kahta pussia on käytettävä annoksen ollessa 500 mg–1000 mg.

Valmiin asikloviiri-infusioliuoksen pitoisuus ei saa olla yli 5 mg/ml (0,5 % w/v). Kun Aciclovir Pfizer -infuusiokonsentraattiliuos on lisätty infuusioliukseen, laimennusseosta on ravisteltava, jotta liuos sekoittuu kunnolla.

Lapsia ja vastasyntyneitä hoidettaessa infuusion tilavuus on pidettävä mahdollisimman pienenä. Tämän vuoksi suositellaan seuraavaa menettelyä: 4 ml liuosta (100 mg asikloviiria) lisätään 20 ml:aan infuusionestettä.

Kun Aciclovir Pfizer 25 mg/ml infuusiokonsentraatti, liuosta varten -valmiste laimennetaan suositusten mukaisesti, sen tiedetään olevan yhteensoviva seuraavien infuusionesteiden kanssa:

- Natriumkloridi 0,9 % w/v
- Natriumkloridi (0,18 % w/v) ja glukoosi (4 % w/v)
- Natriumkloridi (0,9 % w/v) ja glukoosi (5 % w/v)
- Natriumkloridi (0,45 % w/v) ja glukoosi (2,5 % w/v)
- Yhdistetty natriumlaktaatti infuusioliuos (Hartmannin liuos)

Aciclovir Pfizer 25 mg/ml infuusiokonsentraatti, liuosta varten ei sisällä säilytsainetta.

Jos liuoksessa on selvää sakkaa tai siinä havaitaan kiteytymistä ennen infuusiota tai sen aikana, liuos on hävitettävä.

Bipackse del: Information till användaren

Aciclovir Pfizer 25 mg/ml koncentrat till infusionsvätska, lösning

aciklovir

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 den här bipackse delen finns information om följande :

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

1. Vad Aciclovir Pfizer är och vad det används för

Aciclovir Pfizer innehåller den aktiva substansen aciklovir, som tillhör en grupp läkemedel som kallas för antivirala läkemedel. Aciklovir verkar genom att hämma förökningen av herpesvirus.

Aciclovir Pfizer kan användas för att

- behandla allvarlig genital herpes
- förhindra eller behandla infektioner orsakade av *Herpes simplex* (munsår eller blåsor i huden inklusive genitalia) hos patienter med nedsatt immunförsvar
- behandla *Herpes simplex*-infektioner hos nyfödda och spädbarn upp till 3 månaders ålder
- behandla *Varizella zoster* viral infektion (vattkoppsvirus och bältros)
- behandla herpesencefalit (hjärnhinneinflammation orsakad av herpes virus)

Aciklovir som finns i Aciclovir Pfizer kan också vara godkänt för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna bipacksedel. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Aciclovir Pfizer

Använd inte Aciclovir Pfizer

- om du är allergisk mot aciklovir eller valaciclovir eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Använd inte Aciclovir Pfizer om ovanstående gäller dig. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker innan du använder Aciclovir Pfizer.

Varningar och försiktighet

Tala om för läkare eller apotekspersonal innan du använder Aciclovir Pfizer om:

- du har nedsatt njurfunktion
- du är över 65 år

Om du är osäker på om något av ovanstående gäller dig, tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Aciclovir Pfizer.

Vid behandling med Aciclovir Pfizer är det viktigt att en god vätskebalans bibehålls.

Andra läkemedel och Aciclovir Pfizer

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel. Detta gäller även receptfria läkemedel samt naturläkemedel.

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder något av följande läkemedel:

- probenecid (använts för att behandla gikt)
- cimetidin (använts för att behandla magsår)
- takrolimus, ciklosporin eller mykofenolatmofetil (använts för att hindra kroppen från att stöta bort transplanterade organ)
- teofyllin (använts för att behandla lungsjukdomar)
- litium (använts för att behandla manodepressiv sjukdom)

Graviditet, amning och fertilitet

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

Aciclovir Pfizer innehåller natrium

Detta läkemedel innehåller 2,67 mg/ml (0,116 mmol/ml) natrium. Detta bör beaktas av patienter som ordinerats saltfattig kost.

3. Hur du använder Aciclovir Pfizer

Detta läkemedel kommer att spädas med en vätska (såsom natriumkloridlösning 9 mg/ml) innan det ges till dig. Det kommer att ges genom en långsam intravenös infusion (dropp) i en ven under minst en timmes tid. Du kommer kanske att ges vätska så att du inte blir dehydrerad.

Tala genast om för läkaren eller sjuksköterskan om du av misstag får Aciclovir Pfizer i dina ögon eller på din hud så att det kan sköljas bort.

Dosering

Dosen du får och hur ofta den ges kommer bestämmas av din läkare och beror på typen av infektion du har, din ålder, din vikt, samt njurfunktion.

Behandling med aciklovir varar vanligtvis 5 dagar, men beror på hur snabbt du blir bättre. Behandling av herpesencefalit varar vanligtvis 10 dagar. Behandling av herpesinfektioner hos nyfödda varar vanligtvis i 14 dagar för hud/ögon/mun infektioner och i 21 dagar för infektioner som påverkar hela kroppen.

Om aciklovir ges för att förebygga en virusinfektion tillförs den så länge som din läkare tror att du riskerar att få en infektion.

Om du använt för stor eller för liten mängd av Aciclovir Pfizer

Detta läkemedel ges till dig på sjukhus, under översyn av en läkare. Det är inte troligt att du kommer få för mycket eller för lite, tala emellertid med läkare eller sjuksköterska om du känner dig osäker.

Om du har fått för stor mängd av aciclovir kan du

- känna dig fövirrad eller upprörd
- få hallucinationer (se eller höra sådant som inte finns)
- ha krampfall
- bli medvetslös (koma).

4. Eventuella biverkningar

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

Om du får något av följande symptom, kontakta omedelbart läkare:

- kraftig allergisk reaktion – vilket brukar kännetecknas av plötsligt kliande utslag (nässelutslag), svullnad av händer, fötter, anklor, ansikte, läppar, tunga eller svalg (kan orsaka svårighet att svälja eller andas) och det kan känna som att du är på väg att svimma.
- förändrade blodvärden t.ex. anemi och/eller minskat antal vita blodkroppar och/eller minskat antal blodplättar (vilket innebär att det är lättare att få blåmärken). Din läkare kan komma att ta blodprover för att kunna upptäcka detta.
- gulfärgning av hud och ögonvitor (gulsot)
- ömhet eller svullnad vid injektionsstället under eller direkt efter injektion
- kramp eller krampfall
- förvirring eller ovanliga och oordnade tankar (psykos)
- hallucinationer
- upprördhet
- skakningar eller darrningar
- koma
- andningssvårigheter eller andfåddhet
- försämrad rörelsekoordination
- svårigheter att tala
- njurproblem eller njursvikt, inklusive blod i urinen
- allvarlig hudreaktion med kliande rosaröda fläckar (erythema multiforme), vilket kan ge blåsor
- hos patienter med nedsatt immunförsvar:
 - en sällsynt sjukdom i blodleveringssystemet som kallas trombotisk trombocytopen purpura, vilket kan ge blåmärken, huvudvärk, hallucinationer men även blodproppar i njurarna
 - en allvarlig form av anemi som kallas hemolytisk uremisk syndrom, vilket kan få dig att se blek ut och ge en trötthetskänsla pga blodbristen, och även orsaka blåmärken och njurproblem

Dessa biverkningar är mycket sällsynta.

Andra biverkningar

Vanliga biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 patient av 10)

- inflammation (ömhet, rodnad eller svullnad) längs en ven som används för infusionen
- känsla av sjukdom eller att vara sjuk

- hudutslag, nässelutslag eller ljuskänslighet i huden
- förändrad lever- och njurfunktion (Din läkare kan komma att ta blodprover för att kunna upptäcka detta)
- illamående
- kräkningar

Mindre vanliga biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 patient av 100)

- minskat antal röda blodkroppar (anemi)
- minskat antal vita blodkroppar (leukopeni)
- minskat antal blodplättar (trombocytopeni)

Mycket sällsynta biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 patient av 10000)

- svettningar eller feber
- huvudvärk
- buksmärta
- diarré
- yrsel
- trötthet
- känsla av ovanlig sömnighet
- hjärnsjukdom (encefalopati)
- smärta i nedre delen av ryggen, ryggområdet vid njurarna eller smärta när urin passerar (njursmärta)

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

- törst
- lågt blodtryck (känsla av yrsel när du står upp)
- nedbrytning av röda blodkroppar (hemolys)
- inflammation i de små blodkärlen (leukocytoklastisk vaskulit)
- stickningar eller domningar

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjukskötarska. 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 Aciclovir Pfizer ska förvaras

Förvaras vid högst 25 °C. Förvaras i skydd mot kyla.

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

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

Använd inte detta läkemedel om det innehåller synliga partiklar.

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

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är aciklovir. 1 ml koncentrat innehåller 25 mg aciklovir som aciklovirnatrium.
- Övriga innehållsämnen är natriumhydroxid och vatten för injektionsvätskor. Natriumhydroxid och/eller saltsyra används för pH-justering av lösningen.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Aciclovir Pfizer är ett koncentrat till infusionsvätska, lösning (sterilt koncentrat). Detta innebär att det är en koncentrerad lösning, som ska spädas innan det ges som en infusion (dropp). Det finns tillgängligt i injektionsflaskor av glas.

Aciclovir Pfizer finns tillgänglig i följande förpackningsstorlekar:

5 x 10 ml (å 250 mg) injektionsflaska

5 x 20 ml (å 500 mg) injektionsflaska

1 x 40 ml (å 1 g) injektionsflaska

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Pfizer PFE Finland Oy, Datagränden 4, 00330 Helsingfors

Tillverkare

Hospira UK Limited, Horizon, Honey Lane, Hurley, Maidenhead, SL6 6RJ, Storbritannien
eller

Hospira Enterprises B.V., Randstad 22-11, 1316 BN Almere, Holland
eller

Pfizer Service Company BVBA, Hoge Wei 10, 1930 Zaventem, Belgien

Denna bipacksedel ändrades senast 19.10.2018

Aciclovir Pfizer 25 mg/ml koncentrat till infusionsvätska, lösning

Följande uppgifter är endast avsedda för helse- och sjukvårdspersonal

Förutom informationen som ingår i avsnitt 3, finns praktisk information om beredning/hantering av läkemedlet här.

Inkompatibiliteter

Aciklovirnatrium rapporteras vara inkompatibelt med lösningar med amifostin, amsakrin, aztreonam, diltiazemhydroklorid, dobutaminhydroklorid, dopaminhydroklorid, fludarabinfosfat, foskarnetnatrium, idarubicinhydroklorid, meropenem, morfinsulfat, ondansetronhydroklorid, petidinhydroklorid, piperacillinnatrium-tazobactamnatrium, sargramostim och vinorelbinterat.

Sterilt vatten för injektion som innehåller parabener eller bensylalkohol får inte användas.

Biologiska och kolloidala vätskor (exempelvis blodprodukter och lösningar innehållande proteiner) är inkompatibla med aciklovirnatrium.

Bruksanvisning

Endast för intravenös infusion.

Aciclovir Pfizer 25 mg/ml koncentrat till infusionsvätska, lösning innehåller inte konserveringsmedel. Spädning skall därför ske aseptiskt omedelbart före användningstillfället och eventuell överbliven lösning kasseras.

Får ej förvaras i kylskåp eftersom utfällning kan ske.

Till vuxna rekommenderas användning av infusionspåsar med 100 ml infusionsvätska, även om detta ger en aciklovir koncentration som ligger väsentligen under 0,5 % w/v. En infusionspåse på 100 ml kan således användas för varje aciklovir dos mellan 250 mg och 500 mg, men för doser mellan 500 mg och 1000 mg måste 2 påsar användas.

Konsentration av den färdigberädda aciklovir-infusionslösning skall aldrig vara över 5 mg/ml (0,5 % w/v). Efter tillsats av Aciclovir Pfizer infusionskoncentrat till en infusionslösning ska blandningen skakas om, för att säkerställa omsorgsfull blandning.

Till barn och spädbarn, där infusionsvätskevolymen bör hållas vid ett minimum, rekommenderas att spädningen sker genom att 4 ml lösning (100 mg aciklovir) blandas i 20 ml infusionsvätska.

Vid spädning enligt rekommendationerna är Aciclovir Pfizer 25 mg/ml koncentrat till infusionsvätska, lösning kompatibel med nedanstående infusionsvätskor:

- Natriumklorid 0,9 % w/v
- Natriumklorid (0,18 % w/v) och glukos (4 % w/v)
- Natriumklorid (0,9 % w/v) och glukos (5 % w/v)
- Natriumklorid (0,45 % w/v) och glukos (2,5 % w/v)
- Natriumlaktat-blandning för intravenös infusion (Hartmanns lösning).

Aciclovir Pfizer 25 mg/ml koncentrat till infusionsvätska, lösning innehåller inte konserveringsmedel.

Vid synliga tecken på grumlighet eller kristallisering hos vätskan före eller under en infusion skall lösningen kasseras.