

## Pakkausseloste: Tie toa käyttäjälle

### Berinert 1500 IU, injektiokuiva-aine ja liuotin, liuos ta varren. Ihmisen C1-esteraasi-inhibiittori

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

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysytävä, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

**Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:**

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

#### **1. Mitä Berinert on ja mielin sitä käytetään**

##### **Mitä Berinert on?**

Berinert koostuu kuiva-aineesta ja liuottimesta. Niistä sekoitetaan liuos, joka annetaan ruiskeena laskimoon.

Berinert on valmistettu ihmisen plasmasta (veren nestemäisestä osasta). Se sisältää vaikuttavana aineena proteiiniperäistä ihmisen C1-esteraasi-inhibiittoria.

##### **Mihin Berinert-valmistetta käytetään?**

Berinert-valmistetta käytetään tyypin I ja II hereditaarisen angioedeeman (HAE, perinnöllinen angioedeema) hoitoon (edeema tarkoittaa turpoamista) ja lääketieteellistä toimenpidettä edeltävään ennaltaehkäisyyn. HAE on synnynnäinen verisuonistosairaus. Se ei ole allergiasairaus. HAE johtuu tärkeän valkuaisaineen, C1-esteraasi-inhibiittorin, vajauskesta, puuttumisesta tai virheellisestä muodostumisesta elimistössä. Sairaudelle ovat luonteenomaisia seuraavat oireet:

- äkillisesti ilmaantuva käsiin ja jalkaterien turpoaminen
- äkillisesti ilmaantuva kasvojen turpoaminen, johon liittyy kiristyksen tunnetta
- silmäluomien turpoaminen, huulten turpoaminen, mahdollisesti kurkunpään (äänihuulten) turpoaminen, johon liittyy hengitysvaikeuksia
- kielen turpoaminen
- vatsanseudun äkillinen, kova sisäelinkipu (koliiikkikipu).

Sairaus voi kohdistua yleisesti ottaen mielin tahansa elimistön osaan.

#### **2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Berinert-valmistetta**

Seuraavissa kohdissa on tietoa, joka lääkärin on huomioitava ennen kuin saat Berinert-hoitoa.

##### **Älä käytä Berinert-valmistetta**

- jos olet allerginen proteiini C1-esteraasi-inhibiittorille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

**Kerro lääkärille tai apteekkisa, jos olet allerginen jollekin lääkkeelle tai ruoka-aineelle.**

##### **Varoitukset ja varotoimet**

## **Keskustele lääkärin tai apteekkienhenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Berinert-valmisteita:**

- jos sinulla on aiemmin esiintynyt allergisia reaktioita Berinert-valmisten käytön yhteydessä. Sinun on käytettävä estohoitona antihistamiineja ja kortikosteroideja, jos lääkäri on niin kehottanut.
- kun sinulla on allergisia tai anafylaksian kaltaisia reaktioita (vakava allerginen reaktio, joka aiheuttaa vaikeita hengitysvaikeuksia tai huimausta). **Berinert-valmisten antamineen on tällöin lopeuttava heti (esim. injektiointo on keskeytettävä).**
- jos sinulla on kurkunpään turvotusta. Tilaasi on seurattava tarkoin ja ensiavun on oltava heti saatavilla.
- valmisten käytössä muihin kuin hyväksyttyihin käyttöaiheisiin ja hyväksyttyinä annoksina (esim. kapillaarivuoto-oireyhtymä). Ks. kohta 4. "Mahdolliset haittavaikutukset".

Lääkäri punnitsee tarkoin Berinert-hoidon hyödyt näiden lisäsairauksien riskiin nähdien.

## **Virusturvallisus**

Kun ihmisen verestä tai plasmasta valmistetaan lääkkeitä, infektioiden siirtymistä potilaisiin estetään tietyin toimenpitein. Tällaisia ovat:

- veren ja plasman luovuttajien tarkka valinta sen varmistamiseksi, että infektioita mahdollisesti kantavat henkilöt voidaan sulkea pois ja
- kaikesta luovutetusta verestä ja plasmasta sekä plasmapoolista tutkitaan viruksiin/infektioihin viittaavat merkit.

Tällaisten valmisteiden valmistajat ovat myös ottaneet veri- tai plasmavalmisteiden valmistuksessa käyttöön vaiheita, joissa virukset voidaan inaktivoida tai poistaa. Tällaisista toimenpiteistä huolimatta taudinaileuttajien siirtymisen mahdollisuutta ei voida täysin sulkea pois, kun käytetään ihmisen verestä tai plasmasta valmistettuja lääkevalmisteita. Tämä koskee myös tuntemattomia tai vasta kehittymässä olevia viruksia tai muuntyypisiä infektioita.

Käytössä olevien toimenpiteiden katsotaan tehoavan vaipallisiin viruksiin, kuten ihmisen immuunikatovirukseen (HIV, aids-virus), hepatiitti B -virukseen, hepatiitti C -virukseen (maksatulehdus) ja vaipattomiin viruksiin kuten hepatiitti A -virus (maksatulehdus) ja parvovirus B19.

Lääkäri saattaa suositella rokotuksen ottamista hepatiitti A:ta ja B:tä vastaan, jos saat säännöllisesti/toistuvasti ihmisen plasmasta valmistettuja lääkevalmisteita.

Antopäivä, valmisten eränumero ja potilaalle annettu lääkemäärä kehotetaan kirjaamaan Berinert-valmisten jokaisen antokerran yhteydessä.

## **Muut lääkevalmisteet ja Berinert**

- Kerro lääkärlle tai apteekkienhenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkeita.
- Berinert-valmistetta ei saa sekoittaa muiden lääkevalmisteiden ja liuottimien kanssa samaan ruiskuun.

## **Raskaus ja imetys**

- Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.
- Berinert-valmistetta ei pitäisi käyttää raskauden ja imetyksen aikana, mikäli käyttö ei ole selvästi välttämätöntä.

## **Ajamineen ja koneiden käyttö**

Tutkimuksia valmisten vaikuttuksista ajokykyyn tai koneiden käyttökykyyn ei ole tehty.

## **Berinert sisältää natriumia**

Berinert sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per injektiopullo eli sen voidaan sanoa olevan "natriumiton".

### **3. Miten Berinert-valmistetta käytetään**

Hoito on aloitettava ja toteutettava C1-esteraasi-inhibiittorin puutoksen hoitoon perehtyneen lääkärin valvonnassa.

## Annostus

### Aikuiset

#### Akuuttien HAE-kohtausten hoito:

20 IU:ta painokiloa kohden (20 IU/kg).

#### Lääketieteellistä edeltävä HAE-kohtausten ehkäisy:

1000 IU:ta korkeintaan 6 tuntia ennen lääkintä-, hammas- tai kirurgista toimenpidettä.

### Lapset ja nuoret

#### Akuuttien HAE-kohtausten hoito:

20 IU:ta painokiloa kohden (20 IU/kg)

#### Lääketieteellistä edeltävä HAE-kohtausten ehkäisy:

15–30 IU:ta painokiloa kohden (15–30 IU/kg) korkeintaan 6 tuntia ennen lääkintä-, hammas- tai kirurgista toimenpidettä. Annoksen valinnassa on huomioitava kliiniset olosuhteet (esim. toimenpiteen laatu ja sairauden vakavuus).

### Jos käytät enemmän Berinert-valmistetta kuin sinun pitäisi

Yliannostustapauksia ei ole raportoitu. Jos olet saanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

### Käyttövalmiuksi saattaminen ja antotapa

Berinertin laskimonsisäisen injektioidin tekee yleensä lääkäri tai sairaanhoitaja. Sinä tai avustajasi voitte myös injektoida Berinertin, mutta vain riittävän opastuksen jälkeen. Jos lääkärisi päätää, että kotihoitotoi voi soveltu sinulle, hän antaa sinulle yksityiskohtaiset ohjeet. Sinun täytyy myös kirjata jokainen kotona annettu hoitoannos päiväkirjaan, jonka otat mukaan lääkärikäynneille. Sinun tai avustajasi injektiotekniikka tarkistetaan säännöllisesti jatkuvan oikean käsittelyn varmistamiseksi.

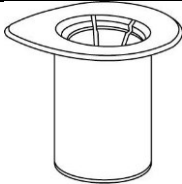
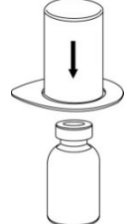
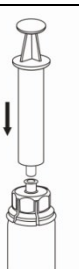
### Yleiset ohjeet

- Kuiva-aine on sekoitettava ja vedettävä injektiopullosta ruiskuun aseptisissa olosuhteissa. Käytä tuotteen mukana toimitettua ruiskua.
- Käyttövalmiaksi sekoitetun liuoksen on oltava väritöntä ja kirkasta tai hieman opalisoivaa. Liuos on tarkistettava suodattamisen tai ruiskuun vetämisen (ks. seuraavassa) jälkeen silmämäärisesti ennen antoa, ettei siinä ole havaittavissa hiukkasia eikä värinmuutoksia.
- Älä käytä liuosta, jos se on sameaa tai siinä on sakkaa.
- Käytämätön valmiste ja jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten ja lääkärin antamien ohjeiden mukaisesti.

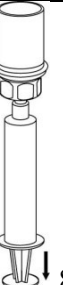
### Käyttövalmiuksi saattaminen

Anna Berinert-kuiva-aineen ja liuottimen lämmetä huoneenlämpöiseksi avaamatta kumpaakaan injektiopulloa. Tämä voidaan tehdä joko antamalla injektiopullojen olla huoneenlämmössä noin tunnin ajan tai pitämällä niitä kädessä muutaman minuutin ajan. ÄLÄ altista injektiopulloja suoralle lämmölle. Injektiopulloja ei saa lämmittää ruumiinlämpötilaa (37 °C) korkeammassa lämpötilassa.

Posta suojakorkki varovasti liuottimen ja kuiva-aineen sisältävästä injektiopullossa. Puhdista kummankin injektiopullon esiin tullut kumitulppa alkoholipyyhkeellä (kumpikin eri pyyhkeellä) ja anna tulppien kuivua. Liuotin voidaan nyt siirtää kuiva-aineen sisältävään injektiopulloon kiinnitettävän antolitteen (Mix2Vial) avulla. Noudata seuraavia ohjeita.

|   |   |   |
|---|---|---|
|    | 1 | 1. Avaa Mix2Vial-pakkaus vetämällä suojakansi pois. <u>Älä</u> ota Mix2Vial-laitetta pois pakkauksesta!   |
|    | 2 | 2. Aseta liuottimen sisältävä injektiopullo tasaiselle, puhtaalle alustalle ja ota injektiopullossa tukeva ote. Ota Mix2Vial sekä pakkaus ja paina sinisen sovittimen piikki <b>suoraan</b> liuotinpallon tulpan <b>läpi</b> .  |
|    | 3 | 3. Poista pakkaus varovasti Mix2Vial-litteesta siten, että pidät pakkauksen reunasta kiinni ja vedät <b>kohtisuoraan</b> ylöspäin. Varmista, että vedät pois vain pakkauksen etkä Mix2Vial-laitetta.  |
|   | 4 | 4. Aseta injektiopullo tasaiselle ja tukevalle alustalle. Käännä liuotinpullo ja siihen kiinnitetty Mix2Vial ylösalaisin, ja paina läpinäkyvän sovittimen piikki <b>suoraan</b> kuiva-aineinjektiopullon tulpan <b>läpi</b> . Liuotin siirtyy automaattisesti kuiva-aineen sisältävään injektiopulloon. |
|  | 5 | 5. Ota toisella kädellä kiinni Mix2Vial-litteen kuiva-aineen sisältävän injektiopullon puolelta ja toisella kädellä liuottimen sisältävän injektiopullon puolelta ja kierrä laite varovasti kaheen osaan. Hävitä liuotinpullo ja siihen kiinnitetty sininen Mix2Vial-sovitin.                           |
|  | 6 | 6. Pyöritlee kuiva-aineinjektiopuloa ja siihen kiinnitettyä läpinäkyvää sovitinta, kunnes kuiva-aine on liuennut täysin. Ei saa ravistaa.   |
|  | 7 | 7. Vedä tyhjään, steriliin ruiskuun ilmaa. Käytä tuotteen mukana toimitettua ruiskua. Kun kuiva-aineen sisältävä injektiopullo on oikeinpäin, kiinnitä ruisku Mix2Vial-sovittimen Luer Lock -liittimeen. Ruiskuta ilma kuiva-aineen sisältävään injektiopulloon.  |

**Valmisteen vetäminen ruiskuun ja anto**

|  |   |   |
|--|---|---|
|  |  | 8. Kun ruiskun mäntä on alas painettuna, käännä laite ja injektiopullo ylösalaisin ja vedä liuos ruiskuun vetämällä mäntää hitaasti ulospäin.                       |
|  |  | 9. Kun liuos on nyt siirretty ruiskuun, ota tukeva ote ruiskun kammiosta (pitäen ruiskun mäntää samalla alas päin) ja irrota ruiskusta läpinäkyvä Mix2Vial-sovitin. |

### ***Antotapa***

Liuos annetaan hitaana injektiona laskimoon.

#### **4. Mahdolliset haittavaikutukset**

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

##### **Ota heti yhteyttä lääkäriin**

- **jos sinulle ilmaantuu jokin haittavaikutus tai**
- **jos havaitset jonkin haittavaikutuksen, jota ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa.**

Haittavaikutukset ovat Berinert-hoidon yhteydessä harvinaisia.

Seuraavia haittavaikutuksia on havaittu harvoin (saattavat esiintyä enintään yhdellä potilaalla 1 000:sta):

- Verihyytymien muodostumisen vaara on suurentunut, kun valmistetta on käytetty tarkoituksesta antaa estohoittoa tai hoitoa kapillaarivuoto-oireyhtymään (nesteen tiukuminen pienistä verisuonista kudoksiin), esim. sydänleikkausten aikana tai jälkeen, kun leikkauksessa on käytetty kehonulkoista verenkiertoa. Ks. kohta 2 "Varoitukset ja varotoimet".
- Ruumiinlämmön kohoamista sekä kirvelystä ja pistelyä pistoskohdassa.
- Yliherkkyyss- tai allergisia reaktioita (esim. sydämensykkeen epäsäännöllisyyttä, sydämensykkeen kiihtymistä, verenpaineen alenemista, ilon punoitusta, ihon punottua, ihottumaa, hengitysvaikeuksia, päänsärkyä, huimausta, oksentelua).

Hyvin harvinaisissa tapauksissa (saattavat esiintyä enintään yhdellä potilaalla 10 000:stä) yliherkkyyssreaktiot voivat kehittyä sokiksi.

##### **Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkikenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan:

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 Fimea

Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisten turvallisuudesta.

## 5. Berinert-valmisen säilyttäminen

- **Ei lasten ulottuville eikä näkyville.**
- Älä käytä tästä läkettä etiketissä ja ulkopakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärä jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.
- Säilytä alle 30 °C.
- Ei saa jäätää.
- Pidä injektiopullo ulkopakkauksessa. Herkkä valolle.
- Berinert ei sisällä säilytsainetta, joten valmiiksi sekoitettu injektioneste on mieluiten käytettävä heti.
- Jos käyttövalmiiksi sekoitettua injektionestettä ei anneta heti, se on käytettävä 8 tunnin kuluessa ja säilytettävä **injektiopullossa..**

## 6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

### Mitä Berinert sisältää

#### Vaikuttava aine on:

Ihmisen C1-esteraasi-inhibiittori (1500 IU:ta injektiopullossa, kun se on saatettu käyttövalmiiksi sekoittamalla 3 ml:aan injektionesteisiin käytettävä vettä 500 IU:ta/ml)  
Ks. lisätietoja kohdasta *Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain hoitoalan ammattilaisille.*

#### Muut aineet ovat:

Glysiini, natriumkloridi, natriumsitraatti

Ks. viimeinen kappale kohdasta 2. "Berinert sisältää natriumia".

Liuotin: Injektionesteisiin käytettävä vesi

#### Lääkevalmisten kuvaus ja pakkaukset ( -koot )

Berinert on valkoinen kuiva-aine, jonka lisäksi pakkauksessa sisältää injektionesteisiin käytettävä vettä liuottimena käytettäväksi.

Käyttövalmiiksi sekoitetun liuoksen on oltava väritöntä ja kirkasta tai hieman opalisoivaa.

#### Pakkauks

1500 IU:n ulkopakkaus sisältää:

yhden kuiva-aineen sisältävän injektiopullon (1500 IU)

yhden 3 ml injektionesteisiin käytettävä vettä sisältävän injektiopullon

yhden suodattimella varustetun siirtolaitteen 20/20

Annostelutarvikkeet (sisäläatikko) sisältävät:

yhden kertakäyttöisen 5 ml:n ruiskun

yhden laskimopunktiolaitteen

kaksi alkoholipyyhettä

yhden laastarin

#### Myyntiluvan haltija ja valmistaja

CSL Behring GmbH

Emil-von-Behring-Strasse 76

35041 Marburg

Saksa

#### Lisätietoa tästä valmisteesta antaa myyntiluvan haltijan edustaja:

CSL Behring AB

Box 712  
182 17 Danderyd  
Ruotsi

**Tämä pakausseoste on tarkistettu viimeksi: 11.10.2021**

---

**Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain hoitoalan ammattilaisille**

**VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT**

C1-esteraasi-inhibiittorien teho ilmaistaan WHO:n ihmisen C1-esteraasi-inhibiittoreita koskevan voimassa olevan standardin mukaisesti kansainvälisänä yksikkönä (International Units, IU).

## Bipacksedel: Information till användaren

### Berinert 1500 IU, pulver och vätska till injektionsvätska, lösning human C1-esterashämmare

**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 denna bipacksedel finns information om följande:**

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

#### **1. Vad Berinert är och vad det används för**

##### **Vad är Berinert?**

Berinert består utav ett pulver och en spädningsvätska, som bereds till en färdig lösning. Lösningen ges sedan som en injektion i en ven.

Berinert tillverkas av human plasma (vätskedelen i blodet). Det innehåller proteinet human C1-esterashämmare som aktivt innehållsämne.

##### **Vad används Berinert för?**

Berinert används för att behandla, och inför ingrepp förebygga, ödem som uppträder vid ärftligt angioödem typ I eller II (HAE, ödem = svullnad). HAE är en medfödd sjukdom i blodkärlen. Det är en icke-allergisk sjukdom. HAE orsakas av brist på, frånvaro av eller en defekt syntes av C1-esterashämmare, som är ett viktigt protein. Sjukdomen kännetecknas av följande symptom:

- plötslig svullnad av händer och fötter
  - plötslig svullnad av ansiktet med spänningskänsla
  - ögonlocksvullnad, läppsvullnad, eventuell svullnad i luftstruppen med andningssvårigheter,
  - svullen tunga
  - koliksmärter i magen
- Allmänt kan alla delar av kroppen påverkas.

Det humana proteinet C1-esterashämmare som finns i Berinert kan också vara godkänt för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och fölж alltid deras instruktion.

#### **2. Vad du behöver veta innan du använder Berinert**

Följande avsnitt innehåller information som din läkare ska beakta innan du får Berinert.

##### **Använd inte Berinert:**

- om du är allergisk mot C1-esterashämmarproteinet eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

**Informera din läkare eller apotekspersonal om du är allergisk mot något läkemedel eller mot någon mat.**

### **Varningar och försiktighet**

#### **Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Berinert:**

- om du har fått allergiska reaktioner av Berinert tidigare. Om din läkare råder dig bör du ta antihistaminer och kortikosteroider i förebyggande syfte.
- vid allergisk eller anafylaktisk reaktion (en allvarlig allergisk reaktion som medför stora svårigheter att andas eller yrse). **Användningen av Berinert ska genast avbrytas (det vill säga avbryta injektionen).**
- om din luftstrupe svullnar (larynxödem). Du ska då övervakas noggrant med akutbehandling i närlheten.
- under användning utanför godkänt användningsområde och dosering (till exempel ”Capillary Leak Syndrome” (CLS). Se avsnitt 4. ”*Eventuella biverkningar*”.

Din läkare kommer att noggrant överväga nyttan med behandling med Berinert jämfört med risken för ovanstående komplikationer.

### **Virussäkerhet**

När läkemedel framställs ur humant blod eller plasma vidtas speciella åtgärder för att förhindra att infektioner överförs till patienter. Detta inkluderar:

- ett noggrant urval av blod- och plasmagivare för att säkerställa att personer med risk för att vara smittbärare utesluts, samt
- test av enskilda donationer och plasmapooler för tecken på virus/infektion.

Tillverkare av dessa produkter inkluderar dessutom steg i hanteringen av blod och plasma som kan inaktivera eller avskilja eventuella virus. Trots detta kan risken för överföring av infektion inte helt uteslutas när läkemedel framställda ur humant blod eller plasma ges. Detta gäller även okända eller nya virus och andra typer av infektioner.

De åtgärder som vidtas anses effektiva mot höljeförsedda virus såsom humant immunbristvirus (HIV som orsakar AIDS), hepatit B-, hepatit C-virus (inflammation i levern) och mot icke höljeförsedda virus såsom hepatit A (inflammation i levern) och parvovirus B19.

Din läkare kan komma att föreslå vaccination mot hepatit A och B om du regelbundet/upprepat behandlas med humana plasmaderiverade preparat.

Det rekommenderas starkt att datum för administering, batchnummer och injicerad volym registreras varje gång du får Berinert.

### **Andra läkemedel och Berinert**

- Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel.
- Berinert ska inte blandas med andra läkemedel och spädningsvätskor i sprutan.

### **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.
- Berinert ska endast ges under graviditet och amning om din läkare bedömer att det behövs.

### **Körförmåga och användning av maskiner**

Inga studier på förmågan att framföra eller använda maskiner har utförts.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten 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.

### Berinert innehåller natrium

Berinert innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per injektionsflaska dvs är näst intill ”natriumfritt”.

## 3. Hur du använder Berinert

Behandlingen ska påbörjas och övervakas av läkare med erfarenhet av behandling av brist på C1-esterashämmare.

### Dosering

#### Vuxna

##### För behandling av akuta anfall av angioödem:

20 IU per kilogram kroppsvikt (20 IU/kg kroppsvikt). IU = IE (Internationella enheter)

##### Förebyggande behandling av anfall av angioödem före ingrepp:

1000 IU mindre än 6 timmar före medicinskt, dentalt eller kirurgiskt ingrepp.

#### Barn och ungdomar

##### För behandling av akuta anfall av angioödem:

20 IU per kilogram kroppsvikt (20 IU/kg kroppsvikt).

##### Förebyggande behandling av anfall av angioödem före ingrepp:

15 till 30 IU per kilogram kroppsvikt (15–30 IU/kg kroppsvikt) mindre än 6 timmar före medicinskt, dentalt eller kirurgiskt ingrepp. Dosen bör väljas med hänsyn till kliniska förhållanden (t.ex. typ av ingrepp och sjukdomens svårighetsgrad).

### Om du har använt för stor mängd av Berinert

Inga fall av överdosering har rapporterats. Om du använt mer Berinert än föreskrivet eller om ett barn av misstag har fått i sig av läkemedlet ska du kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147111) för bedömning av risken samt rådgivning.

### Beredning och administreringssätt

Berinert injiceras vanligtvis i en ven (intravenöst) av din läkare eller sjuksköterska. Du eller din medhjälpare kan också administrera Berinert som en injektion, men bara efter att lämplig träning har genomförts. Om din läkare beslutar att det kan vara lämpligt med hembehandling för dig, kommer han/hon att ge dig detaljerade instruktioner. Du kommer att ombes föra dagbok för att dokumentera varje behandling som du får hemma och att ta med den till dina läkarbesök. Din eller din medhjälpares injektionsteknik kommer med jämna mellanrum att ses över för att försäkra fortsatt korrekt hantering.

#### Allmänna instruktioner

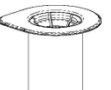
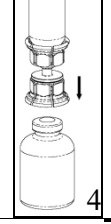
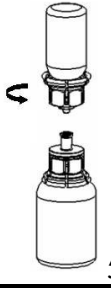
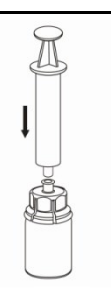
- Pulvret måste lösas och dras upp från injektionsflaskan under aseptiska förhållanden. Använd sprutan som medföljer produkten.
- Den färdigberedda lösningen ska vara färglös och klar till lätt opalesentopaliserande. Efter filtrering eller uppdrag (se nedan) ska lösningen inspekteras visuellt efter små partiklar och missfärgning före den ges.
- Använd inte lösningen om den är grumlig eller om den innehåller flagor eller partiklar.
- Oanvänt eller överbliven produkt ska kastas enligt gällande riktlinjer.

### Beredning

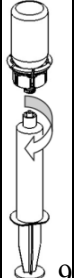
Utan att öppna injektionsflaskorna, värm Berinert pulver och lösningen till rumstemperatur. Detta kan göras antingen genom att lämna injektionsflaskorna i rumstemperatur ca 1 timme eller genom att hålla dem i

handen ett par minuter. UTSÄTT INTE injektionsflaskorna för direktvärme. Injektionsflaskorna ska inte värmas över kroppstemperatur (37°C).

Avlägsna försiktigt skyddslocken från injektionsflaskorna. Rengör gummipropparna på båda injektionsflaskorna med en alkoholtork och låt dem torka. Lösningsmedlet kan nu överföras till pulvret med hjälp av administrationssetet (Mix2Vial). Följ instruktionerna nedan.

|  |  |  |  |
|--|--|--|--|
|  | <br>1   |  | 1. Öppna Mix2Vial-förpackningen genom att dra av förslutningen. Ta <b>inte</b> ut Mix2Vial ur förpackningen!   |
|  | <br>2   |  | 2. Placera flaskan med vätska på en plan, ren yta och håll fast flaskan stadigt. Tag förpackningen med Mix2Vial-setet och tryck fast den blå delen <b>rakt ner</b> på vätskeflaskans propp.  |
|  | <br>3  |  | 3. Ta försiktigt bort förpackningen från Mix2Vial-setet genom att ovanifrån ta tag om kanten och dra <b>rakt upp</b> . Se till att endast förpackningen tas bort, inte Mix2Vial-setet.   |
|  | <br>4 |  | 4. Ställ flaskan med pulver på ett plant, fast underlag. Vänd vätskeflaskan med det fastsatta Mix2Vial-setet och tryck fast den transparenta adaptorn <b>rakt ner</b> på pulverflaskans propp. Vätskan kommer automatiskt att rinna över till pulverflaskan. |
|  | <br>5 |  | 5. Fatta tag i den del av Mix2Vial-setet där pulverflaskan sitter med ena handen och den del av Mix2Vial-setet där vätskeflaskan sitter med den andra handen och skruva isär setet i 2 delar. Kassera vätskeflaskan med den blå delen fastsatt.              |
|  | <br>6 |  | 6. Rotera pulverflaskan med den transparenta adaptorn försiktigt tills pulvret löst sig fullständigt. Skaka inte flaskan.  |
|  | <br>7 |  | 7. Dra in luft i en tom, steril spruta. Använd sprutan som medföljer produkten. Medan pulverflaskan står rakt upp kopplas sprutan ihop med Luer-locksinnässningen på Mix2Vial-delen. Spruta in luft i flaskan.   |

## Fyllning av spruta och administrering

|  |   |  |
|--|---|--|
|  |  | 8. Med sprutkolen intryckt vänds flaskan (tillsammans med set och spruta) upp och ned. Dra in lösningen i sprutan genom att föra kolven långsamt tillbaka. |
|  |  | 9. När all lösning har förts över till sprutan, fatta ett fast tag om sprutan (håll sprutan med kolven nedåt) och koppla bort Mix2Vial-setet från sprutan. |

### Administrering

Lösningen ska ges genom långsam intravenös (i.v.) injektion.

#### 4. Eventuella biverkningar

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

##### Kontakta din läkare omedelbart

- om någon av biverkningarna upptår, eller
- om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information

Biverkningar av Berlinert är sällsynta.

Följande biverkningar har observerats sällsynt (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare):

- Det finns en ökad risk för bildning av blodproppar vid profylaktisk behandling eller behandling för Capillary Leak Syndrome (när vätska från de små blodkärlen rinner ut i vävnaden) till exempel under eller efter hjärtoperationer med blodcirculation utanför kroppen. Se avsnitt 2. "Varningar och försiktighet".
- Förhöjd kroppstemperatur och bränande och stickande känsla där injektionen gavs.
- Överkänslighets- eller allergiska reaktioner (såsom oregelbundna hjärtslag, snabbare hjärtslag, blodtrycksfall, hudrodnad, klåda, svårt att andas, huvudvärk, yrsel, illamående).

I mycket sällsynta fall (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare) har överkänslighetsreaktioner utvecklats till chock.

##### Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt via:

webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

FI-00034 Fimea

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

## 5. Hur Berinert ska förvaras

- **Förvara detta läke medel utom syn- och räckhåll för barn.**
- Används före utgångsdatum som anges på etiketten och kartongen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.
- Förvaras vid högst 30 °C.
- Får ej frysas.
- Förvara injektionsflaskan i ytterkartongen. Ljuskänsligt.
- Berinert innehåller inget konserveringsmedel så den färdigberedda lösningen bör användas omedelbart.
- Om den färdigberedda lösningen inte används omedelbart måste den användas inom 8 timmar och ska bara förvaras i **injektionsflaskan**.

## 6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

### Innehållsdeklaration

#### *Den aktiva substansen är:*

Human C1-esterashämmare (1500 IU/injektionsflaska; efter beredning med 3 ml vatten för injektionsvätskor: 500 IU/ml)

Se avsnitt ”*Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal*” för ytterligare information.

#### *Övriga innehållsstoffen är:*

Glycin, natriumklorid, natriumcitrat

Se sista paragrafen i avsnitt 2.”*Berinert innehåller natrium*”.

*Spädningsvätska*: Vatten för injektionsvätskor

### Läke medlets utseende och förpackningsstorlekar

Berinert finns som ett vitt pulver och tillhandahålls tillsammans med vatten för injektionsvätskor som spädningsvätska. Den färdigberedda lösningen ska vara färglös och klar till lätt opalesentopaliserande.

### Förpackning

Kartong med 1500 IU innehåller:

1 injektionsflaska med pulver (1500 IU)

1 injektionsflaska med 3 ml vatten för injektionsvätskor

1 överföringsset med filter 20/20

Tillbehör för administrering (innerkartong):

1 engångsspruta, 5 ml

1 injektionsset

2 alkoholtorkar

1 plåster

### Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare:

CSL Behring GmbH

Emil-von-Behring-Strasse 76

35041 Marburg

Tyskland

### Ytterligare upplysningar om detta läke medel kan erhållas av ombudet för innehavaren av godkännande för försäljning:

CSL Behring AB

Box 712  
182 17 Danderyd  
**Sverige**

**Denna bipacks edel ändrade s senast: 11.10.2021**

---

**Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal**

## **KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING**

Styrkan för human C1-esterashämmare uttrycks med internationella enheter (IU), som är relaterade till den nuvarande WHO-standarden för C1-esterashämmarprodukter.