

**Pakkausseloste: Tie toa käyttäjälle
bicaVera 2,3 % glukoosi, 1,75 mmol/l kalsium,
peritoneaalidialyysisineste**

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

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

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä bicaVera on ja mihin sitä käytetään

bicaVera-valmistetta käytetään munuaisten vajaatoimintaa sairastavilla potilailla veren puhdistamiseen vatsakalvon avulla. Tätä tapaa puhdistaa verta kutsutaan peritoneaalidialyysisiksi.

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

Älä käytä bicaVera 2,3 % glukoosi, 1,75 mmol/l kalsium -valmistetta:

- jos **veresi kaliumpitoisuus on hyvin pieni**
- jos **veresi kalsiumpitoisuus on hyvin suuri**
- jos **elimistösi nesteepitoisuus on liian alhainen**
- jos sinulla on **matala verenpaine**.

Peritoneaalidialyysiä ei yleensä saa aloittaa jos sinulla on

- muutoksia vatsanalueella kuten
 - vatsan alueen vamma tai leikkaus
 - vaikeita palovammoja
 - suuri tulehdusellinen ihoreaktio
 - vatsakalvontulehdus
 - parantumattomia vuotavia haavoja
 - napa-, nivus tai paleatyrä
 - maha- tai suolistokasvaimia
- tulehdusellinen suolistosairaus
- suolentukkeuma
- keuhkosairaus, erityisesti keuhkokuumuus
- bakteerin aiheuttama verenmyrkytys
- erittäin korkea veren rasvapitoisuus
- veren virtsamyrkytys, jota ei voida hoitaa peritoneaalidialyysisillä
- vaikea vajaaravitsemus ja painonlasku, erityisesti jos proteiinipitoisen ruoan riittävä saanti ei ole mahdollista.

Varoitukset ja varotoimet

Ilmoita lääkärillesi välittömästi

- jos sinulla on **vakava elektrolyyttivajaus (suola) oksentelun ja/tai ripulin** seurauksena.
- jos sinulla on **vatsakalvontulehdus**, jonka merkkejä ovat samea dialysaatti, vatsakipu, kuume, huonovointisuus ja harvinaisissa tapauksissa verenmyrkitys. Näytä ulosvalutusnestettä sisältävä pussi lääkärillesi.
- jos sinulla on **voimakasta vatsakipua, vatsan laajentumista tai oksentelua**. Tämä voi olla merkki kapseloivasta vatsakalvon kovettumasta, peritoneaalidialyysihoidon komplikaatiosta, joka voi johtaa kuolemaan.

Peritoneaalidialyysi voi aiheuttaa **proteiinien ja vesiliukoisten vitamiinien poistumista**. Hyvä ruokavalio tai ravintolisen käyttäminen on suositeltavaa, jotta puutostiloilta voidaan välttyä.

Lääkäri seuraa elektrolyttipitoisuusiasi (suola), verisolujen määrää, munuaisten toimintaa, painoasi ja ravitsemustilaasi.

Muut lääkevalmisteet ja bicaVera

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

Koska peritoneaalidialyysi voi vaikuttaa muiden lääkkeiden tehoon, lääkäri voi joutua muuttamaan niiden annoksia, tällaisia lääkkeitä ovat erityisesti

- **Lääkeet sydämen vajaatoimintaan**, kuten digoksiini. Lääkäri seuraa veresi kaliumpitoisuutta ja ryhtyy tarvittaessa asianmukaisiin toimenpiteisiin.
- **Lääkeet, jotka vaikuttavat kalsiumpitoisuksiin**, kuten kalsiumia tai D-vitamiinia sisältävät lääkkeet
- **Lääkeet, jotka lisäävät virtsanmuodostumista**, kuten diureetit (virtsaneristyä lisäävät lääkkeet).
- **Lääkeet, jotka otetaan suun kautta, jotka alentavat verensokeripitoisuutta** tai insuliini. Verensokeripitoisuutta pitää seurata säännöllisesti.

Raskaus ja imetyks

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

Käytöstä raskaana olevilla tai imettävillä naisilla ei ole riittävästi tietoa. Jos olet raskaana tai imetät, käytä bicaVera-valmistetta vain, jos lääkäriksi pitää sitä ehdottoman vältämättömänä.

Ajaminen ja koneiden käyttö

bicaVera ei vaikuta kykyysi ajaa tai käyttää koneita tai vaikutukset ovat vähäisiä.

3. Miten bicaVera-valmistetta käytetään

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

Lääkäri päättää hoitomuodon, hoidon keston ja käyttötiheden ja käytetyn liuoksen määrän sekä liuoksen sisälläoloajan vatsaontelossa.

Jos ilmenee vatsanalueen jännitystä, lääkäri saattaa vähentää liuoksen määrää.

Jatkuva ambulatorinen peritoneaalidialyysi (CAPD):

- **Aikuiset:** Tavallinen annos on 2000 – 2500 ml liuosta neljä kertaa päivässä riippuen painosta ja munuaistoiminnasta. Liuos valutetaan ulos 2-10 tunnin sisälläoloajan jälkeen.

- **Laps et:** Lääkäri päättää käytetyn dialyssinesteen määrän lapsen sietokyvyn iän ja kehon pinta-alan perusteella. Suositeltu aloitusannos on 600–800 ml/m² (enintään 1000 ml/m² yön aikana) neljä kertaa päivässä.

Automaattinen peritoneaalidialyysi (APD):

Tämäntyyppisessä dialysisissä käytetään *sleep-safe*-järjestelmää, jossa laite valvoo pussinvalhtoa automaattisesti yön aikana.

- **Aikuiset:** Tavallinen annos on 2000 ml (enintään 3000 ml) per vaihto, jolloin vaihtoja on yön aikana 3–10, ja potilas on yhdistettyynä laitteeseen 8–10 tuntia; päiväsaikaan yksi tai kaksi pussinvaihtoa.
- **Laps et:** Liuosmäärä on 800–1000 ml/m² (enintään 1400 ml/m²) per vaihto, jolloin vaihtoja on yön aikana 5–10.

Käytä bicaVera-valmistetta ainoastaan **intraperitonealisesti**.

Käytä bicaVera-valmistetta vain, jos liuos on kirkas ja pakkaus vahingoittumaton.

bicaVera on pakattu kaksikammio-pussiin. Ennen käyttöä kahden kammion liuokset täytyy sekoittaa ohjeiden mukaisesti.

Käyttöohjet

***stay-safe* –järjestelmä jatkuvaan ambulatoriseen peritoneaalidialyysiin (CAPD)**

Liuospussi lämmitetään kehonlämpöiseksi. Tämä tehdään tarkoitukseen sopivalla pussinlämmittimellä. Lämmitysaika riippuu pussin tilavuudesta ja käytetystä pussinlämmittimestä (2000 ml sisältävän pussin, jonka lähtölämpötila on 22 °C, lämmitysaika on noin 120 minuuttia (2 tuntia)). Yksityiskohtaisempaa tietoa saa pussinlämmittimen käyttöohjeesta. Mikroaltaunua ei pidä käyttää liuoksen lämmittämiseen paikallisen ylikuumenemisriskin takia. Kun liuos on lämmitetty, voidaan dialyssinesteen vaihto aloittaa.

1. Liuksen valmistelu

- Tarkista lämmitetty liuospussi (myyntipäällysmerkinnät, viimeinen käyttöpäivämäärä, liuoksen kirkkaus, pussin, ulkopakkauksen ja saumojen eheys). ► Aseta pussi tukevalle alustalle. ► Avaa pussin ja desinfektiokorkin/suljinkorkin ulkopakkaukset. ► Pese kädet antimikrobisella pesunesteellä. ► Kierrä ulkopakkauksen päällä olevaa pussia toisesta sivureunasta rullalle, kunnes keskisauma aukeaa. Kahdessa kammiossa levitetyt liuokset sekoittuvat automaattisesti. ► Kierrä pussia yläosasta rullalle, kunnes alaosassa oleva kolmion muotoinen sauma on kokonaan auki. ► Tarkista, että kaikki saumat ovat auenneet kokonaan. ► Tarkista, että liuos on kirkasta ja että liuospussi ei vuoda.

2. Valmis tautumineen dialyssinesteen vaihtoon

- Ripusta liuospussi infuusiotelineen ylempään koukkuun, suorista liuospussin letku kiertämällä auki kerältä ja aseta kiekko pöytätelineeseen. Kierrä ulosvalutuspussin letku auki ja ripusta ulosvalutuspussi infuusiotelineen alempaan koukkuun. ► Aseta potilasletku pöytätelineen toiseen pidikkeeseen. ► Aseta uusi desinfektiokorkki/suljinkorkki pöytätelineen toiseen vapaaseen pidikkeeseen. ► Desinfioi kätesi ja poista kiekon suojakorkki. ► Kytke potilasletku kiekkoon.

3. Ulosvalutus

- Avaa ulosvalutusletkun suljin. Ulosvalutus alkaa. ► Aseta virtaussäädin kohtaan "●".

4. Huuhtelu

- Kun ulosvalutus on loppunut, huuhtele uutta liuosta ulosvalutuspussiin (noin 5 sekuntia). Käännä virtaussäädintä kohtaan "●●".

5. Sisäänvalutus

- Aloita sisäänvalutus käänämällä virtaussäädin kohtaan "○●●".

6. Turvatoimenpide

- Automaattinen potilasletkun sulkeminen PIN-tulpalla. Säädin on kohdassa "●●●●".

7. Irrottautuminen

► Irrota uuden desinfektiokorkin/suljinkorkin suojakorkki ja kierrä se kiinni vanhaan desinfektiokorkkiin/suljinkorkkiin. Irrota potilasletku kiekosta ja kierrä se kiinni uuteen desinfektiokorkkiin/suljinkorkkiin.

8. Kiekon sulkeminen

► Sulje kiekko suojakorkilla, joka on pöytätelineen toisessa aukossa.

9. Tarkasta ulosvalutetun dialyysinesteen kirkkaus ja paino ja jos neste on kirkas hävitä se.

sleep•safe -järjestelmä automaattisen peritoneaalidialysisiin (APD)

Katso *sleep safe* -järjestelmän käyttöönnottoa koskevat ohjeet sen käyttöohjeista.

3000 ml *sleep safe* -järjestelmä

1. **Liuoksen valmistelu.** Katso edellä olevat *stay safe* -järjestelmän ohjeet.
2. **Suorista liuospuzin letku kiertämällä se auki kerältä.**
3. **Poista suojakorkki.**
4. **Aseta letkun pää koneen tarjottimeen vapaaseen paikkaan.**
5. **Pussi on nyt valmiina yhdistettäväksi *sleep safe* -settiin.**

5000 ml *sleep safe* -järjestelmä

1. Liuoksen valmistelu.

► Tarkista liuospussi (päälysmerkinnät, viimeinen käyttöpäivämäärä, liuoksen kirkkaus, pussin, ulkopakkauksen ja saumojen eheys). ► Aseta pussi tukevalle alustalle. ► Avaa pussin ulkopakaus. ► Pese kädet antimikrobisella pesunesteellä. ► Levitä keskisauma ja pussinyhdistäjä auki. ► Kierrä avatun ulkopussin päällä olevaa liospussia pussinyhdistäjän vastaisesta kulmasta rullalle, jotta keskisauma liospussin kahden lokeron väliltä aukeaa. ► Jatka rullaamista, kunnes pienen kammion sauma avautuu myös. ► Tarkista, että kaikki saumat ovat auenneet kokonaan. ► Tarkista, että liuos on kirkasta ja että pussi ei vuoda.

2. – 5.: Ks. 3000 ml *sleep safe* -järjestelmä

Pussit ovat kertakäyttöisiä. Käytämättä jäädyn liuos tulee hävittää.

Riittävän koulutuksen jälkeen bicaVera-valmistetta voidaan käyttää omatoimisessa kotihoidossa. Varmista, että noudatat kaikkia opetettuja toimenpiteitä. Suorita pussinvaihto hygieenisä periaatteita noudattaen infektioriskin minimoimiseksi.

Tarkista aina ulosvalutettu neste sameuden varalta. Katso kohta 2. ”Varoitukset ja varotoimet”

Jos käytät enemmän bicaVera-valmistetta kuin sinun pitäisi

Jos saat liian paljon dialyysinestettä, ylimääräinen neste on helppo valuttaa tyhjään ulosvalutuspussiin. Jos dialyysineste on vaihdettu liian usein, ota yhteyttä lääkäriisi, koska seurauksena saattaa olla elimistön kuvuminen ja/tai veren elektrolyytipitoisuuden häiriö.

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

Jos unohtat käyttää bicaVera-valmistetta

Jos olet unohtanut vaihtaa dialyysinesteen tai olet käyttänyt liian vähän liuosta, on hengenvaarallisten seurausten välttämiseksi suositeltavaa ryttää käyttää koko vuorokautta kohti (24 tunnin ajalle) määrätty dialyysinesteannos. Jos olet epävarma, ota yhteyttä sinua hoitavaan lääkäriin.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin, apteekkikenkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Seuraavat haittavaikutukset voivat aiheuttaa peritoneaalidialyyristä hoitomuotona:

hyvin yleiset (yli yhdellä potilaalla kymmenestä):

- vatsakalvon tulehdus, josta merkkinä voi olla ulosvalutusnesteen sameus, vatsakipu, kuume, huonovointisuus tai hyvin harvinaisena verenmyrkytys; näytä ulosvalutusnestettä sisältävä pussi lääkärillesi.
- ihmisen tulehdus katetrin ulostulokohdassa tai tunneloinnin tulehdus, joista oireena punoitus, turvotus, kipu, eritys tai kovettuma.
- vatsatyrä.

Ilmoita heti lääkärillesi, jos havaitset, jonkin näistä haittavaikutuksista.

Muita hoitomuotoon liittyviä haittavaikutuksia ovat:

yleiset (enintään yhdellä potilaalla kymmenestä):

- dialyssinesteen sisään- ja ulosvalutukseen liittyvät ongelmat
- venymisen tai täyteläisyyden tunne mahassa
- hartiakipu

melko harvinaiset (enintään yhdellä potilaalla sadasta)

- ripuli
- ummetus

tunte-mattoomat (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin)

- pallean kohoamisen aiheuttamat hengitysvaikeudet.
- kapseloiva vatsakalvon kovettuma, mahdollisia oireita voivat olla vatsakipu, vatsan laajentuminen tai oksentelu.

Seuraavat haittavaikutukset voivat johtua bicaVera-valmisteesta:

hyvin yleiset (yli yhdellä potilaalla kymmenestä):

- kaliumin puute

yleiset (enintään yhdellä potilaalla kymmenestä):

- korkeat verensokeripitoisuudet
- korkeat rasvapitoisuudet
- painonnuousu

melko harvinaiset (enintään yhdellä potilaalla sadasta):

- ylimääriä kalsiumia, jos kalsiumin saanti on liian runsasta
- elimistön nestepitoisuuden lasku, joka voidaan tunnistaa nopeasta painon putoamisesta
- alhainen verenpaine
- kiihtynyt syke
- elimistön nestepitoisuuden nousu, joka voidaan tunnistaa nopeasta painon noususta
- nestettä kudoksissa ja keuhkoissa
- korkea verenpaine
- hengitysvaikeudet.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, tai apteekkienkilökunnalle tai sairaanhoitajalle.

Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

5. bicaVera-valmisteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettää pussissa ja kotelossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen (EXP).

Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Älä säilytä alle 4 °C.

Käyttövalmis liuos pitää käyttää välittömästi, mutta viimeistään 24 tunnin kuluessa sekoittamisesta. Saa käyttää vain, jos liuos on kirkasta ja pakaus vahingoittumaton.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä bicaVera sisältää

Käyttövalmiin liuoksen vaikuttavat aineet ovat:

Kalsiumkloridihydraatti	0,2573 g
Natriumkloridi	5,786 g
Natriumvetykarbonaatti	2,940 g
Magnesiumkloridiheksahydraatti	0,1017 g
Glukoosimonohydraatti	25 g
(vastaa 22,73 glukoosia)	

Nämä määrität vaikuttavia-aineita vastaavat:

1,75 mmol/l kalsiumia, 134 mmol/l natriumia, 0,5 mmol/l magnesiumia, 104,5 mmol/l kloridia, 34 mmol/l vetykarbonaattia ja 126,1 mmol/l glukoosia.

Muut aineet ovat injektionesteisiin käytettävä vesi, kloorivetyhappo, natriumhydroksidi, hiilidioksiidi.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakauskoko (-koot)

Liuos on kirkas ja väritön.

Käyttövalmiin liuoksen teoreettinen osmolariteetti on 401 mOsm/l ja pH noin 7,40.

bicaVera on pakattu kaksikamniopussiin. Toisessa kammissa on emäksinen natriumvetykarbonaattiliuos ja toisessa hapan glukoosipohjaisen elektrolytiliuos suhteessa 1:1.

bicaVera-liuoksen pakkauskset ja pakauskoot:

<i>stay•safe</i>	<i>sleep•safe</i>
4 x 2000 ml pussia	4 x 2000 ml pussia
4 x 2500 ml pussia	4 x 2500 ml pussia
4 x 3000 ml pussia	4 x 3000 ml pussia
	2 x 5000 ml pussia

Kaikki pakauskoot eivät vältämättä ole kaupan.

Myyntiluvan haltija

Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner-Straße 1, 61352 Bad Homburg v.d.H., Saksa

Valmistaja

Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Frankfurter Straße 6-8, 66606 St. Wendel, Saksa

Lisätietoja Suomessa antaa

Fresenius Medical Care Suomi Oy,
Puh/Tel: +358 9 561 650

Tällä lääkkeellä on myyntilupa Euroopan talousalueeseen kuuluviissa jäsenvaltioissa ja Yhdisyyssä kuningaskunnassa (Pohjois-Irlannissa) seuraavilla kauppanimillä:
Katso tämän monikielisen pakkausselosteen loppu.

Tämä pakkausloste on tarkistettu viimeksi 4.12.2023

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla Fimean (Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea) www.fimea.fi verkkosivulla.

Tällä lääkkeellä on myyntilupa Euroopan talousalueeseen kuuluvissa jäsenvaltioissa ja Yhdistyneessä kuningaskunnassa (Pohjois-Irlannissa) seuraavilla kauppanimillä:

DE, AT, BE: **bicaVera 2,3 % Glucose, 1,75 mmol/l Calcium**, Peritonealdialyselösung

DK: **bicaVera 2,3% glucose, 1,75 mmol/l calcium**, Peritonealdialysevæske

EL, CY: **bicaVera 2,3% γλυκόζη, 1,75 mmol/l ασβέστιο**, Διάλυμα περιτοναϊκής διαπίδυσης
(κάθαρσης)

ES: **bicaVera Glucosa 2,3% Calcio 1,75 mmol/l** solución para diálisis peritoneal

FI: **bicaVera 2,3 % glukoosi, 1,75 mmol/l kalsium**, peritoneaalidialyssineste

FR, BE, LU: **bicaVera 2,3 % glucose, 1,75 mmol/l calcium**, solution pour dialyse péritonéale

IT: **bicaVera 2,3 % Glucosio, 1,75 mmol/l Calcio**, Soluzione per dialisi peritoneale

NL, BE: **bicaVera 2,3 % glucose, 1,75 mmol/l calcium**, oplossing voor peritoneale dialyse

NO: **bicaVera 2,3 % glukose, 1,75 mmol/l kalsium**, peritonealdialysevæske

PT: **bicaVera 2,3% Glucose 1,75 mmol/l Cálcio**, Solução para diálise peritoneal

SE: **bicaVera 2,3% Glucose, 1,75 mmol/l Calcium**, peritonealdialysvätska

UK(XI): **bicaVera 2.3 % Glucose, 1.75 mmol/l Calcium**, Solution for peritoneal dialysis

Bipacksedel: Information till användaren

**bicaVera 2,3% Glucose, 1,75 mmol/l Calcium,
peritonealdialysvätska**

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

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

I denna bipackse del finns information om följande:

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

1. Vad bicaVera är och vad det används för

bicaVera används vid rening av blod via bukhinnan (peritoneum) hos patienter med kronisk njursvikt. Denna typ av blodrening kallas peritonealdialys.

2. Vad du behöver veta innan du använder bicaVera

Använd inte bicaVera 2,3% Glucose, 1,75 mmol/l Calcium

- om du har allvarlig **kaliumbrist** i blodet
- om du har ett stort **kalciumöverskott** i blodet
- om du har **för låg kroppsvätskevolym**
- om du har **lägt blodtryck**.

Peritonealdialysbehandling ska inte påbörjas vid

- förändringar i buken eller i bukhålan som inkluderar:
 - skador eller efter operation,
 - allvarliga brännskador
 - utbredda inflammationer av huden
 - bukhinneinflammation
 - icke-läkande vätskande sår
 - navel-, ljumsk- eller diafragmabråck
 - tumörer i buken eller tarmen
- inflammatoriska tarmsjukdomar
- tarmvred
- om du har en lungsjukdom, i synnerhet lunginflammation
- blodförgiftning orsakad av bakterier
- extremt höga fettvärden i blodet
- fall av urinförgiftning i blodet som inte kan behandlas med peritonealdialys

- allvarlig undernäring och viktnedskjutning i synnerhet då tillräckligt proteinintag via maten inte är möjligt.

Varningar och försiktighet

Informera din läkare omedelbart

- om din **elektrolythalt (salthalt) minskar kraftigt** på grund av **kräkning och/eller diarré**
- om du har en **inflammation i bukhålan**. Detta kännetecknas av grumligt utflöde, buksmärta, feber, allmän sjukdomskänsla eller i mycket sällsynta fall blodförgiftning. Dräneringspåsen med det grumliga dialysatet ska tas med till din läkare.
- om du har **svår buksmärta, uppsvälld buk eller kräkningar**. Detta kan vara tecken på ett tillstånd som kallas skleroserande peritonit, en komplikation av peritonealdialysbehandling som kan vara dödlig.

Peritonealdialys kan leda till **förlust av proteiner och vattenlösliga vitaminer**. För att undvika näringssbrist rekommenderas fullgod diet eller näringstillskott.

Elektrolyt (salt) balans, blodvärdens, njurfunktion, kroppsvikt och näringssstatus kommer att kontrolleras av din läkare.

Andra läkemedel och bicaVera

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

Peritonealdialys kan påverka effekten av andra läkemedel och din läkare kan behöva ändra deras dosering. Detta är speciellt viktigt för:

- **Hjärtmedicin**, t ex digitalis.
Din läkare kommer att kontrollera din kaliumnivå i blodet och vidta nödvändiga åtgärder om det behövs.
- **Mediciner som påverkar kalciumnivån**, t ex de som innehåller kalcium eller vitamin D.
- **Mediciner som ökar urinproduktionen**, t ex diuretika.
- **Mediciner som tas genom munnen och sänker blodsockernivån** eller insulin. Din blodsockernivå ska mätas regelbundet.

Graviditet och amning

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

Det finns inte tillräckligt med information om användning av bicaVera vid graviditet eller amning. Om du är gravid eller ammar ska du bara använda bicaVera om din läkare anser det absolut nödvändigt.

Körförstående och användning av maskiner

bicaVera har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

3. Hur du använder bicaVera

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

Din läkare kommer att anpassa metod, hur länge och hur ofta dialysen ska ske samt vilken volym som behövs och hur länge lösningen ska behållas i bukhålan, till dina behov.

Om du upplever spänningar i bukhålan kan din läkare minska dialysvolymen.

Kontinuerlig ambulatorisk peritonealdialys (CAPD)

- **Vuxna:** Vanlig dos är 2000 – 2500 ml dialysvätska fyra gånger dagligen, beroende på kroppsvikt och njurfunktion. Lösningen behålls i bukhålan 2–10 timmar varefter den töms.
- **Barn:** Läkaren anpassar den volym av dialysvätskan som behövs beroende på barnets tolerans, ålder och kroppsytan. Den rekommenderade startdosen är 600-800 ml/m² kroppsytan (upp till 1000 ml/m² kroppsytan under natten) fyra gånger dagligen.

Automatisk peritoneal dialys (APD)

För den här typen av dialys används *sleep safe* systemet. Påsbyten kontrolleras automatiskt av maskinen under natten.

- **Vuxna:** Vanlig dos är 2000 ml (maximalt 3000 ml) per behandlingsperiod med 3-10 behandlingsperioder under natten inom en tidsperiod av 8-10 timmar samt en eller två behandlingsperioder under dagtid.
- **Barn:** Volymen per behandlingsperiod bör vara 800-1000 ml/m² (upp till 1400 ml/m²) kroppsytan med 5-10 behandlingsperioder under natten.

Använd **bara** bicaVera **i bukhålan**.

Använd endast bicaVera om lösningen är klar och förpackningen är oskadad.

bicaVera tillhandahålls i en dubbelkammarpåse. Lösningarna i de två kamrarna måste blandas före användning enligt anvisningarna.

Hante ringsanvisningar

Bruksanvisning för stay-safe systemet för kontinuerlig ambulatorisk peritonealdialys (CAPD)

Vätskepåsen ska först värmas till kroppstemperatur. Uppvärmning ska göras med en därtill avsedd värmeplatta. Uppvärmningstiden beror på påsvolymen och den använda värmeplattan (för en 2000 ml påse med en utgångstemperatur på 22 °C är ca 2 timmar (120 minuter)). Mer detaljerad information finns i bruksanvisningen för värmeplattan. Mikrovågsugn får inte användas för uppvärmning på grund av risken för lokal överhettning. Efter uppvärmning av lösningen kan påsbytet påbörjas.

1. Beredning av lösningen

► Kontrollera den uppvärmda vätskepåsen (etikett, utgångsdatum, att vätskan är klar, att påse och ytterhölje är hela samt att svetsfogen är hel). ► Placera påsen på fast underlag. ► Öppna påsens ytterhölje och öppna förpackningen till desinfektionslocket/tätningslocket. ► Tvätta händerna med desinficerande tvållösning. ► Rulla ihop påsen, som ligger på ytterhöljet, från en av sidorna tills den mittersta fogen öppnas. Lösningarna i de båda kamrarna blandas automatiskt. ► Rulla sedan ihop påsen från den översta kanten tills fogen i den nedre triangeln är helt öppen. ► Kontrollera att alla fogarna är helt öppna. ► Kontrollera att lösningen är klar och att påsen inte läcker.

2. Förberedelse inför påsbyte

► Häng vätskepåsen upp till på droppställningen, rulla upp slangen från vätskepåsen och placera flödesvälvjaren i hållaren. Rulla upp slangen till dräneringspåsen och häng dräneringspåsen ner till på droppställningen. ► Placera kateterförlängningen i ett av de två hålen i hållaren. ► Placera det nya desinfektionslocket/tätningslocket i det andra hålet i hållaren. ► Desinficera händerna och ta bort skyddsproppen från flödesvälvjaren. ► Anslut kateterförlängningen till flödesvälvjaren.

3. Utflöde

► Öppna klämman på kateterförlängningen, läge "●". Utflödet inleds.

4. Spolning

► Efter avslutat utflöde vrid flödesvälvjaren medsols till läge "●●". Spolning sker från vätskepåse till dräneringspåse (ca 5 sek).

5. Inflöde

► Starta inflöde genom att vrida flödesvälvjaren till läge "○●●".

6. Säkerhetsåtgärd

► Vrid flödesvälvjaren till läge "●●●●", kateterförlängningen stängs då automatiskt med PIN.

- 7. Frånkoppling**
 - Ta bort skyddsproppen från det nya desinfektionslocket/tätningslocket och skruva fast den på det gamla desinfektionslocket/tätningslocket. ► Skruva loss kateterförlängningen från flödesvälvjaren och skruva fast kateterförlängningen på det nya desinfektionslocket/tätnings locket.
- 8. Stängning av flödesvälvjaren**
 - Stäng flödesvälvjaren med den öppna änden av skyddsproppen, som är kvar i det andra hålet på hållaren.
- 9. Väg den urtappade dialysvätskan** och kontrollera att den inte är grumlig, klar vätska kasseras .

Bruksanvisning för sleep•safe systemet för automatisk peritonealdialys (APD)

För inställning av sleep safe systemet, se dess bruksanvisning.

3000 ml sleep safe systemet:

- 1. Beredning av lösningen:** se stay safe systemet
- 2. Rulla upp slangens från påsen**
- 3. Ta bort skyddsproppen**
- 4. Sätt i kopplingen i ledigt fack i maskinen**
- 5. Påsen är nu klar att använda tillsammans med sleep safe setet**

5000 ml sleep safe systemet:

- 1. Beredning av lösningen**

► Kontrollera vätskepåsen före användning (etikett, utgångsdatum, att vätskan är klar, att påse och ytterhölje är hela samt att svetsfogar är intakta). ► Placera påsen på ett fast underlag. ► Öppna påsens ytterhölje. ► Tvätta händerna med desinficerande tvållosning. ► Veckla ut mittensömmen och påskopplingen ► Rulla ihop påsen (som ligger på ytterhöljet), från den diagonalen mot påskopplingen. Mittensömmen kommer att öppna sig. ► Fortsätt tills svetssömmen på den lilla kammaren också öppnar sig. ► Kontrollera att alla svetssömmar är helt öppna. ► Kontrollera att lösningen är klar och att påsen inte läcker.

- 2. - 5.: se 3000 ml sleep safe systemet**

Varje bicaVera påse är avsedd för engångsbruk och oanvänd vätska måste kasseras.

Efter anpassad träning i handhavande kan bicaVera användas självständigt i hemmet. Var noga med att följa alla tillvägagångssätt du lärde dig under träningen. Aseptisk teknik måste bibehållas under påsbytet för att minimera risken för infektioner.

Kontrollera alltid om dialysatet i dräneringspåsen är grumligt, se avsnitt 2 ”Varningar och försiktighet”.

Om du använt för stor mängd av bicaVera

Om för mycket dialylösning infunderas kan den lätt tömmas i dräneringspåsen. Om ändå påsbyten skett för ofta bör du kontakta din läkare eftersom detta kan leda till uttorkning och/eller obalans i elektrolytnivåerna.

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

Om du har glömt att använda bicaVera

Försök att hålla den ordinerade totala dygnsdosen av dialysvolymen för att undvika livshotande följer. Kontakta din läkare om du är osäker.

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

4. Eventuella biverkningar

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

Följande biverkningar kan uppträda som en följd av peritonealdialysbehandling:

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare):

- bukhinneinflammation med tecken på grumligt dialysat, buksmärta, feber, allmän sjukdomskänsla eller i mycket sällsynta fall blodförgiftning.
Dräneringspåsen med det grumliga dialysatet ska tas med till din läkare.
- inflammation i huden runt dialyskatetern (vid utgångsstället och längs tunneln). Kännetecken för detta är rodnad, svullnad, smärta, vätsknings eller sårskorpor
- bråck i bukväggen.

Vid minsta tecken på dessa biverkningar ska du omedelbart kontakta din läkare.

Andra biverkningar till följd av behandlingen är:

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare):

- problem med in- och utflöde av dialy whole solution
- utvidgad buk och känsla av uppkördhet
- smärta i skuldrorna.

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare):

- diarré
- förstopning.

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare):

- svårigheter att andas på grund av höjning av mellangärdet (diafragman)
- inkapslande peritoneal skleros, möjliga symptom kan vara buksmärta, uppsväld buk eller kräkningar.

Följande biverkningar kan uppträda när bicalut används:

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare):

- kaliumbrist.

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare):

- höga blodsockernivåer
- förhöjda nivåer av blodfetter
- viktökning.

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare):

- kalciumöverskott om kalciumintaget är för högt
- för låga nivåer av kroppsvätska, vilket kan resultera i snabb viktminskning
- lågt blodtryck
- ökad puls
- för höga nivåer av kroppsvätska vilket kan resultera i snabb viktökning
- vatten i vävnad och lungor
- högt blodtryck
- andningssvårigheter.

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.

I Finland:

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

2. Hur bicaVera ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

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

Förvaras vid lägst 4 °C.

Den färdigblandade lösningen skall användas omedelbart och inom högst 24 timmar efter blandning.

Får användas endast om lösningen är klar och förpackningen är oskadad.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

De aktiva substanserna i en liter färdigblandad peritonealdialysvätska är:

Kalciumkloriddihydrat	0,2573 g
Natriumklorid	5,786 g
Natriumvätekarbonat	2,940 g
Magnesiumkloridhexahydrat	0,1017 g
Glukosmonohydrat	25,0 g
(motsvarar 22,73 g glukos)	

Detta motsvarar ett elektrolytinnehåll av:

1,75 mmol/l kalcium, 134 mmol/l natrium, 0,5 mmol/l magnesium, 104,5 mmol/l klorid, 34 mmol/l vätekarbonat och 126,1 mmol/l glukos.

Övriga innehållsämnen i bicaVera är vatten för injektionsvätskor, saltsyra, natriumhydroxid och koldioxid.

Läke medlets utseende och förpackningsstorlekar

Lösningen är klar och färglös.

Den teoretiska osmolariteten i en färdigblandad lösning är 401 mOsm/l och pH är ca 7,40.

bicaVera tillhandahålls i en dubbelkammarpåse. Den ena kammaren innehåller den alkaliska vätekarbonatlösningen, den andra kammaren innehåller den sura glukosbaserade elektrolytlösningen i förhållandet 1:1.

bicaVera är en peritonealdialysvätska och tillhandahålls i följande förpackningar och system:

Stay safe
4 påsar à 2000 ml
4 påsar à 2500 ml
4 påsar à 3000 ml

Sleep safe
4 påsar à 2000 ml
4 påsar à 2500 ml
4 påsar à 3000 ml
2 påsar à 5000 ml

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner-Strasse 1, 61352 Bad Homburg v.d.H.,
Tyskland

Tillverkare

Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Frankfurter Strasse 6-8, 66606 St. Wendel, Tyskland

Lokal företrädare

Fresenius Medical Care Suomi Oy
Tel: +358 9 561 650

Detta läke medel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetssområdet och i Förenade kungariket (Nordirland) under namnen:

Information lämnas på sista sidan i den flerspråkiga bipacksedeln.

Denna bipack sedel ändrades senast 4.12.2023

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Fimeas (Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimeas) webbplats www.fimea.fi.

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet och i Förenade kungariket (Nordirland) under namnen:

DE, AT, BE: **bicaVera 2,3 % Glucose, 1,75 mmol/l Calcium**, Peritonealdialyselösung

DK: **bicaVera 2,3% glucose, 1,75 mmol/l calcium**, Peritonealdialysevæske

EL, CY: **bicaVera 2,3% γλυκόζη, 1,75 mmol/l ασβέστιο**, Διάλυμα περιτοναϊκής διαπίδυσης (κάθαρσης)

ES: **bicaVera Glucosa 2,3% Calcio 1,75 mmol/l** solución para diálisis peritoneal

FI: **bicaVera 2,3 % glukoosi, 1,75 mmol/l kalsium**, peritoneaalidialyssineste

FR, BE, LU: **bicaVera 2,3 % glucose, 1,75 mmol/l calcium**, solution pour dialyse péritonéale

IT: **bicaVera 2,3 % Glucosio, 1,75 mmol/l Calcio**, Soluzione per dialisi peritoneale

NL, BE: **bicaVera 2,3 % glucose, 1,75 mmol/l calcium**, oplossing voor peritoneale dialyse

NO: **bicaVera 2,3 % glukose, 1,75 mmol/l kalsium**, peritonealdialysevæske

PT: **bicaVera 2,3% Glucose 1,75 mmol/l Cálcio**, Solução para diálise peritoneal

SE: **bicaVera 2,3% Glucose, 1,75 mmol/l Calcium**, peritonealdialysvätska

UK(XI): **bicaVera 2.3 % Glucose, 1.75 mmol/l Calcium**, Solution for peritoneal dialysis