

## Pakkaus seloste: Tie toa käyttäjälle

**Prolastina 4000 mg infuusiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten  
Prolastina 5000 mg infuusiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten**

ihmisen alfa<sub>1</sub>-proteinaasin estäjä

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

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysytävästä, 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 Prolastina on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Prolastina-valmistetta
3. Miten Prolastina-valmistetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Prolastina-valmisten säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

### 1. Mitä Prolastina on ja mihin sitä käytetään

Prolastina kuuluu lääkeaineryhmään, jota kutsutaan nimellä proteinaasin estäjät.

Alfa<sub>1</sub>-proteinaasin estäjä (alfa<sub>1</sub>-PI) on aine, joka muodostuu elimistössä estämään keuhkoja vahingoittavien elastaasi-nimisten aineiden toimintaa. Perinnöllisessä alfa<sub>1</sub>-proteinaasin estäjän puutoksessa vallitsee alfa<sub>1</sub>-proteinaasin estäjän ja elastaasin välillä epätasapaino. Tämä voi johtaa keuhkokudoksen jatkuvaan tuhoutumiseen ja keuhkolaajentumatautiin. Keuhkolaajentumataudissa keuhkot laajenevat epänormaalista ja keuhkokudos hajoaa. Prolastina-valmistetta käytetään palauttamaan alfa<sub>1</sub>-proteinaasin estäjän ja elastaasin välinen tasapaino keuhkoissa ja estämään keuhkolaajentuman eteneminen.

Prolastina-valmistetta käytetään pitkäaikaishoidossa alfa<sub>1</sub>-proteinaasin estäjän puutostilojen tietyissä muodoissa, jotka lääkäri määrittää.

Ihmisen alfa<sub>1</sub>-proteinaasin estäjää, jota Prolastina sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkienkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

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

#### Älä käytä Prolastina-valmisteita

- jos olet allerginen (yliperkkä) vaikuttavalle aineelle alfa<sub>1</sub>-proteinaasin estäjälle tai Prolastina-valmisten jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
- jos sinulla tunnetusti on erityisten immunoglobuliinien (IgA) puute, sillä seurauksena voi olla vaikeita allergisia reaktioita ja jopa anafylaktinen sokki.

## **Varoitukset ja varotoimet**

- Keskustele lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin käytät Prolastina-valmistetta.
- Keskustele lääkärin kanssa, jos sinulla on vaikka sydämen vajaatoiminta. Hoidossa on noudatettava varovaisuutta, sillä Prolastina saattaa aiheuttaa ohimenevän veritilavuuden suurenemisen.

### Allergiset reaktiot (yliherkkyyssyntymä)

Yliherkkyyssreaktioita Prolastina-valmisteelle voi harvoin esiintyä, vaikka olisit aikaisemmin saanut alfa<sub>1</sub>-proteinaasin estäjiä ja sietänyt niitä hyvin.

Lääkäri kertoo sinulle allergisten reaktoiden oireista ja toimenpiteistä, joihin sinun pitää ryhtyä niiden ilmaantuessa (ks. myös kohta 4).

Kerro lääkärille tai sairaanhoitajalle välittömästi, jos saat mitä tahansa allergisen reaktion oireita tämän lääkkeen infuusion aikana.

### Infektioriskeihin liittyviä turvallisuustietoja

Vakiintuneita toimenpiteitä ihmisen verestä tai plasmasta valmistettujen lääkevalmisteiden käytöstä aiheutuvien infektioiden estämiseksi ovat

- veren- ja plasmanluovuttajien tarkka valitseminen sen varmistamiseksi, että infektioiden kantajia ei oteta mukaan
- tiettyjen infekti- tai virusmerkkiaineiden testaaminen luovutetuista veriyksiköistä ja plasmapooleista
- valmistuksessa tehokkaiden toimenpiteiden käyttöönotto virusten inaktivoimiseksi/poistamiseksi verestä tai plasmasta.

Tästä huolimatta ihmisen verestä tai plasmasta valmistettuja valmisteita käytettäessä ei voida täysin sulkea pois infektoivien tartunnanaiheuttajien siirtymistä niiden mukana. Tämä koskee myös toistaiseksi tuntemattomia ja uudentyyppisiä viruksia ja taudinaihettajia.

Käytössä olevien toimenpiteiden katsotaan tehoavan vaipallisiin viruksiin, kuten ihmisen immuunikatovirus (HIV), hepatiitti B- ja hepatiitti C-virus. Virusten inaktivointi/poistomenetelmien teho vaipattomiin viruksiin (esim. hepatiitti A ja parvovirus B19) saattaa olla rajallinen. Parvovirus B19 -infektio voi olla vakava raskausaikana (sikiö voi saada infektion) ja jos potilaalla on immuunivajuuus tila tai jonkin tyypin anemia (esim. sirppisolu- tai hemolyttinen anemia).

Jos sinua säädännöllisesti tai toistuvasti hoidetaan ihmisen plasmasta valmistetuilla proteinaasin estäjillä, lääkärisi saattaa suositella sinua varmuuden vuoksi ottamaan rokote hepatiitti A:ta ja B:tä vastaan.

Potilaan nimi ja valmisten eränumero tulee aina kirjata muistiin Prolastina-valmisten annon yhteydessä, jotta voidaan tarvittaessa selvittää, mitä valmiste-erää potilaas on saanut.

### Tupakointi

Koska tupakan savu keuhkoissa huonontaa Prolastinan tehoa, tupakoinnin lopettamista suositellaan.

### **Lapset ja nuoret**

Prolastina-valmisten antamisesta alle 18-vuotiaille lapsille ja nuorille ei ole kokemusta.

### **Muut lääkevalmisteet ja Prolastina**

Prolastina-valmisteella ja muilla lääkkeillä ei ole tällä hetkellä tunnettuja yhteisvaikutuksia. Kerro lääkäriille tai apteekkienkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt muita lääkkeitä, myös lääkkeitä, joita lääkäri ei ole määränyt.

### **Raskaus ja imetyks**

Kysy lääkäristä tai apteekista neuvoa ennen minkään lääkkeen käyttöä raskauden tai imetyksen aikana. Prolastina-valmisten käytöstä raskausaikana ei ole kokemusta. Kerro lääkäriille, jos olet raskaana tai suunnittelet raskautta.

Ei tiedetä, erityykö Prolastina rintamaitoon. Pyydä lääkäristä neuvoa, jos imetät.

## Ajamineen ja koneiden käyttö

Ei ole näyttöä siitä, että Prolastina heikentäisi kykyä ajaa autoa tai käyttää koneita.

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 opastukseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

## Prolastina sisältää natriumia

Prolastina 4000 mg sisältää noin 441,6 mg natriumia (ruokasuolan toinen ainesosa).

Prolastina 5000 mg sisältää noin 552,0 mg natriumia (ruokasuolan toinen ainesosa).

Potilaalla, joka painaa 75 kg, suositusannos vastaa 24,84 %:a suositellusta natriumin enimmäisvuorokausiannoksesta aikuiselle. Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa, jos sinua on ohjeistettu noudattamaan vähäsuolaista ruokavaliota.

## 3. Miten Prolastina-valmistetta käytetään

Mukana tulevalla liuottimella käyttökuntaan saattamisen jälkeen Prolastina-liuos annetaan infuusiona laskimoon. Lääkäri, jolla on kokemusta kroonisista ahtauttavista keuhkosairauksista, valvoo ensimmäisiä Prolastina-infusiokertoja.

### Kotihoito

Ensimmäisten infusioiden jälkeen terveydenhuollon ammattilainen voi myös antaa Prolastina-valmistetta, mutta vasta riittävän koulutuksen jälkeen. Jos lääkäri päättää, että soveltuu tällaiseen kotihoitoon, hän antaa neuvoja terveydenhuollon ammatilaiselle seuraavista:

- käyttövalmiin infuusioliuoksen valmistaminen ja antaminen (ks. kuvitettut ohjeet tämän pakkausselosten lopussa)
- kuinka lääke pidetään steriilinä (aseptiset infuusiomenetelmät)
- kuinka hoitopäiväkirjaan pidetään
- kuinka tunnistetaan haittavaikutukset, mukaan lukien allergisten reaktioiden oireet, ja toimenpiteet, joihin on ryhdyttävä jos tällaisia haittoja ilmenee (katso kohta 4).

### Annos

Sinulle annettava Prolastina-määrä perustuu painoosi. Yleensä riittää 60 mg vaikuttavaa ainetta painokiloa kohti (tämä vastaa 75 kg painavalla potilaalla 180 ml:aa käyttövalmista infuusoliuosta, joka sisältää 25 mg/ml ihmisen alfa<sub>1</sub>-proteinaasin estääjää) kerran viikossa ylläpitämään keuhkolaajentuman etenemistä estäävä seerumin alfa<sub>1</sub>-proteinaasin estääjäpitoisuus.

Hoidon kestosta päättää hoitava lääkäri. Hoidon kestoja koskevia erityisiä rajoituksia ei ole.

Jos Prolastina-valmisteen teho on mielestäsi liian voimakas tai liian heikko ota yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiin.

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

Yliannostuksien seurauksia ei tähän mennessä tunneta.

- Kerro lääkärlle tai terveydenhuollon ammattilaiselle, jos mielestäsi olet saanut enemmän Prolastina-valmistetta kuin sinun pitäisi. Hän ryhtyy tarvittaviin toimenpiteisiin.

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

### Jos unohtat käyttää Prolastina-valmistetta

- Keskustele lääkärin kanssa, pitäisikö sinun ottaa unohtunut annos.
- Älä otta kaksinkertaista annosta korvatakseen unohtamasi annoksen.

## **Jos lopetat Prolastina-valmisteen käytön**

Sairautesi voi pahentua, jos hoito Prolastina-valmisteella lopetetaan. Kysy hoitavalta lääkäriltä, jos haluat, että hoito Prolastina-valmisteella keskeytetään.

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

## **4. Mahdolliset haittavaikutukset**

Kuten kaikki lääkeet, Prolastina-valmistekin voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Mikäli haittavaikutuksia ilmaantuu Prolastina-infusioon aikana, infuusio on keskeytettävä tai lopetettava riippuen haittavaikutusten luonteesta ja voimakkuudesta.

### **Mahdolliset vakavat haittavaikutukset**

Harvoin (korkeintaan 1 henkilöllä 1 000:sta) voi esiintyä **yliherkkyyssreaktioita**. Joissakin hyvin harvinaisissa tapauksissa (korkeintaan 1 henkilöllä 10 000:sta) ne voivat ilmetä erilaisina allergisina reaktioina, vaikka sinulla ei aikaisemmin olsikaan ilmennyt merkkejä allergiasta aikaisemmille infuusioille.

Kerro lääkärille tai sairaanhoitajalle **välittömästi**, jos sinulla esiintyy seuraavia oireita:

- ihottuma, nokkosihottuma, kutina
- nielemisvaikeudet
- kasvojen tai suun turvotus
- punoitus
- hengitysvaikeudet
- verenpaineen lasku
- sydämen sykkeen muutos
- vilunväristykset.

Lääkäri tai terveydenhuollon ammattilainen voi päätää, onko infuusiota hidastettava tai keskeytettävä se kokonaan, ja antaa tarvittaessa asianmukaista hoitoa.

Mikäli sinua hoidetaan kotona, **pysäytä infuusio välittömästi** ja ota yhteyttä lääkäriin tai terveydenhuollon ammattilaiseen.

Seuraavia haittavaikutuksia on havaittu Prolastina-valmisten käytön yhteydessä:

Melko harvinaiset (saattavat esiintyä enintään 1 henkilöllä 100:sta):

- vilunväreet, kuume, flunssankalaiset oireet, rintakipu
- nokkosroppo (urtikaria)
- huimaus, pyörrytyks, päänsärky
- hengitysvaikeudet (hengenahdistus)
- ihottuma
- pahoinvoointi
- nivelkipu.

Harvinaiset (saattavat esiintyä enintään 1 henkilöllä 1 000:sta):

- yliherkkyyssreaktiot
- nopea pulssi
- matala verenpaine
- korkea verenpaine
- selkäkipu.

Hyvin harvinaiset (saattavat esiintyä enintään 1 henkilöllä 10 000:sta):

- anafylaktinen sokki.

### Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkienkilokunnalle 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. Prolastina-valmisten säilyttäminen**

Säilytä alle 25 °C. Ei saa jäätää.

Valmista liuosta ei saa säilyttää jääkaapissa. Valmis liuos on aina käytettävä kolmen tunnin sisällä käyttövalmiiksi saattamisesta. Käyttämätön lääkevalmiste on hävittävä.

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

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä injektiopullen etiketissä ja pahvikotelossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

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

### **Mitä Prolastina sisältää**

- Vaikuttava aine on ihmisen alfa<sub>1</sub>-proteinaasin estäjä (valmistettu ihmisen verestä tai plasmasta).
- Muut aineet ovat natriumkloridi, natriumdivetyfosfaatti, infuusionesteisiin käytettävä vesi (liuotin).

### **Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoot**

Alfa<sub>1</sub>-proteinaasin estäjä on valkoinen tai vaaleankeltainen tai vaaleanruskea jauhe tai murenева massa.

Infusionesteisiin käytettävällä vedellä käyttövalmiiksi saatettu liuos on kirkas tai hieman opalisoiva, väritön, vaaleavihreä, vaaleankeltainen tai vaaleanruskea liuos, jossa ei ole näkyviä hiukkasia.

1 ml käyttökuntaan saatettua liuosta sisältää 25 mg alfa<sub>1</sub>-proteinaasin estäjää.

Yksi kertapakkaus sisältää:

#### Prolastina 4000 mg infuusiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten:

- Yksi kuiva-aineinjektiopullo, joka sisältää 4000 mg ihmisen alfa<sub>1</sub>-proteinaasin estäjää.
- Yksi injektiopullo, joka sisältää 160 ml liuotinta (infusionesteisiin käytettävä vesi).
- Yksi siirtolaite käyttökuntaan saatamista varten.

#### Prolastina 5000 mg infuusiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten:

- Yksi kuiva-aineinjektiopullo, joka sisältää 5000 mg ihmisen alfa<sub>1</sub>-proteinaasin estäjää.
- Yksi injektiopullo, joka sisältää 200 ml liuotinta (infusionesteisiin käytettävä vesi).
- Yksi siirtolaite käyttökuntaan saatamista varten.

## **Myyntiluvan haltija ja valmistaja**

### **Myyntiluvan haltija**

Grifols Deutschland GmbH  
Colmarer Straße 22  
60528 Frankfurt  
Saksa

Puh: +49 69/660 593 100  
Sähköposti: [info.germany@grifols.com](mailto:info.germany@grifols.com)

### **Valmistaja**

Instituto Grifols, S.A.  
Can Guasch, 2 – Parets del Vallès  
08150 Barcelona  
Espanja

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

Grifols Nordic AB  
Sveavägen 166  
113 46 Stockholm  
Ruotsi

Puh: +46 8 441 89 50  
Sähköposti: [infonordic@grifols.com](mailto:infonordic@grifols.com)

**Tällä lääkkeellä on myyntilupa Euroopan talousalueeseen kuuluvissa jäsenvaltioissa seuraavilla kauppanimillä:**

Prolastin 4000 mg/5000 mg: Itävalta, Irlanti, Italia, Ranska, Saksa, Kreikka, Alankomaat, Puola, Portugal  
Prolastina 4000 mg/5000 mg: Tanska, Suomi, Norja, Espanja, Ruotsi  
Pulmolast 4000 mg/5000 mg: Belgia

**Tämä pakkaus seloste on tarkistettu viimeksi 11.15.2023**

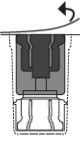
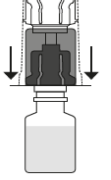
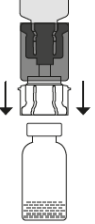
## **Muut tiedonlähteet**

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla Fimean verkkosivulla <http://www.fimea.fi>.

Tietoja terveydenhuollon ammattilaisille ja potilaille, joille kotihoido soveltuu:

### **Infuusionesteen käyttövalmiaksi saattaminen:**

1. Noudata aseptista tekniikkaa (puhdas ja sanitoitu), jotta tuote pysyy steriilinä. Käytä käyttökuntoon saattamisessa tasaista työskentelyalustaa.
2. Varmista, että Prolastina-injektiopullot (kuiva-aine) ja liuotin (sterili injektionesteisiin käytettävä vesi) ovat huoneenlämpöisiä (20–25 °C).
3. Poista Prolastina-injektiopullossa ja liuotinta sisältävästä injektiopullossa suojakorkki, ja puhdista injektiopullen kaulan reunukset ja tulpat desinfiointipyöhkeellä. Anna kumitulppien kuivua.

<p>4. Avaa sterili siirtolaitepakkaus vetämällä kansi pois. Älä poista siirtolaitetta pakkauksesta.</p>	 <p>5. Aseta liuottimen sisältävä injektiopullo pystyn tasaiselle alustalle ja ota injektiopullossa tukeva ote. Älä poista siirtolaitetta ulkopakkauksesta. Paina siirtolaitteen sinistä päättä suoraan alaspäin, kunnes piikki lävistää tulpan ja napsahtaa. Vältä kiertämistä.</p>	 <p>6. Poista siirtolaitteesta kirkas ulkopakkaus ja hävitä se.</p>
<p>7. Aseta Prolastina-injektiopullo pystyn alustalle. Käännä liuottimen sisältävä injektiopullo ja siihen kiinnitetty siirtolaite ylösalaisin <math>180^\circ</math>. Paina siirtolaitteen kirkasta/valkoista päättä suoraan alaspäin – kiertämättä – kunnes piikki lävistää tulpan ja napsahtaa.</p>	 <p>8. Injektiopullon tyhjö vetää liuottimen siihen automaattisesti. Odota että kaikki liuos siirtyy injektiopulloon. Irrota siirtolaite siihen liitetystä liuottimen sisältävästä injektiopullossa noin <math>45^\circ</math> kulmassa.</p>	 <p>9. Pyöritlee Prolastina-injektiopulloa kevyesti, kunnes kuiva-aine on liuennut täysin. Älä ravista vaahdonmuodostuksen välittämiseksi. Älä koske kumitulppaan. Anna valmiste aseptista tekniikkaa noudattaen.</p>

10. Jos tarvittavaan annokseen on käytettävä useampi kuin yksi injektiopullo, noudata edellä annettuja ohjeita myös muiden pakkausten ja uuden siirtolaitteen yhteydessä. Älä käytä siirtolaitetta uudelleen.

*Prolastina 4000 mg ja 5000 mg liuoksen pitäisi sekoittua käyttövalmiiksi noin 15 minuutin kuluessa. Vain kirkasta tai hieman opalisoivaa, väritöntä, vaaleanvihreää, vaaleankeltaista tai vaaleanruskeaa liuosta, jossa ei ole näkyviä hiukkasia, saa käyttää. Prolastina-valmistetta ei saa sekoittaa muiden infuusioliosten kanssa. Liuos on käytettävä 3 tunnin sisällä käyttövalmiiksi saattamisesta.*

Käyttövalmis liuos annetaan hitaan laskimoinfusiona sopivalla nesteensiirtolaitteella (ei mukana pakkaussessa). Infusionopeus ei saa olla yli 0,08 ml/painokilo/min (vastaan 75 kg painavalla potilaalla infusionopeutta 6 ml/min).

## Bipacksedel: Information till användare n

### Prolastina 4000 mg pulver och vätska till infusionsvätska, lösning Prolastina 5000 mg pulver och vätska till infusionsvätska, lösning

alfa<sub>1</sub>-proteinashämmare, human

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

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

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

Prolastina tillhör en läkemedelsklass som kallas proteinashämmare.

Alfa<sub>1</sub>-proteinashämmare är en substans som bildas i kroppen för att hämma effekten av ämnen som kallas för elastaser och som skadar lungorna. Vid ärftlig brist på alfa<sub>1</sub>-proteinashämmare finns det en obalans mellan alfa<sub>1</sub>-proteinashämmare och elastas. Detta kan leda till gradvis nedbrytning av lungvävnad och utvecklade av lungemfysem. Lungemfysem är ett onormalt förstorande av lungorna, med nedbrytning av lungvävnaden. Prolastina används för att återställa balansen mellan alfa<sub>1</sub>-proteinashämmare och elastas i lungorna, vilket förhindrar ytterligare försämring av lungemfysemet.

Prolastina används vid långtidsbehandling av patienter med vissa former av brist på alfa<sub>1</sub>-proteinashämmare, vilket avgörs av din läkare.

Alfa<sub>1</sub>-proteinashämmare, human som finns i Prolastina kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

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

##### **Använd inte Prolastina**

- om du är allergisk (överkänslig) mot den aktiva substansen alfa<sub>1</sub>-proteinashämmare eller något annat innehållsämne i Prolastina (anges i avsnitt 6).
- om du har en känd brist på vissa immunoglobuliner (IgA), eftersom svåra allergiska reaktioner och även anafylaktisk chock då kan uppträda.

## **Varningar och försiktighet**

- Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du använder Prolastina.
- Tala med din läkare om du har ett mycket försvagat hjärta (hjärtsvikt). Särskild försiktighet ska iakttas eftersom Prolastina kan leda till en tillfällig ökning av blodvolymen.

## Allergiska reaktioner (överkänslighetsreaktion)

I sällsynta fall kan överkänslighetsreaktioner mot Prolastina ske även om du har fått alfa<sub>1</sub>-proteinashämmare väl vid tidigare administrering.

Din läkare kommer att informera dig om tecken på allergiska reaktioner och vad du ska göra om de uppstår (se även avsnitt 4).

Tala medelbart om för din läkare eller sjuksköterska om du upplever tecken på en allergisk reaktion under infusion av detta läkemedel.

## Information om säkerhet vad gäller risk för infektioner

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

- noggrant urval av blod- och plasmagivare för att försäkra sig om att personer med risk för att vara smittbärare utesluts, samt
- test av enskilda donationer och plasmapooler för tecken på virus/infektion.
- inkludering av steg i processningen av blod och plasma som kan inaktivera och avskilja virus.

Trots detta kan risken för överföring av infektion inte helt uteslutas när läkemedel som tillverkats av humant blod eller plasma ges. Detta gäller även nya, hittills okända virus samt andra typer av infektioner.

De åtgärder som vidtagits anses vara effektiva mot hälleförsedda virus såsom HIV, hepatit B och hepatit C virus. De kan vara av begränsat värde mot icke hälleförsedda virus såsom hepatit A och parvovirus B19. Infektion av parvovirus B19 kan vara allvarlig för gravida kvinnor (infektion av foster) och för individer med försämrat immunförsvar eller patienter med viss typ av anemi (t.ex. hemolytisk anemi).

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

Det är mycket viktigt att produktnamn och satsnummer registreras varje gång du ges Prolastina, för att kunna upprätthålla ett register över de satsnummer av Prolastina du fått.

## Rökning

Eftersom effekten av Prolastina påverkas negativt av tobaksrök i lungorna, rekommenderas rökstopp.

## **Barn och ungdomar**

Ingen erfarenhet finns från användning av Prolastina till barn och ungdomar upp till 18 år.

## **Andra läkemedel och Prolastina**

Det finns för närvarande inga kända interaktioner mellan Prolastina och andra läkemedel.

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar eller nyligen har tagit andra läkemedel, även receptfria sådana.

## **Graviditet och amning**

Rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar något läkemedel.

Det finns ingen erfarenhet av användning av Prolastina under graviditet. Berätta för din läkare om du är gravid eller planerar att bli gravid.

Det är inte känt om Prolastina passerar över i bröstmjölk. Rådfråga din läkare om du ammar.

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

Det finns ingenting som tyder på att Prolastina påverkar förmågan att köra eller att använda 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.

## **Prolastina innehåller natrium**

Prolastina 4000 mg innehåller cirka 441,6 mg natrium (huvudingrediensen i koksalt/bordssalt). Prolastina 5000 mg innehåller cirka 552,0 mg natrium (huvudingrediensen i koksalt/bordssalt). Om patienten väger 75 kg, motsvarar den rekommenderade dosen 24,84 % av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna. Tala med din läkare eller apotekspersonalen om du har ordinerats att följa en saltfattig kost.

## **3. Hur du använder Prolastina**

Efter beredning med den medföljande flaskan med lösningsmedel, ges Prolastina som infusion i en ven. En läkare med erfarenhet av behandling av patienter med kroniska obstruktiva lungsjukdomar kommer att övervaka de första infusionerna med Prolastina.

### Behandling i hemmet

Efter de första infusionerna kan även annan sjukvärdspersonal geProlastina, men endast först efter att ha fått tillräcklig träning. Din behandlande läkare avgör om du är lämplig för behandling i hemmet och kommer att se till att sjukvärdspersonalen får instruktioner om:

- hur man bereder och ger den färdiga infusionsvätskan (se de illustrerade instruktionerna i slutet av denna bipacksedel).
- hur man håller läkemedlet steril (aseptiska infusions tekniker).
- hur man för en behandlingsdagbok.
- hur man identifierar biverkningar, inklusive tecken på allergiska reaktioner, och åtgärder som ska vidtas om sådana biverkningar uppstår (se även avsnitt 2 och avsnitt 4)

### Dosering

Mängden Prolastina du får baseras på din kroppsvikt. En dos i veckan om 60 mg aktiv substans per kg kroppsvikt (motsvarar, i det fall patienten väger 75 kg, 180 ml av färdigberedd infusionsvätska innehållande 25 mg/ml human alfa<sub>1</sub>-proteinashämmare) är vanligtvis tillräckligt för att bibehålla skyddande nivåer av human alfa<sub>1</sub>-proteinashämmare i serum, som förebygger fortsatt försämring av lungemfysem.

Den behandlingsansvarige läkaren bestämmer behandlingstidens längd. Det finns idag inga tecken på att behandlingstidens längd behöver begränsas.

Om du tycker att effekten av Prolastina är för stark eller för svag, tala med din läkare eller apotekspersonalen.

### **Om du har använt för stor mängd av Prolastina**

Hittills finns inga kända följer av överdosering.

- Tala med din läkare eller din sjukvärdspersonal. om du tror att du fått mer Prolastina än du borde. Han eller hon kommer att vidta lämpliga åtgärder.

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, 0800 147 111 i Finland) för bedömning av risken samt rådgivning.

### **Om du har glömt att använda Prolastina**

- Tala med din läkare, som bestämmer om du ska ges den missade dosen.

- Ta inte dubbeldos för att kompensera för glömd infusion.

### **Om du slutar att använda Prolastina**

Om behandling med Prolastina stoppas, kan ditt tillstånd förvärras. Tala med läkaren som har hand om din behandling om du vill att behandlingen med Prolastina ska avbrytas i förtid.

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

### **4. Eventuella biverkningar**

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

Om biverkningar uppstår under infusion med Prolastina, skall infusionen avbrytas tillfälligt eller stoppas helt beroende på typen av biverkan och hur allvarlig den är.

#### **Eventuella allvarliga biverkningar**

I sällsynta fall (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare) kan **överkänslighetsreaktioner** förekomma, i vissa mycket sällsynta fall (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare) kan dessa reaktioner förekomma som allergiska reaktioner av något slag, även om du inte upplevt några tecken på allergi vid tidigare infusioner.

Tala **omedelbart** om för din läkare eller sjuksköterska, om du märker något av följande tecken:

- utslag, nässelutslag, klåda,
- sväljsvårigheter,
- svullnad av ansikte eller mun,
- rodnad,
- andningssvårigheter (dyspné),
- blodtrycksfall,
- förändring av hjärtfrekvens,
- frossa.

Din läkare eller sjukvårdspersonal kan besluta om att bromsa eller avbryta infusionen helt och inleda lämplig nödvändig behandling.

Vid behandling i hemmet **ska infusionsen omedelbart avbrytas** och läkare eller sjukvårdspersonal kontaktas.

Följande biverkningar har observerats vid behandling med Prolastina:

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

- frossa, feber, influensaliknande symptom, bröstsmärta
- nässelutslag (urtikaria)
- yrsel, svimmingskänsla, huvudvärk
- andningssvårighet (dyspné)
- utslag
- illamående
- ledsmärta (artralagi)

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare):

- överkänslighetsreaktioner
- snabb puls (takykardi)
- lågt blodtryck (hypotension)
- högt blodtryck (hypertension)
- ryggsmärta

Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare):

- allergisk chock

## 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.

### Finland

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

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

### Sverige

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

[www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se)

## 5. Hur Prolastina ska förvaras

Förvaras vid högst 25 °C. Får ej frysas.

Den färdigberedda lösningen ska inte förvaras i kylskåp och ska alltid användas inom tre timmar efter beredning. Ej använt läkemedel ska kasseras. 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.

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

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

## 6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

### Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är alfa<sub>1</sub>-proteinashämmare, human (utvunnen ur humant blod eller plasma).
- Övriga innehållsämnen är natriumklorid, natriumdivätefosfat, vatten för injektionsvätskor (lösningsmedel).

### Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Alfa<sub>1</sub>-proteinashämmare är ett vitt, svagt gult eller svagt brunt pulver eller spröd massa.

Efter beredning med vattnet för injektionsvätskor, ska lösningen vara klar till svagt opaliserande, färglös, svagt grön, svagt gul eller svagt brun, samt fri från synliga partiklar.

1 ml av den färdigberedda lösningen innehåller 25 mg alfa<sub>1</sub>-proteinashämmare.

En enkelförpackning innehåller:

Prolastina 4000 mg pulver och vätska till infusionsvätska, lösning:

- 1 injektionsflaska med pulver som innehåller 4000 mg alfa<sub>1</sub>-proteinashämmare, human
- 1 injektionsflaska med 160 ml vätska (vatten för injektionsvätskor).
- 1 överföringsset för beredning.

- Prolastina 5000 mg pulver och vätska till infusionvätska, lösning
- 1 injektionsflaska med pulver som innehåller 5000 mg alfa<sub>1</sub>-proteinashämmare, human
  - 1 injektionsflaska med 200 ml vätska (vatten för injektionsvätskor).
  - 1 överföringsset för beredning.

#### **Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare**

##### **Innehavare av godkännande för försäljning**

Grifols Deutschland GmbH  
Colmarer Straße 22  
60528 Frankfurt  
Tyskland

Tel: +49 69/660 593 100  
Epost: info.germany@grifols.com

##### **Tillverkare**

Instituto Grifols, S.A.  
Can Guasch, 2 – Parets del Vallès  
08150 Barcelona  
Spanien

Ytterligare information ges av det lokala ombudet för innehavaren av godkännande för försäljning:

Grifols Nordic AB  
Sveavägen 166  
113 46 Stockholm  
Sverige

Tlf: +46 8 441 89 50  
E-post: infonordic@grifols.com

#### **Detta läke medel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbe tsområdet under namnen:**

- |                              |  |
|------------------------------|--|
| Prolastin, 4000 mg/5000 mg:  | Österrike, Irland, Italien, Frankrike, Tyskland, Grekland, Polen,<br>Portugal, Nederländerna |
| Prolastina, 4000 mg/5000 mg: | Danmark, Finland, Norge, Spanien, Sverige  |
| Pulmolast, 4000 mg/5000 mg:  | Belgien  |

**Den na bipacksedel ändrade s senast 2023-xx-yy (SE), 15.11.2023 (FI)**

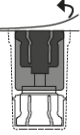
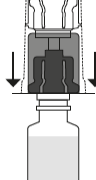
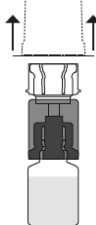
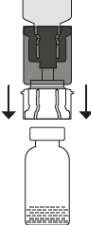
#### **Övriga informationskällor**

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Fimeas webbplats <http://www.fimea.fi>.  
Ytterligare information om detta läkemedel finns på Läkemedelsverkets webbplats  
<http://www.lakemedelsverket.se>.

Information för hälso- och sjukvårdspersonal och för patienter som är lämpliga för behandling i hemmet:

## Anvisningar för beredning av färdig infusionsvätska, lösning.

1. Använd aseptisk (ren och desinficerad) teknik för att säkerställa fortsatt sterilitet. Beredningen av lösningen görs på en plan arbetsyta.
2. Säkerställ att injektionsflaskor med Prolastina (pulver) och lösningsmedel (sterilt vatten för injektionsvätskor) har uppnått rumstemperatur (20-25°C).
3. Ta bort skyddshylsan både från injektionsflaskan med Prolastina och injektionsflaskan med lösningsmedlet och rengör injektionsflaskornas översta kanter och proppar med en alkoholindräkt tuss. Låt gummipropparna torka.

<p>4. Öppna den sterila förpackningen med överföringssetet genom att helt dra av locket. Ta inte ut överföringssetet ur förpackningen.</p> 	<p>5. Placera injektionsflaskan med vätskan upprätt på ett plant underlag och håll den i ett stadigt grepp. Utan att ta bort den yttre förpackningen, tryck den blå delen av överföringssetet rakt ned tills spetsen tränger igenom proppen och fastnar. Undvik att vrinda.</p> 	<p>6. Ta bort den yttre genomskinliga förpackningen från överföringssetet och kassera den.</p> 
<p>7. Placera injektionsflaskan med Prolastina pulver upprätt på arbetsytan. Vänd enheten med överföringssetet och lösningsmedelsflaskan upp och ned 180°. Tryck den genomskinliga/vita delen av överföringssetet rakt ner – utan att vrinda – tills spetsen tränger igenom proppen och fastnar.</p> 	<p>8. Vakuumet i injektionsflaskan med Prolastina pulvret, gör att lösningsmedlet överförs automatiskt. Vänta tills allt lösningsmedel helt har förts över. Dra bort överföringssetet, med den sammankopplade lösningsmedelsflaskan, genom att vinkla det i 45°.</p> 	<p>9. Snurra försiktigt flaskan med Prolastina pulver tills allt pulver är fullständigt upplöst. Skaka inte för att undvika skumbildning. Rör inte gummiproppen. Administrera preparatet med aseptisk teknik.</p> 

10. Om mer än en injektionsflaska kommer att behövas för att uppnå önskad dos, upprepa instruktionerna ovan med ytterligare en förpackning innehållande ett nytt överföringsset. Återanvänd inte överföringssetet.

Pulvret bör vara fullständigt upplöst inom ca 15 minuter för Prolastina 4000 mg och 5000 mg. Endast klara till svagt opaliserande, färglösa, svagt gröna, svagt gula eller svagt bruna lösningar och utan synbara partiklar ska användas. Prolastina ska inte blandas med andra infusionslösningar. Den färdigberedda lösningen ska alltid användas inom 3 timmar efter beredning.

Den färdigberedda lösningen ska administreras genom långsam intravenös infusion med hjälp av ett passande infusions set (ej inkluderat). Infusionshastigheten ska inte överstiga 0,08 ml/kg kroppsvikt (motsvarar 6 ml hos en patient som väger 75 kg) per minut.