

PAKKAUSSELOSTE

Pakkausseloste: Tie toa käyttäjälle

Atosiban EVER Pharma 75 mg/10 ml infuus iokonsentraatti, liuos ta varten

atosibaani

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin sinulle annetaan tästä lääke ttä, sillä se sisältää sinulle tärkeit tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttyvää, käänn y läkärin, kätilön tai apteekkienkilökunnan puoleen.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käänn y läkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Atosiban EVER Pharma on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin sinulle annetaan Atosiban EVER Pharmaa
3. Miten Atosiban EVER Pharmaa annetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Atosiban EVER Pharman säilyttäminen
6. Pakauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Atosiban EVER Pharma on ja mihin sitä käytetään

Atosiban EVER Pharma sisältää atosibaania. Atosiban EVER Pharmaa voidaan käyttää ehkäisemään lapsesi ennenaikaista syntymää. Atosiban EVER Pharmaa käytetään aikuisille, raskaana oleville naisille raskausviikoilla 24–33.

Atosiban EVER Pharma toimii vähentämällä kohdun supistusten voimakkuutta. Sen ansiosta supistukset myös harvenevat. Tämän valmiste aikaansaamalla estämällä elimistösi luonnollisen hormonin, oksitosiinin, kohtua supistavaa vaikutusta.

Atosibaania, jota Atosiban EVER Pharma sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa läkäriltä, apteekkienkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin sinulle annetaan Atosiban EVER Pharmaa

Älä käytä Atosiban EVER Pharmaa

- jos raskautesi on kestnyt alle 24 viikkoa.
- jos raskautesi on kestnyt yli 33 viikkoa.
- jos lapsiveteesi on tullut (kalvot ovat repeytyneet ennenaikaisesti) ja raskautesi on kestnyt 30 viikkoa tai kauemmin.
- jos syntymättömän lapsesi (sikiön) sydämen syke on epänormaali.
- jos sinulla esiintyy emättimen verenvuotoa ja lääkärisi haluaa käynnistää synnytyksen välittömästi.
- jos sinulla on vakava pre-eklampsia eli raskausmyrkitys ja lääkärisi haluaa käynnistää synnytyksen välittömästi. Vakavaan pre-eklampsiaan liittyy korkea verenpaine, nesteen kertyminen ja/tai valkuaista virtsassa.
- jos sinulla on eklampsia (raskauskouristus), joka muistuttaa vakavaa pre-eklampsiaa, mutta siihen liittyy lisäksi kouristelu. Tämä tarkoittaa, että synnytys on käynnistettävä välittömästi.
- jos syntymätön lapsesi on kuollut.
- jos sinulla on tai saattaa olla kohdunsisäinen infektio.
- jos istukkasi peittää synnytyskanavan.
- jos istukkasi on irtoamaisillaan kohdun seinästä.

- jos sinulla tai syntymättömällä lapsellasi on muita tiloja, joiden vuoksi raskauden jatkumisen katsotaan olevan vaarallista.
- jos olet allerginen atosibaanille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Älä käytä Atosiban EVER Pharmaa, jos jokin yllämainituista koskee sinua. Jos et ole varma, keskustele lääkärisi, kätilön tai apteekkichenkilökunnan kanssa, ennen kuin sinulle annetaan Atosiban EVER Pharmaa.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin, kätilön tai apteekkichenkilökunnan kanssa ennen kuin sinulle annetaan Atosiban EVER Pharmaa:

- jos luulet, että lapsivetes on tullut (kalvojen ennenaikainen repeytyminen).
- jos sinulla on munuais- tai maksaongelmia.
- jos raskautesi on viikoilla 24.–27.
- jos sinulla on monisikiöraskaus.
- jos supistukset alkavat uudelleen, Atosiban EVER Pharma -hoito voidaan toistaa enintään kolme kertaa.
- jos syntymätön lapsesi on raskauden kestoon nähdien pieni.
- Synnytyksen jälkeen kohtusi supistumiskyky voi olla heikentynyt. Tämä saattaa aiheuttaa verenvuotoa.
- Jos sinulla on monisikiöraskaus ja/tai sinulle annetaan lääkkeitä jotka voivat viivyttää lapsesi syntymää, kuten verenpainelääkettä. Tämä saattaa lisätä keuhkoedeman riskiä (nesteen kertyminen keuhkoihin).

Jos jokin yllämainituista koskee sinua (tai et ole varma), keskustele lääkärisi, kätilön tai apteekkichenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Atosiban EVER Pharmaa.

Lapset ja nuoret

Atosiban EVER Pharan käyttöä raskaana oleville, alle 18-vuotiaalle naisille ei ole tutkittu.

Muut lääkevalmisteet ja Atosiban EVER Pharma

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

Raskaus ja imetys

Jos olet raskaana ja imetti vanhempana lastasi, lopeta imetys Atosiban EVER Pharma -hoidon ajaksi.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioda, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikuttuksia ja haittavaikkuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksesi. Keskustele lääkärin tai apteekkichenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

3. Miten Atosiban EVER Pharmaa annetaan

Atosiban EVER Pharmaa antaa sinulle sairaalassa lääkäri, sairaanhoitaja tai kätilö. He määrittävät tarvitsemasi annoksen. He myös varmistavat, että liuos on kirkas eikä siinä ole hiukkasia.

Atosiban EVER Pharmaa annetaan laskimoon (suonensisäisesti) kolmessa vaiheessa:

- Ensimmäinen laskimonsisäinen alkuinjektiö 6,75 mg 0,9 ml:ssa annetaan hitaan minuutin kestävänä laskimoinjektiona.
- Seuraavaksi jatkuva infuusio (tippa) annoksella 18 mg/tunti 3 tunnin ajan.
- Lopuksi toinen jatkuva infuusio (tippa) annoksella 6 mg/tunti enintään 45 tunnin ajan, tai kunnes kohdun supistukset ovat rauhoittuneet.

Hoitokerta ei saa kestää yhteensä yli 48 tuntia.

Atosiban EVER Pharma -hoito voidaan uusia, mikäli supistuksesi alkavat uudelleen. Atosiban EVER Pharma -hoito voidaan toistaa enintään kolme kertaa.

Atosiban EVER Pharma -hoidon aikana supistuksiasi sekä syntymättömän lapsesi sydämen sykettä voidaan seurata.

Enempää kuin kolmea uusintahoitokertaa yhden raskauden aikana ei suositella.

Jos saat enemmän Atosiban EVER Pharmaa kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977 Suomessa, 112 Ruotsissa) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Äidillä havaitut haittavaikutukset ovat tavallisesti lieviä. Tunnettuja syntymättömään tai vastasyntyneeseen lapseen kohdistuneita haittavaikutuksia ei ole.

Seuraavia haittavaikutuksia saattaa ilmetä tämän lääkkeen käytön yhteydessä:

Hyvin yleiset (useammalla kuin 1 henkilöllä 10:stä)

- Pahoinvointi.

Yleiset (harvemmallakin kuin 1 henkilöllä 10:stä)

- Päänsärky.
- Huimauksen tunne.
- Kuumat aallot.
- Oksentelu.
- Nopea sydämen syke.
- Matala verenpaine. Oireina saattaa olla huimauksen ja heikotuksen tunne.
- Reaktio pistoskohdassa.
- Korkea verensokeri.

Melko harvinainen (harvemmallakin kuin 1 henkilöllä 100:sta)

- Korkea ruumiinlämpö (kuume).
- Uniongelmat (unettomuus).
- Kutina.
- Ihottuma.

Harvinainen (harvemmallakin kuin 1 henkilöllä 1 000:sta)

- Synnytyksen jälkeen kohtusi supistumiskyky voi olla heikentynyt. Tämä saattaa aiheuttaa verenvuotoa.
- Allergiset reaktiot.

Saatat kokea hengenahdistusta tai keuhkoedeedemaan (nesteen kertymistä keuhkoihin) erityisesti, jos sinulla on monisikiöraskaus ja/tai saat lääkkeitä, jotka voivat viivyttää lapsesi syntymää, kuten korkean verenpaineen hoitoon käytettäviä lääkkeitä.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, kätilölle tai apteekkihenkilökunnalle. 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 lääkevalmisten turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA

5. Atosiban EVER Pharan säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä läkettä kotelossa ja injektiopullossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä jäakaapissa (2 °C–8 °C).

Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä valolle.

Kemiallinen ja fysikaalinen säilyvyys käytön aikana on osoitettu 48 tuntiin asti huoneenlämmössä suoressa valolta sekä ilman valosuojausta ja jäakaappisäilytystä. Mikrobiologiselta kannalta katsoen valmiste on käytettävä välittömästi. Jos valmistetta ei käytetä välittömästi, säilytsajat käytön aikana ja olosuhteet ennen käyttöä ovat käyttäjän vastuulla eivätkä normaalisti saa ylittää 24 tuntia 2 °C–8 °C:ssa, ellei laimentamista ole tehty kontrolloiduissa ja validoiduissa aseptisissa olosuhteissa.

Älä käytä tätä läkettä, jos havaitset siinä hiukkasia tai värimuutoksia ennen antamista.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Atosiban EVER Pharma sisältää

- Vaikuttava aine on atosibaani. Yksi 10 ml:n injektiopullo 75 mg/10 ml infuusiokonsentraattia sisältää atosibaaniasetaattia määrän, joka vastaa 75 mg:aa atosibaania. Yksi ml infuusiokonsentraattia sisältää 7,5 mg atosibaania (asetaattina).
- Muut aineet ovat mannitoli, suolahappo 1M (pH-arvon säättöön), natriumhydroksidi (pH-arvon säättöön) ja injektionesteisiin käytettävä vesi.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoko

Atosiban EVER Pharma 75 mg/10 ml infuusiokonsentraatti, liuosta varten, on kirkas, väritön liuos, jossa ei ole hiukkasia.

Yksi pakaus sisältää yhden 10 ml:n injektiopullon.

Pakkauksessa on väritön lasinen injektiopullo, jossa on bromobutyylilukuminen tulppa, alumiinisuljin ja muovinen repäisykorkki.

Myyntiluvan haltija

EVER Valinject GmbH
Oberburgau 3
4866 Unterach am Attersee
Österrike

Valmistaja

EVER Pharma Jena GmbH
Otto-Schott-Str. 15
07745 Jena

Saksa

EVER Pharma Jena GmbH
Brüsseler Str. 18
07747 Jena
Saksa

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

Edustaja
FrostPharma AB
Berga Backe 2
182 53 Danderyd
Ruotsi

Tämä pakkaus seloste on tarkistettu viimeksi 07.07.2023

Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain hoitoalan ammattilaisille:

(Ks. myös kohta 3)

Käyttöohjeet

Ennen Atosiban EVER Pharma -valmisten käyttöä on tarkistettava, että liuos on kirkas eikä siinä ole hiukkasia.

Atosiban EVER Pharma annetaan laskimoon (suonensisäisesti) kolmessa peräkkäisessä vaiheessa:

- Ensimmäinen injektio 6,75 mg 0,9 ml:ssa annetaan hitaana minuutin kestävänä laskimoinjektiona.
- Jatkuva infuusio nopeudella 24 ml/tunti 3 tunnin ajan.
- Jatkuva infuusio nopeudella 8 ml/tunti enintään 45 tunnin ajan, tai kunnes kohdun supistukset ovat rauhoittuneet.

Hoitokerran kokonaiskesto ei saisi ylittää 48 tuntia. Atosiban EVER Pharma -hoitojakso voidaan uusia, mikäli supistukset alkavat uudelleen. Atosiban EVER Pharma -uusintahoitoa ei suositella toistettavaksi enemmän kuin kolme kertaa yhden raskauden aikana.

Laskimonsisäisen infuusionesteen valmistus

Laskimonsisäinen infuusioneste valmistetaan laimentamalla Atosiban EVER Pharma 75 mg/10 ml infuusioteknologiaa, liuosta varten joko natriumkloridi 9 mg/ml (0,9 %) injektiesteesseen, Ringerin laktaattiliuokseen tai 5-prosenttiseen glukoosi-liuokseen. Tämä tehdään ottamalla 100 ml:n pussista 10 ml nestettä pois ja siirtämällä sen tilalle 10 ml Atosiban EVER Pharma 75 mg/10 ml infuusioteknologiaa, liuosta varten yhdestä 10 ml:n injektiopullosta, jolloin atosibaani-pitoisuus on 75 mg/100 ml. Jos valmistamiseen käytetään toisen kokoista infuusioliuospussia, tulee valmistus tehdä samassa suhteessa.

Atosiban EVER Pharma -valmisten kanssa samaan infuusionestepussiin ei saa sekoittaa muita lääkevalmisteita.

Bipacksedel: Information till användaren

Atosiban EVER Pharma 75 mg/10 ml koncentrat till infusionsvätska, lösning

atosiban

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du ges detta läkemedel. Den inne håller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare, barnmorska eller apotekspersonal.
- 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 Atosiban EVER Pharma är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du ges Atosiban EVER Pharma
3. Hur man ger Atosiban EVER Pharma
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Atosiban EVER Pharma ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Atosiban EVER Pharma är och vad det används för

Atosiban EVER Pharma innehåller atosiban. Atosiban EVER Pharma kan användas för att fördröja en för tidig födsel av ditt barn. Atosiban EVER Pharma används hos vuxna gravida kvinnor från vecka 24 till vecka 33 av graviditeten.

Atosiban EVER Pharma verkar genom att göra sammandragningarna i livmodern mindre starka. Det gör också att sammandragningarna kommer mindre ofta. Detta sker genom att hämma effekten av ett naturligt hormon i kroppen kallat oxytocin som gör att livmodern drar sig samman.

Atosiban som finns i Atosiban EVER Pharma kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du ges Atosiban EVER Pharma

Använd inte Atosiban EVER Pharma

- om din graviditet understiger 24 veckor.
- om din graviditet överstiger 33 veckor.
- om vattnet har gått (prematur himmbristning) efter 30 veckors graviditet eller mer.
- om ditt ofödda barn (fostret) har onormal hjärtfrekvens.
- om du har livmoderblödningar och läkaren vill att barnet genast föds.
- om du har något som kallas ”svår preeklampsi” och läkaren vill att barnet föds genast. Svår preeklampsi innebär högt blodtryck, vätskeansamling och/eller äggvita i urinen.
- om du har något som kallas ”eklampsia” vilket liknar ”svår preeklampsi” men du får även kramper. Detta innebär att barnet måste födas omedelbart.
- om ditt ofödda barn har dött.
- om du har en infektion eller en misstänkt infektion i livmodern.
- om placenta (moderkakan) täcker förlossningskanalen.
- om placenta är på väg att lossa från livmoderväggen.
- om du eller ditt ofödda barn har andra tillstånd där en fortsättning av graviditeten betraktas som riskabel.
- om du är allergisk mot atosiban eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Använd inte Atosiban EVER Pharma om något av ovanstående stämmer in på dig. Om du är osäker, tala med läkare, barnmorska eller apotekspersonal innan du får Atosiban EVER Pharma.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare, barnmorska eller apotekspersonal innan du ges Atosiban EVER Pharma

- om du tror att vattnet har gått (prematur hinnbristning).
- om du har njur- eller leverproblem.
- om du är gravid mellan 24 och 27 veckor.
- om du är gravid med fler än ett barn.
- om sammandragningarna återkommer kan behandlingen med Atosiban EVER Pharma upprepas ytterligare 3 gånger.
- om ditt ofödda barn är litet i förhållande till graviditetslängden.
- Livmodern kan vara mindre benägen att dra sig samman när ditt barn är fött, detta kan orsaka blödning.
- Om du är gravid med fler än ett barn och/eller får läkemedel för att födröja en för tidig födsel av ditt barn såsom blodtryckssänkande läkemedel. Detta kan öka risken för lungödem (ackumulering av vätska i lungorna).

Om något av ovanstående stämmer in på dig (eller om du är osäker), tala med läkare, barnmorska eller apotekspersonal innan du får Atosiban EVER Pharma.

Barn och ungdomar

Det finns ingen erfarenhet med användning av Atosiban EVER Pharma hos kvinnor under 18 år.

Andra läkemedel och Atosiban EVER Pharma

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

Graviditet och amning

Om du är gravid och ammar ett tidigare barn ska du sluta amma under tiden du får Atosiban EVER Pharma.

Körförmåga och användning av maskiner

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

3. Hur du ges Atosiban EVER Pharma

Atosiban EVER Pharma ges på sjukhus av läkare, barnmorska eller sköterska. De bestämmer hur mycket du behöver. De kommer också att se till att lösningen är klar och fri från partiklar.

Atosiban EVER Pharma ges i en ven (intravenöst) i tre steg:

- Den första injektionen på 6,75 mg i 0,9 ml injiceras långsamt i en ven under en minut.
- Sedan ges en kontinuerlig infusion (dropp) med en dos på 18 mg/timme under 3 timmar.
- Sedan ges ytterligare en kontinuerlig infusion (dropp) med en dos på 6 mg/timme under upp till 45 timmar eller tills livmodersammandragningarna avtagit.

Behandlingen ska totalt inte överstiga 48 timmar.

Atosiban EVER Pharma kan användas igen om sammandragningarna skulle komma tillbaka. Behandling med Atosiban EVER Pharma kan upprepas upp till tre gånger.

Under behandlingen med Atosiban EVER Pharma kan dina sammandragningar och fostrets hjärtfrekvens komma att övervakas.

Fler än ytterligare tre behandlingar bör inte ges under en graviditet.

Om du har fått för stor mängd av Atosiban EVER Pharma

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112 i Sverige, 09 471 977 i Finland) för bedömning av risken samt rådgivning.

4. Eventuella biverkningar

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

De biverkningar som har setts hos modern är i allmänhet lindriga. Man känner inte till några biverkningar hos det ofödda eller det nyfödda barnet.

Följande biverkningar kan uppstå med detta läkemedel:

Mycket vanliga (förekommer hos fler än 1 av 10 användare)

- Illamående.

Vanliga (förekommer hos färre än 1 av 10 användare)

- Huvudvärk.
- Yrsel.
- Värmevallningar.
- Kräkningar.
- Hjärtklappning.
- Lågt blodtryck. Symtom kan inkludera yrsel eller berusningskänsla.
- Reaktion vid injektionsstället.
- Högt blodsocker.

Mindre vanliga (förekommer hos färre än 1 av 100 användare)

- Feber.
- Sömnlöshet.
- Klåda.
- Hudutslag.

Sällsynta (förekommer hos färre än 1 av 1 000 användare)

- Livmodern kan vara mindre benägen att dra sig samman när ditt barn är fött, detta kan orsaka blödning.
- Allergiska reaktioner.

Du kan uppleva andnöd eller lungödem (ackumulering av vätska i lungorna), särskilt om du är gravid med fler än ett barn och/eller får läkemedel som kan fördröja tidig födsel av ditt barn såsom blodtryckssänkande läkemedel.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, barnmorska eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt via (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Finland

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea
Biverkningsregistret
PB 55
00034 FIMEA

Sverige
Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala
www.lakemedelsverket.se

5. Hur Atosiban EVER Pharma ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

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

Förvaras i kylskåp (2 °C–8 °C).

Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt.

Kemisk och fysikalisk stabilitet vid användning har visats för 48 timmar vid rumstemperatur med och utan ljusskydd och förvaring i kylskåp. Ur mikrobiologisk synvinkel skall produkten användas omedelbart. Om användning inte sker omedelbart, är förvaringstiden och omständigheterna före användning användarens ansvar och ska normalt inte vara längre än 24 timmar vid 2-8 °C, såvida spädning inte har skett under kontrollerade och validerade aseptiska förhållanden.

Använd inte detta läkemedel om du observerar partiklar och missfärgning före administrering.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är atosiban. Varje injektionsflaska (10 ml) med 75 mg/10 ml koncentrat till infusionsvätska, lösning, innehåller atosibanacetat motsvarande 75 mg atosiban. Varje ml infusionsvätska innehåller 7,5 mg atosiban (som acetat).
- Övriga innehållsämnen ärmannitol, saltsyra 1M (för justering av pH), natriumhydroxid (för justering av pH) och vatten för injektionsvätskor.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Atosiban EVER Pharma 75 mg/10 ml koncentrat till infusionsvätska, lösning är en klar, färglös lösning utan partiklar.

En förpackning innehåller en injektionsflaska med 10 ml lösning.

Förpackningen innehåller en färglös injektionsflaska av glas med en propp av bromobutylgummi, aluminiumförsegling och avrivningsflik av plast.

Innehavare av godkännande för försäljning

EVER Valinjet GmbH
Oberburgau 3
4866 Unterach am Attersee
Österrike

Tillverkare

EVER Pharma Jena GmbH
Otto-Schott-Str. 15
07745 Jena
Tyskland

EVER Pharma Jena GmbH
Brüsseler Str. 18
07747 Jena
Tyskland

Kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning om du vill veta mer om detta läkemedel:

Företrädare

FrostPharma AB
Berga Backe 2
182 53 Danderyd
Sverige

Den nna bipacks edel ändrade senast 07.07.2023

Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal:
(Se även avsnitt 3)

Bruksanvisning

Innan Atosiban EVER Pharma används ska lösningen undersökas för att säkra att den är klar och fri från partiklar.

Atosiban EVER Pharma ges intravenöst i tre på varandra följande steg:

- Den initiala intravenösa injektionen på 6,75 mg i 0,9 ml injiceras långsamt i en ven under en minut.
- En kontinuerlig infusion med en hastighet av 24 ml/timme ges under 3 timmar.
- En kontinuerlig infusion med en hastighet av 8 ml/timme ges under upp till 45 timmar eller tills livmodersammandragningarna avtagit.

Behandlingen ska totalt inte överstiga 48 timmar. Atosiban EVER Pharma kan användas i fler än en behandlingsomgång om sammandragningarna skulle komma tillbaka. Fler än ytterligare tre behandlingar bör inte ges under en graviditet.

Beredning av den intravenösa infusionen

Den intravenösa infusionen bereds genom att Atosiban EVER Pharma 75 mg/10 ml koncentrat till infusionsvätska späds i natriumklorid 9 mg/ml (0,9 %) injektionslösning, Ringer-laktatlösning eller 5 % glukoslösning. Detta åstadkoms genom att 10 ml lösning från en 100 ml-infusionspåse dras upp och ersätts med 10 ml Atosiban EVER Pharma 75 mg/10 ml koncentrat till infusionsvätska från en 10 ml injektionsflaska så att en koncentration av 75 mg atosiban i 100 ml erhålls. Om en infusionspåse med annan volym används ska en proportionell beräkning göras före iordningställandet.

Atosiban EVER Pharma ska inte blandas med andra läkemedel i infusionspåsen.