

NAVODILO ZA UPORABO

NAVODILO ZA UPORABO

SUBCUVIA 160 g/l raztopina za injiciranje humani polispecifični imunoglobulin

Pred uporabo natančno preberite navodilo!

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Če imate dodatna vprašanja, se posvetujte z zdravnikom ali s farmacevtom.
- Zdravilo je bilo predpisano vam osebno in ga ne smete dajati drugim. Njim bi lahko celo škodovalo, čeprav imajo znake bolezni, podobne vašim.
- Če katerikoli neželeni učinek postane resen ali če opazite katerikoli neželeni učinek, ki ni omenjen v tem navodilu, obvestite svojega zdravnika ali farmacevta.

Navodilo vsebuje:

1. Kaj je zdravilo SUBCUVIA in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste uporabili zdravilo SUBCUVIA
3. Kako uporabljati zdravilo SUBCUVIA
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila SUBCUVIA
6. Dodatne informacije

1. KAJ JE ZDRAVILO SUBCUVIA IN ZA KAJ GA UPORABLJAMO

Zdravilo SUBCUVIA spada v skupino zdravil, ki jim pravimo imunoglobulini. Ta zdravila vsebujejo protitelesa, ki so običajno prisotna v vaši krvi. Protitelesa so beljakovine, ki telesu pomagajo v boju proti okužbam z nevtralizacijo bakterij, virusov in drugih tujkov. Zdravilo SUBCUVIA se uporablja za zdravljenje določenih bolezni, ki so posledica pomanjkanja protiteles v krvi in jim pravimo sindromi pomanjkljivosti protiteles. Če nimate dovolj protiteles, postanete dovzetni za pogoste okužbe. Redni in zadostni odmerki zdravila SUBCUVIA lahko odpravijo to pomanjkanje protiteles.

Odraslim in otrokom lahko predpišemo zdravilo SUBCUVIA kot zdravljenje z nadomeščanjem protiteles. Najpogostejši vzroki za predpisovanje zdravljenja z nadomeščanjem protiteles so:

- prirojena nezmožnost tvorbe lastnih imunskih protiteles (prirojena agamaglobulinemija),
- nezmožnost tvorbe zadostnih količin lastnih imunskih protiteles (hipogamaglobulinemija),
- nezmožnost tvorbe zadostnih količin lastnih imunskih protiteles zaradi različnih razlogov (splošna spremenljiva imunska pomanjkljivost),
- nezmožnost krvi in drugih telesnih sistemov za izdelavo zadostnih količin protiteles (huda kombinirana imunska pomanjkljivost),
- nezmožnost izdelave določene vrste protiteles (pomanjkljivosti posameznih podrazredov IgG) s ponavljajočimi se okužbami.

Poleg tega se zdravilo SUBCUVIA uporablja za zdravljenje z nadomeščanjem protiteles pri bolnikih z določenimi hudimi boleznimi krvi, kot so različne vrste raka kostnega mozga:

- mielom,
- kronična limfatična levkemija.

Te vrste raka lahko povzročijo hudo sekundarno (pridobljeno) pomanjkanje protiteles in ponavljajoče se okužbe.

2. KAJ MORATE VEDETI, PREDEN BOSTE UPORABILI ZDRAVILO SUBCUVIA

Ne uporabljajte zdravila SUBCUVIA

Zdravila SUBCUVIA NE SMETE uporabiti:

- če ste alergični (preobčutljivi) na imunoglobuline ali katerokoli sestavino zdravila SUBCUVIA (glejte poglavje 6 – “Kaj vsebuje zdravilo SUBCUVIA”),
- z injiciranjem v žilo (intravaskularno),
- z injiciranjem v mišico (intramuskularno), če imate hudo pomanjkljivost trombocitov (majhno število krvnih ploščic) ali drugo motnjo strjevanja krvi.

Bodite posebno pozorni pri uporabi zdravila SUBCUVIA

Naslednji podatki so zelo pomembni in jih morate upoštevati, preden prejmete ali uporabite zdravilo SUBCUVIA:

- Hitrost infundiranja: Pomembna je ustrezna hitrost infundiranja (glejte poglavje 3 – “Kako uporabljati zdravilo SUBCUVIA”). Če je infundiranje prehitro, je verjetnost neželenih učinkov večja.
- Neželeni učinki so pogostejši, če:
 - zdravilo SUBCUVIA uporabljate prvič,
 - ste prej prejeli drug imunoglobulin, ki ste ga sedaj zamenjali z zdravilom SUBCUVIA,
 - zdravila SUBCUVIA niste uporabili več kot 8 tednov.
- Pomanjkljivost imunoglobulina A (IgA): Pri pomanjkljivosti s protitelesi proti IgA je večje tveganje za alergijske reakcije.
- Hude alergijske reakcije (anafilaktične reakcije). Lahko se pojavi huda alergijska reakcija s padcem krvnega tlaka. Te reakcije so redke, vendar do njih lahko pride tudi, če prej niste imeli težav s podobnim zdravljenjem.
- Če morate opraviti krvne preiskave, zdravnika pred tem opozorite, da ste jemali zdravilo SUBCUVIA, saj to lahko spremeni rezultate krvnih preiskav.

Zdravljenje doma

Pred začetkom zdravljenja doma morate določiti skrbnika. Skrbnik vam bo pomagal paziti na možne neželene učinke. Med infundiranjem morate biti pozorni na zgodnje znake neželenih učinkov (za podroben opis glejte poglavje 3 – “Kako uporabljati zdravilo SUBCUVIA”). Če se pojavijo, morate vi ali vaš skrbnik nemudoma prekiniti infundiranje in poklicati zdravnika. Če se pri vas pojavi hud neželen učinek, morate nemudoma poiskati nujno medicinsko pomoč.

Zaščita pred virusi

Kadar se zdravila pripravljajo iz človeške krvi ali plazme, se z določenimi postopki preprečuje širjenje okužb. Sem sodijo skrbna izbira darovalcev krvi in plazme, s čimer želimo zagotoviti, da osebe, ki bi lahko bile prenašalci okužb, niso darovalci krvi in plazme. Darovana kri in plazma se preiščeta na viruse in druge okužbe. Kri in plazma se tudi obdelata, da se virusi inaktivirajo ali odstranijo. Vendar ni mogoče popolnoma izključiti možnosti za prenos okužbe. To se nanaša tudi na doslej še neznan ali porajajoče se viruse in druge vrste okužb. Opravljeni postopki štejejo za učinkovite proti določenim virusom, kot so virus imunske pomanjkljivosti pri človeku (HIV) in virusa hepatitisa B in C. Vendar pa morda niso učinkoviti proti drugim virusom, kot sta virus hepatitisa A in parvovirus B19. Imunoglobulini niso bili povezani z okužbami s hepatitisom A in parvovirusom B19.

Zelo priporočljivo je, da si vsakič, ko prejmete odmerek zdravila SUBCUVIA, zabeležite serijo zdravila in datum izteka roka uporabnosti.

Uporaba drugih zdravil

Obvestite svojega zdravnika ali farmacevta, če jemljete ali ste pred kratkim jemali katerokoli zdravilo. To velja tudi za zdravila, ki ste jih dobili brez recepta, ali če ste bili cepljeni v zadnjih 6 tednih.

- Zdravilo SUBCUVIA lahko zmanjša učinkovitost nekaterih živih virusnih cepiv, kot so cepiva proti ošpicam, rdečkam, mumpsu in noricam. Zato morate po prejemanju zdravila SUBCUVIA počakati do 3 mesece, preden prejmete določena cepiva. Po prejemanju zdravila SUBCUVIA boste mogoče morali počakati do 1 leta, preden lahko prejmete cepivo proti ošpicam.
- Zdravila SUBCUVIA ne smete mešati z drugimi zdravili.

Nosečnost in dojenje

Obvestite zdravnika, če ste noseči ali dojite. Vaš zdravnik se bo odločil, ali lahko uporabljate zdravilo SUBCUVIA med nosečnostjo ali dojenjem.

Posvetujte se z zdravnikom ali s farmacevtom, preden vzamete katerokoli zdravilo.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Vplivov na sposobnost vožnje in upravljanja s stroji niso opazili.

3. KAKO UPORABLJATI ZDRAVILO SUBCUVIA

Začetek zdravljenja

Zdravljenje bo uvedel vaš zdravnik. Najprej se zdravilo SUBCUVIA injicira počasi. Potem vas bodo najmanj 20 minut natančno opazovali, da vidijo, ali imate kakršnekoli neželene učinke. Ko bo zdravnik ugotovil pravi odmerek za vas, vam bo lahko dovolil, da se začnete zdraviti sami doma.

Zdravljenje doma

Zdravnik vam bo pokazal, kako uporabljati pripomoček za injiciranje in tehnike infundiranja. Poučil vas bo o prepoznavanju hudih neželenih učinkov in ukrepih v primeru, da nastopijo. Pokazal vam bo tudi, kako voditi dnevnik zdravljenja. Ko boste pokazali, da si lahko sami injicirate zdravilo, vam bo zdravnik dovolil, da začnete zdravljenje doma. Doma se boste lahko zdravili, če ne boste imeli nobenih hudih neželenih učinkov.

Priprava

- Pri uporabi zdravila SUBCUVIA natančno upoštevajte zdravnikova navodila. Če ste negotovi, se posvetujte z zdravnikom.
- Določite skrbnika, ki vas bo lahko opazoval, da ugotovi morebitne neželene učinke med infundiranjem in še najmanj 20 minut po prejemu zdravila SUBCUVIA. Ti neželeni učinki so lahko znižan krvni tlak ali alergijska reakcija. Zdravnik bo vam in vašemu skrbniku posredoval natančna navodila, ki bodo zajemala tudi napotke za čimbolj zgodnje prepoznavanje alergijske reakcije. Zgodnji simptomi alergijske reakcije so med drugim:
 - znižanje krvnega tlaka (hipotenzija),
 - pospešen srčni utrip,
 - bruhanje,
 - hladen pot,
 - mrzlica,
 - občutek toplote,
 - koprivnica,
 - srbenje,
 - oteženo dihanje.

Med infundiranjem morate biti pozorni na zgodnje znake alergijskih reakcij. Če se pojavi katerikoli od zgoraj navedenih simptomov, morate vi ali vaš skrbnik nemudoma prekiniti infundiranje in obvestiti zdravnika. Če se pri vas pojavijo hudi simptomi, morate nemudoma poiskati nujno medicinsko pomoč.

- Raztopino pred uporabo segrejte na sobno (25 °C) ali na telesno temperaturo (37 °C).
- Ne uporabljajte raztopin, ki so več kot le malo motne. Raztopina mora biti bistra in blede rumena do svetlo rjava. Med shranjevanjem se lahko pojavi rahla motnost ali majhna količina delcev.
- Za ogrevanje zdravila ne uporabljajte grelnih naprav.
- Vial, katerih zamašek ste že predrli, ne smete ponovno uporabiti.

Infundiranje

1. Mesta infundiranja so trebuh, stegna in zadnjica. Iglo namestite pod kotom 45 do 90 stopinj.
2. Zdravilo SUBCUVIA infundirajte subkutano (podkožno). Preprečiti morate injiciranje zdravila SUBCUVIA v žilo, saj lahko to povzroči šok (glejte poglavje 2 – “Bodite posebno pozorni pri uporabi zdravila SUBCUVIA”).
3. Strogo upoštevajte navodila zdravnika o odmerjanju in hitrosti infundiranja. Običajna začetna hitrost je 10 ml/h/črpalko. Hitrost infundiranja lahko pri vsaki naslednji infuziji povečate za 1 ml/h/črpalko do največ 20 ml/h/črpalko. Sočasno lahko uporabite več kot eno črpalko.
4. Mesto infundiranja zamenjajte na vsakih 5 do 15 ml.
5. Vsako brizgo lahko uporabite le enkrat.
6. V nekaterih primerih ni možno dati zdravila SUBCUVIA subkutano (podkožno). Tedaj vam bodo lahko zdravilo dali intramuskularno (v mišico). Intramuskularno dajanje zdravila mora opraviti vaš zdravnik ali medicinska sestra.
7. Uporabo zdravila SUBCUVIA morate natančno beležiti v svoj dnevnik odmerkov s pomočjo samolepilnih nalepk.

Odstranjevanje

Neuporabljeni zdravilo ali odpadni material zavržite v skladu z navodili zdravnika ali farmacevta. Pokrovčka nikoli ponovno ne nameščajte na uporabljeno iglo. Uporabljene igle, brizge in vial odvrzite v vsebnik odporen proti predrtju, ki ga shranjujete nedosegljivo otrokom. Poln vsebnik, odporen proti predrtju, zavržite v skladu z zdravnikovimi navodili. Neuporabljenih igel in brizg nikoli ne zavržite med gospodinjske odpadke.

Če ste uporabili večji odmerek zdravila SUBCUVIA, kot bi smeli

Strogo upoštevajte zdravnikova navodila glede odmerjanja in hitrosti infundiranja zdravila. Če ste pomotoma uporabili večji odmerek zdravila SUBCUVIA, kot bi smeli, obvestite svojega zdravnika.

Ni znanih simptomov prekomernega odmerjanja.

Če ste pozabili uporabiti zdravilo SUBCUVIA

Ne infundirajte dvojnega odmerka, če ste pozabili vzeti prejšnji odmerek. Infundirajte naslednji odmerek kot ponavadi in si v dnevnik zabeležite, da ste pozabili odmerek.

Če ste prenehali uporabljati zdravilo SUBCUVIA

O morebitni odločitvi za prekinitev zdravljenja in razlogih zanjo obvestite svojega zdravnika.

Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z zdravnikom ali s farmacevtom.

4. MOŽNI NEŽELENI UČINKI

Kot vsa zdravila ima lahko tudi zdravilo SUBCUVIA neželene učinke, ki pa se ne pojavijo pri vseh bolnikih.

Če opazite katerega od naslednjih neželenih učinkov, nemudoma obvestite svojega zdravnika:

- nenaden **padec krvnega tlaka**. Ta neželeni učinek se pojavi redko ali pri 1 do 10 od 10,000 zdravljenih bolnikov.
- **težko dihanje** (dispneja), **stiskanje v prsih, rdečica obraza in kože, občutek toplote in kožni izpuščaj** (urtikarija). To so lahko znaki hude alergijske reakcije (anafilaktičnega šoka in anafilaktoidne reakcije) in se lahko pojavijo celo, kadar se pri bolniku ob predhodnih aplikacijah znaki preobčutljivosti niso pokazali. Ti neželeni učinki se pojavijo zelo redko oziroma pri manj kot 1 od 10.000 zdravljenih bolnikov.

Ob uporabi zdravila SUBCUVIA se lahko pojavijo tudi naslednji neželeni učinki:

Pogosti neželeni učinki, ki se pojavijo pri 1 do 10 od 100 zdravljenih bolnikov:

- krvavitev na mestu injiciranja (hemoragija na mestu injiciranja)
- bolečina na mestu injiciranja
- modrica na mestu injiciranja (hematom na mestu injiciranja)
- pordelost na mestu injiciranja (eritem na mestu injiciranja)
- mrzlica

Občasni neželeni učinki, ki se pojavijo pri 1 do 10 od 1.000 zdravljenih bolnikov:

- omotica
- glavobol
- slabost (navzeja)
- srbenje na mestu injiciranja (pruritus)
- pordelost kože (eritem)
- oteklina na mestu injiciranja
- bolečina
- utrujenost
- občutek vročine

Redki neželeni učinki, ki se pojavijo pri 1 do 10 od 10.000 zdravljenih bolnikov:

- tremor
- zvišana srčni utrip (tahikardija)
- hladnost v udih, npr. dlaneh ali stopalih (periferna hladnost)
- bolečina v predelu trebuha (abdominalna bolečina)
- bolečina v enem ali več sklepih (artralgija)
- okorelost v mišicah in sklepih (mišično-skeletna okorelost)
- bolečina v eni ali več mišicah (mialgija)
- izpuščaj na mestu injiciranja
- zvišana raven alanin-aminotransferaze

Neželeni učinki z neznano pogostostjo/ALI: Zelo redki neželeni učinki, ki se pojavijo pri 1 do 10 od 10.000 zdravljenih bolnikov:

- alergijske reakcije (preobčutljivostne reakcije)
- občutek zbadanja, mravljinčenja ali gomazenja na koži (parestezije)
- nenormalno nizek krvni tlak (hipotenzija)
- nenormalno visok krvni tlak (hipertenzija)
- rdečica
- bledica
- bruhanje
- otekanje obraza
- izpuščaj na koži (urtikarija)
- izpuščaj z rdečimi pikami, pokritimi z bulicami (izpuščaj makulopapulozni)
- vnetje kože zaradi alergije (dermatitis alergijski)
- čezmerno potenje (hiperhidroza)
- bolečina v hrbtu
- nelagodje v prsnem košu
- vročina (pireksija)
- slabo počutje (bolehnost)
- reakcija na mestu injiciranja
- urtikarija na mestu injiciranja
- zatrdelost mesta injiciranja (induracija mesta injiciranja)
- toplota na mestu injiciranja

Če katerikoli neželeni učinek postane resen ali če opazite katerikoli neželeni učinek, ki ni omenjen v tem navodilu, obvestite svojega zdravnika ali farmacevta.

Poročanje o neželenih učinkih

Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte s svojim zdravnikom ali farmacevtom. Posvetujte se tudi, če opazite katere koli neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu.

O neželenih učinkih lahko poročate tudi neposredno na
Univerzitetni klinični center Ljubljana, Interna klinika
Center za zastrupitve
Zaloška cesta 2
SI-1000 Ljubljana
Faks: + 386 (0)1 434 76 46
e-pošta: farmakovigilanca@kclj.si

S tem, ko poročate o neželenih učinkih, lahko prispevate k zagotovitvi več informacij o varnosti tega zdravila.

5. SHRANJEVANJE ZDRAVILA SUBCUVIA

- Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!
- Zdravila SUBCUVIA ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na nalepki in škatli poleg oznake EXP. Datum izteka roka uporabnosti se nanaša na zadnji dan navedenega meseca.
- Shranjujte pri temperaturi med 2 °C in 8 °C (v hladilniku).
- Ne zamrzujte.
- Zdravilo SUBCUVIA lahko shranjujete pri sobni temperaturi (do 25 °C) največ 6 tednov.
Na zunanjo škatlo zabeležite datum prenosa na sobno temperaturo in datum izteka 6-tedenskega

roka. Ko zdravilo SUBCUVIA enkrat prenesete na sobno temperaturo, ga ne smete več vrniti v hladilnik. Če ga do konca 6-tedenskega roka ne porabite, ga morate zavreči.

- Vialo shranjujte v zunanji ovojnini za zagotovitev zaščite pred svetlobo.
- Ne uporabite zdravila SUBCUVIA, če je raztopina motna ali mlečna. Raztopina mora biti bistra ali rahlo motna.
- Ko vialo odprete, morate zdravilo porabiti nemudoma.
- Zdravila ne smete odvreči v odpadne vode ali med gospodinjske odpadke. O načinu odstranjevanja zdravila, ki ga ne potrebujete več, se posvetujte s farmacevtom. Takšni ukrepi pomagajo varovati okolje.

6. DODATNE INFORMACIJE

Kaj vsebuje zdravilo SUBCUVIA

Zdravilna učinkovina je humani polispecifični imunoglobulin.

Zdravilo vsebuje 16 % (160 g/l) človeških beljakovin, od tega je najmanj 95 % imunoglobulinov G (IgG). Vsebnosti podrazredov IgG so:

- IgG1 45-75 %
- IgG2 20-45 %
- IgG3 3-10 %
- IgG4 2-8 %

Največja vsebnost IgA je 4,8 g/l.

Pomožne snovi so glicin, natrijev klorid in voda za injekcije.

Zdravilo SUBCUVIA vsebuje 1,2 mg natrija na ml.

Izgled zdravila SUBCUVIA in vsebina pakiranja

Zdravilo SUBCUVIA je raztopina za injiciranje v viali (0,8 g/5 ml ali 1,6 g/10 ml; velikosti pakiranja: 1 viala ali 20 vial). Tekoči pripravek je bister in blede rumen do svetlo rjav. Med shranjevanjem se lahko pojavi rahla motnost ali majhna količina vidnih delcev. Ne uporabite raztopine, ki je več kot le malo motna.

Način in režim izdajanja zdravila SUBCUVIA

ZZ – Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom

BAXTER AG
Industriestrasse 67
A – 1220 Dunaj

Izdelovalec

BAXTER AG
Industriestrasse 67
A – 1220 Dunaj

Zdravilo je v državah članicah EGP pridobilo dovoljenje za promet z naslednjimi imeni:

SUBCUVIA

**Naslednje informacije so namenjene samo zdravstvenemu osebju:
Odmerjanje in način uporabe**

Odmerjanje

Zdravljenje je treba uvesti in spremljati pod nadzorom zdravnika, izkušenega v zdravljenju imunskih pomanjkljivosti.

Odmerek boste morda morali individualno prilagoditi vsakemu bolniku na podlagi farmakokinetičnega in kliničnega odziva. Spodaj navedene sheme odmerjanja so podane kot smernice.

Odmerek zdravila prilagodite tako, da boste vzdrževali približno koncentracijo IgG v krvi 4-6 g/l. S shemo odmerjanja po subkutani poti morate doseči stabilno koncentracijo IgG (izmerjeno pred naslednjo infuzijo). Morda bo potreben udarni odmerek najmanj 0,2 do 0,5 g/kg (0,1 do 0,15 g/kg telesne mase za posamezen dan), ki ga bolniku dajte v teku enega tedna. Ko dosežete ravnovesne koncentracije IgG, bolniku dajajte vzdrževalne odmerke v takšnih časovnih presledkih, da boste dosegli kumulativni mesečni odmerek razreda velikosti od 0,4 do 0,8 g/kg. Za prilagoditev odmerka in časovnih presledkov med odmerki merite najmanjše koncentracije zdravila.

Subkutano injiciranje je način izbire za uporabo zdravila SUBCUVIA.

Zdravilo SUBCUVIA lahko injicirate tudi **intramuskularno**. V teh primerih kumulativni mesečni odmerek razdelite v tedenske oz. dvotedenske odmerke, da boste ohranili majhen injicirani volumen. Za dodatno zmanjšanje nelagodja bolnika lahko posamezne odmerke vbrizgate na različnih anatomskih mestih.

Način uporabe

Humani polispecifični imunoglobulin se daje subkutano ali intramuskularno.

Zdravilo SUBCUVIA uporabljajte subkutano. V izjemnih primerih, ko subkutana uporaba ni mogoča, lahko zdravilo SUBCUVIA dajete intramuskularno.

Pred uporabo se mora zdravilo segreti na sobno ali telesno temperaturo.

Ne uporabljajte grelnih naprav.

Subkutano infundiranje

pri zdravljenju doma naj uvede zdravnik, ki je izkušen v usmerjanju bolnikov pri zdravljenju doma. Bolnika poučite o uporabi pripomočka za injiciranje, tehnikah infundiranja, vodenju dnevnika zdravljenja ter prepoznavanju hudih neželenih učinkov in ukrepih v takšnih primerih. Priporočena začetna hitrost infundiranja je 10 ml/h/črpalko.

Pri vsaki naslednji infuziji lahko hitrost infundiranja povečate za 1 ml/h na črpalko. Največja priporočena hitrost je 20 ml/h na črpalko in sočasno lahko uporabite več kot eno črpalko. Mesto infundiranja zamenjajte na vsakih 5 do 15 ml.

Možnim zapletom se lahko pogosto izognemo tako, da zagotovimo:

- da bolnik ni preobčutljiv za humani polispecifični imunoglobulin, in sicer tako, da zdravilo najprej injiciramo počasi;
- skrbno spremljanje bolnika za ugotavljanje morebitnih simptomov ves čas trajanja infuzije. Bolnike, ki še niso prejeli humanega polispecifičnega imunoglobulina, bolnike, pri katerih opravljamo prehod z drugega zdravila, in bolnike, pri katerih je od prejšnje infuzije minilo dolgo časa, pa je treba spremljati med prvo infuzijo in v prvi uri po prvi infuziji, da boste

ugotovili znake morebitnih neželenih učinkov. Vse druge bolnike opazujte najmanj 20 minut po prejemu infuzije.

Intramuskularno injekcijo mora bolniku dati zdravnik ali medicinska sestra.

Inkompatibilnosti

Zdravila ne smemo mešati z drugimi zdravili.

SUBCUVIA je blagovna znamka podjetja Baxter International Inc./Baxter Healthcare S.A.
Baxter je blagovna znamka podjetja Baxter International Inc.