

## Pakkausseloste: Tietoa potilaalle

### SOLUPRICK SQ liuos ihopistotestiin

Siitepolyyutteet, huonepolypunkkiutteet, hyönteismyrkkyutteet, epiteeliutteet, positiivinen ja negatiivinen kontrolli

**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 kysytävästä, käännny lääkärin tai apteekkikenkilökunnan 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 tai apteekkikenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

**Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:**

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

#### 1. Mitä Soluprict SQ on ja mihin sitä käytetään

Tämä lääkevalmiste on ainoastaan diagnostiseen käyttöön.

#### 2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Soluprict SQ -valmistetta

##### Älä käytä Soluprict SQ -valmistetta

- jos sinulla on samanaikainen beetasalpaaja-lääkitys
- jos sinulla on akuutti tai krooninen atooppinen ihottuma testialueella.

##### Varoitukset ja varotoimet

- Vakavia allergisia reaktioita, kuten anafylaktista sokkia, voi esiintyä, mutta erittäin harvoin. Anafylaktisen sokin hoitoon varaudutaan aina ja tarvittavat välineet tulee olla saatavilla.

##### Muut lääkevalmisteet ja Soluprict SQ

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

Samanaikainen hoito oireenmukaisilla antiallergisilla aineilla voi vaikuttaa testin tulokseen.

Lääkkeiden käyttö suositellaan keskeytettäväksi ennen ihopistotestia seuraavasti:

Lääkeaine ryhmä	Aikaväli viimeksi otetun annoksen ja ihopistokokeen välillä
Lyhytaikutteiset antihistamiinit	2–3 päivää
Pitkäaikutteiset antihistamiinit	8 viikkoa
Hydroksitsiini	2 viikkoa
Ketotifeeni	2 viikkoa
Trisykliset antidepressantit	2 viikkoa
Paikallisesti annosteltavat voimakkaat steroidivoiteet	2–3 viikkoa

Yhden viikon hoitojakso 30 mg:n tai sitä pienemmällä annoksella vuorokaudessa prednisonia/prednisolonia ei vähennä ihopistokokeen reaktiota.

Suun kautta otettavaa alhaista glukokortikoidiannosta (pienempi annos kuin 10 mg prednisolonia päivässä) ei tarvitse keskeyttää ennen ihopistokoetta.

### Raskaus ja imetyks

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

Ihopistokoe voidaan tehdä imetyksen aikana.

### 3. Miten Soluprick SQ -valmisten tetta käytetään

Ihopistokokeessa allergeeniute laitetaan ihmisen pinnalle tippuna. Ihon lävistetään lansetin avulla. Ihopistokoe voidaan tehdä kyynärvarren sisäisivulle tai selkään. Liuoksen määrä ihmisen pintaan tehdessä ihopistokokeessa vastaa  $3 \times 10^{-3}$  mikrol.

Soluprick positiivista kontrollia (histamiinidihydrokloridi 10 mg/ml) käytetään vertailuvalmisteena kartoittettaessa yleistä reaktiokykyä ihopistokokeessa ja Soluprick negatiivista kontrollia käytetään epäspesifisten reaktioiden kartoittamiseen.

#### *Hyönteismyrkkyuutteet:*

Riippuen potilaan herkyydestä on suositeltavaa käyttää testissä ensin 100 mikrog/ml:n vahvuista liuosta. Jos positiivinen reaktio ei ilmene 15–20 minuutin kuluessa, testi toistetaan käyttämällä 300 mikrog/ml:n vahvuista liuosta. Erittäin herkille potilaille suositellaan käytettäväksi aloitusvahvuudeksi 10 mikrog/ml liuosta. Testi keskeytetään siihen liuosvahvuteen, joka antaa positiivisen reaktion (paukaman läpimitta yli 3 mm).

#### Suoritus:

- Ihopistokoe tehdään normaalisti kyynärvarren sisäisivulle. Vaihtoehtoisesti testi voidaan tehdä potilaan selkään.
- Ihon pitää olla kuiva ja puhdas. On suositeltavaa pestää testialue alkoholiliuoksella.
- Jokainen testiliuos, kuten myös positiivinen ja negatiivinen kontrolliliuos, laitetaan tippoina ihmelle vähintään 1,5 cm:n välein. Kyynärvarren pitää olla lepoasennossa. Annoste positiivinen ja negatiivinen kontrolli viimeisenä.
- Ihopistokokeessa tulee käyttää ainoastaan vakioituja lansetteja (esim. ALK-Lansetti) tulosten toistettavuuden takaamiseksi. Lansettin kärki (1 mm) painetaan kohtisuoraan pisaran läpi ihmisen pintakerrokseen.
- Painetaan kevyesti ja tasaisesti 1 sekunnin ajan, minkä jälkeen lansetti nostetaan pois.
- Allergeenia sisältävät pisarat lävistetään ensin ja sitten positiivinen ja negatiivinen kontrolli. Jokainen ihopistos tehdään omalla lansettilla.
- Jäljelle jäänyt allergeeniute poistetaan imettämällä paperipyyhkeeseen. On tärkeää välttää allergeenien sekoittumista keskenään!
- Reaktiot luetaan ihmelta 15 minuutin kuluttua.
- Positiivisessa reaktiossa paukama voi esiintyä yhdessä punoituksen kanssa tai ilman punoitusta.

Testitulos luetaan mittaamalla viivaimella pistokohtaan mahdollisesti nousseen paukaman (ei punoitukseen) koko. Mitataan paukaman suurin läpimitta ja sitä vastaan kohtisuorassa oleva halkaisija millimetriinä. Lomakeeseen merkitään näiden keskiarvo tai kummankin halkaisijan lukuarvo. Vastaavasti merkitään molempien kontrolliliuosten tulokset. Paukamaa, jonka läpimitta on  $\geq 3$  mm, voidaan pitää positiivisena reaktionä.

Potilasta pitää tarkkailla vähintään 30 minuuttia ihopistokokeen jälkeen.

## **Käyttö lapsille**

Ihopistokokeet lapsilla ovat mahdollisia yhden vuoden iästä lähtien lapsen terveydentilasta riippuen, mutta testejä ei yleensä pidä tehdä alle 4-vuotiaille lapsille.

## **Jos saat enemmän Soluprick SQ -valmisteita kuin sinun pitäisi**

Soluprick SQ -ihopistokokeen tekee terveydenhuollon ammattihenkilö. Mahdollisessa yliannostustapauksessa olet lääkärin tarkkailtavana ja hoidettavana. Lisätietoja saadaksesi ota yhteyttä Myrkytystietokeskukseen, puh. 0800 147 111.

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

## **4. Mahdolliset haittavaikutukset**

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

**Hyvin yleiset (ilmenee useammalla kuin 1 potilaalla 10:stä):** Ihopistokokeen antopaikkaan muodostuvan paukanan läpimitan jatkuva suurenemista saattaa esiintyä ensimmäisen 10–20 minuutin aikana allergeenin annosta. Paikallista laaja-alaista turvotusta ja punoitusta saattaa esiintyä 6–24 tunnin kuluessa ihopistokokeesta.

**Hyvin harvinaiset (ilmenee harvemmallakin kuin 1 potilaalla 10 000:sta):** Aktiivisella allergenilla tehtävän ihopistokokeen jälkeen saattaa ilmaantua anafylaktinen sokki/reaktio. Vakavan anafylaktisen reaktion oireita voivat olla punoitus, voimakas kutina kämmenissä, jalkapohjissa ja muissa kehon osissa (kuten nokkosihottuma) ja hengitysvaikeudet. Lämmöntunnetta, yleistä epämukavaa oloa ja levottomuutta/ahdistusta voi myös esiintyä.

Anafylaktisen reaktion varalta terveydenhoitohenkilökunnalla on saatavilla ensiapuvälineet, mukaan lukien käyttövalmis adrenaliinikynä. Kerro välittömästi lääkärille tai sairaanhoitajalle, jos sinulla ilmenee jokin yllä mainituista oireista.

### Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, 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](http://www.fimea.fi)

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

## **5. Soluprick SQ -valmisten säilyttäminen**

Säilytä jääläpissä (2 °C–8 °C).

Älä käytä tästä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Avatun pakkauksen kelvoisuusaika on 6 kuukautta.

**Ei lasten ulottuville eikä näkyville.**

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

## **6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa**

### **Mitä Soluprick SQ sisältää**

- Vaikuttavat aineet ovat epiteeli-, siitepöly-, hyönteismyrkky- ja huonepölypunktiksiutteet.
- Muut aineet ovat dinatriumfosfaattidihydraatti, natriumdivetyfosfaattidihydraatti, fenoli, natriumkloridi, glyseroli, poloksameeri 188 (vain Soluprick SQ siitepölyt, 108 Koivu), injektionesteisiin käytettävä vesi.

### **Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauuskoko**

Valmiste on lasisessa injektiopullossa, joka sisältää 2 ml allergeniutetta. Pullo on suljettu halobutylkumitulpalla ja polypropyleenikierrekorkilla.

### **Myyntiluvan haltija ja valmistaja**

*Myyntiluvan haltija*

ALK-Abelló A/S

Bøge Allé 6–8

DK-2970 Hørsholm

Tanska

*Valmistaja*

ALK-Abelló S.A.

Miguel Fleta 19

28037 Madrid

Espanja

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

ALK-Abelló Nordic A/S, sivuliike Suomessa

Puh.: 09 5842 2120

S-posti: [infofi@alk.net](mailto:infofi@alk.net)

**Tämä pakkaukseloste on tarkistettu viimeksi 26.3.2024**

## Bipacksedel: Information till användaren

### SOLUPRICK SQ lösning för pricktest

Pollen-, husdammskvalster-, insektsgifts- och epitellallergenextrakt,  
positiv och negativ kontroll

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

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

**I den här bipackse del finns information om följande:**

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

#### **1. Vad Soluprict SQ är och vad det används för**

Endast avsett för diagnostik.

#### **2. Vad du behöver veta innan du använder Soluprict SQ**

##### **Använd inte Soluprict SQ**

- om du har samtidigt behandling med betablockerande läkemedel.
- om du har akut eller kroniskt atopiskt eksem inom testområdet.

##### **Varningar och försiktighet**

- Allvarliga allergiska reaktioner såsom anafylaktisk chock kan förekomma, men är mycket sällsynt. För behandling av anafylaktisk chock finns alltid beredskap och nödvändig utrustning måste finnas tillgänglig.

##### **Andra läke medel och Soluprict SQ**

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

Samtidig behandling med symptomatiska antiallergiska läkemedel kan påverka testresultatet.

Användning av läkemedel rekommenderas att avbrytas inför pricktest enligt nedanstående:

Läke medelsgrupp	Tid mellan sista dos och allergitest
Korttidsverkande抗histaminer	2–3 dagar
Långtidsverkande抗histaminer	8 veckor
Hydroxyzin	2 veckor
Ketotifen	2 veckor
Tricykliska antidepressiva läkemedel	2 veckor
Lokal applikation av potenta steroida salvor	2–3 veckor

Kortikosteroider i doser mindre än 30 mg prednison/prednisolon per dag i upp till en vecka reducerar inte responsen på pricktest.

Oralt givna glukokortikoider (doser lägre än 10 mg prednisolon per dag) behöver inte avbrytas före pricktest.

### **Graviditet och amning**

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

Hudpricktest kan utföras under amning.

### **3. Hur du använder Soluprick SQ**

Ett hudpricktest utföres genom att en droppe av det aktuella allergenpreparatet appliceras på huden. Huden penetreras genom ett lätt tryck med en engångslancett. Testet kan utföras på underarmens volarsida eller på ryggen. Den mängd allergenpreparat som appliceras epikutant vid ett pricktest motsvarar  $3 \times 10^{-3}$  mikrol.

Soluprick positiv kontroll (histamindihydroklorid 10 mg/ml) används som referens vid bedömning av den generella reaktiviteten vid hudpricktest och Soluprick negativ kontroll används som kontroll vid bedömning av ospecifika reaktioner.

#### *Insektsgift:*

Beroende på patientens känslighet rekommenderas en startdos på 100 mikrog/ml. Om en positiv reaktion inte uppstår efter 15–20 minuter testas den högre styrkan 300 mikrog/ml. För kraftigt överkänsliga patienter rekommenderas en startkoncentration på 10 mikrog/ml. En kvaddel på mer än 3 mm i diameter räknas som en positiv reaktion.

#### Bruksanvisning:

- Hudpricktest utförs lämpligast på underarmens volarsida. Alternativt kan testet utföras på ryggen.
- Huden skall vara ren och torr. Vid behov tvättas testområdet med alkohollsning.
- Varje allergenpreparat, samt positiv och negativ kontroll appliceras i droppar på huden på behörigt avstånd från varandra, minst 1,5 cm. Underarmen bör vila på ett fast underlag. Applicera den positiva och negativa kontrollen sist.
- För utförandet av hudpricktester bör endast standardiserande engångslansetter (till exempel ALK-lansetter) användas för att kunna garantera samma resultat vid upprepning av tester. Pricka vinkelrätt igenom droppen mot huden med spetsen (1 mm).
- Håll ett lätt konstant tryck under ca 1 sekund, drag sedan lansetten rakt upp. Först prickas alla dropparna, sedan den positiva och den negativa kontrollen. Använd ny lansett till varje droppe.
- Sug upp allergenpreparatet från hudytan med hörnet på en servett. Det är viktigt att undga kontaminering mellan allergenpreparaten!
- Reaktionerna avläses efter 15 minuter.
- En positiv reaktion är en kvaddel med eller utan erytem.

Testresultatet läses genom att mäta med en linjal storleken på den eventuella svullnad (inte rödaktigheten) som uppstått. Man mäter svullnadens största diameter och mot den perpendikulärt varande diagonals diameter i millimeter. På blanketten märks medeltalet av dessa eller värdena av båge diametrarna. Resultaten av de båda kontroll lösningarna märks också. En kvaddel som är större än  $\geq 3$  mm i diameter motsvarar en positiv reaktion.

Patienten skall observeras i minst 30 minuter efter pricktestet.

### **Användning för barn**

Barn kan pricktestas redan efter första levnadsåret beroende på barnets hälsa, men i allmänhet utförs pricktester inte förrän vid 4 års ålder.

### **Om du har fått för stor mängd av Soluprick SQ**

Soluprick SQ-hudpricktest utförs av hälsovårdspersonal. Vid eventuell överdosering övervakas och behandlas du av läkare. För information kontaktas Giftinformationscentralen, tel. 0800 147 111.

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.

**Mycket vanliga (förekommer hos fler än 1 på 10 användare):** Kvaddeln på applikationsstället fortsätter att öka i storlek under de första 10–20 minuterna efter det att allergenet applicerats. Lokalt utbredd svullnad och rodnad kan uppstå 6–24 timmar efter pricktestet.

**Mycket sällsynta (förekommer hos färre än 1 på 10 000 användare):** Anafylaktisk reaktion/chock kan uppkomma efter ett pricktest med aktiv allergen. Symtom på en svår anafylaktisk reaktion kan vara rodnad, intensiv kläda i handflator, fotsulor och andra delar av kroppen (som nässelutslag) och andningssvårigheter. Värmevänt, allmänt obehag och oro/ängest kan också förekomma.

Om detta skulle inträffa har läkaren eller sjuksköterskan akutmedicin tillgängligt med en adrenalinpenna som är färdig att användas. Berätta omedelbart för läkaren eller sjuksköterskan om du känner av någon av dessa biverkningar.

### Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella 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](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

## **5. Hur Soluprick SQ ska förvaras**

Förvaras i kyln (2 °C–8 °C).

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

Hållbarheten för bruten förpackning är 6 månader.

### **Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.**

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**

**Inne hållsdeklaration**

- De aktiva substanserna är pollen-, husdammskvalster-, insektsgifts- och epitelallergenextrakt.
- Övriga innehållsämnen är dinatriumfosfatdihydrat, natriumdivätefosfatdihydrat, fenol, natriumklorid, glycerol, poloxamer 188 (enbart i Soluprick SQ pollen, 108 Björk) och vatten för injektionsvätskor.

**Läke medlets utseende och förpackningsstorlekar**

Soluprick SQ finns i glasflaskor, som innehåller 2 ml extrakt. Flaskan tillslutes med halobutylgummipropp och polypropylenskravlock.

**Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare**

*Innehavare av godkännande för försäljning*

ALK-Abelló A/S

Bøge Allé 6–8

DK-2970 Hørsholm

Danmark

*Tillverkare*

ALK-Abelló S.A.

Miguel Fleta 19

28037 Madrid

Spanien

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning:

ALK-Abelló Nordic A/S, filial i Finland

Tel.: 09 5842 2120

E-post: [infofi@alk.net](mailto:infofi@alk.net)

**Denna bipacksedel ändrades senast 26.3.2024**