

Navodilo za uporabo

Oktreotid Kabi 0,05 mg/ml raztopina za injiciranje
Oktreotid Kabi 0,1 mg/ml raztopina za injiciranje
Oktreotid Kabi 0,5 mg/ml raztopina za injiciranje
oktreotid

Pred začetkom uporabe zdravila natančno preberite navodilo, ker vsebuje za vas pomembne podatke!

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Če imate dodatna vprašanja, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro.
- Zdravilo je bilo predpisano vam osebno in ga ne smete dajati drugim. Njim bi lahko celo škodovalo, čeprav imajo znake bolezni, podobne vašim.
- Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro. Posvetujte se tudi, če opazite katere koli neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. Glejte poglavje 4.

Kaj vsebuje navodilo

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

1. Kaj je zdravilo Oktreotid Kabi in za kaj ga uporabljamo

Zdravilo Oktreotid Kabi je sintetična spojina, pridobljena iz somatostatina, ki je naravna snov, normalno prisotna v človeškem telesu in zavira delovanje določenih hormonov, kot je rastni hormon. Prednosti zdravila Oktreotid Kabi pred somatostatinom sta močnejše in dolgotrajnejše delovanje.

Zdravilo Oktreotid Kabi se uporablja:

- pri **akromegalija**, to je bolezen, pri kateri v telesu nastaja preveč ravnega hormona. Normalno rastni hormon uravnava rast tkiv, organov in kosti. Prevelika količina ravnega hormona povzroča povečanje kosti in tkiv, zlasti v dlaneh in stopalih. Zdravilo Oktreotid Kabi bistveno zmanjša simptome akromegalije, med katerimi so glavobol, prekomerno znojenje, odrevenelost dlani in stopal, utrujenost in bolečine v sklepih.
- za lajšanje simptomov, ki jih povzročajo nekateri tumorji v prebavilih (na primer karcinoidni tumorji, VIPomi, glukagonomi, gastrinomi, insulinomi). Pri teh boleznih pride do nastajanja prevelike količine nekaterih posebnih hormonov in drugih podobnih snovi v želodcu, črevesju ali trebušni slinavki. Prevelika tvorba teh snovi poruši naravno hormonsko ravnovesje v telesu in povzroča različne simptome, kot so oblivi, driska, nizek krvni tlak, izpuščaji in izguba telesne mase. Zdravljenje z zdravilom Oktreotid Kabi pomaga odvladovati te simptome.
- za preprečevanje zapletov po kirurškem posegu na trebušni slinavki. Zdravljenje z zdravilom Oktreotid Kabi zmanjšuje možnost za nastanek zapletov po kirurškem posegu (kot sta ožnjek v trebuhu in vnetje trebušne slinavke).
- za ustavljanje krvavitve in zaščito pred ponovno krvavitvijo iz pretrganih varic v želodcu in požiralniku pri bolnikih, ki imajo cirozo (kronično bolezen jeter). Zdravljenje z zdravilom Oktreotid Kabi pomaga ustavljati krvavitev in zmanjša potrebo po transfuzijah.
- za zdravljenje hipofiznih tumorjev, ki izločajo preveč tiroideo (ščitnico) stimulirajočega hormona (TSH). Preveč tiroideo (ščitnico) stimulirajočega hormona (TSH) povzroča hipertiroidizem.
Zdravilo Oktreotid Kabi se uporablja za zdravljenje bolnikov s hipofiznimi tumorji, ki izločajo preveč tiroideo (ščitnico) stimulirajočega hormona (TSH):

- kadar druge oblike zdravljenja (kirurški poseg ali radioterapija) niso primerne ali niso bile učinkovite;
- po radioterapiji, v vmesnem obdobju, dokler zdravljenje z radioterapijo ne doseže polne učinkovitosti.

2. Kaj morate vedeti, preden boste uporabili zdravilo Oktreotid Kabi

Ne uporabljajte zdravila Oktreotid Kabi:

- če ste alergični na oktreotid ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6).

Opozorila in previdnostni ukrepi

Pred začetkom uporabe zdravila Oktreotid Kabi se posvetujte z zdravnikom:

- če veste, da imate žolčne kamne oziroma ste jih imeli kdaj prej, povejte to svojemu zdravniku, ker dolgotrajna uporaba zdravila Oktreotid Kabi lahko povzroči nastajanje žolčnih kamnov. Zdravnik bo morda hotel občasno pregledati vaš žolčnik.
- če imate težave z vrednostmi sladkorja v krvi, in sicer če so previsoke (sladkorna bolezen) ali če so prenizke (hipoglikemija). Kadar zdravilo Oktreotid Kabi uporabljamo za ustavljanje krvavitav iz varic v želodu in požiralniku, je obvezno treba spremljati vrednost sladkorja v krvi.
- če ste imeli že kdaj težave s pomanjkanjem vitamina B12, bo zdravnik morda hotel občasno preveriti vašo koncentracijo vitamina B12.

Preiskave in pregledi

Če zdravilo Oktreotid Kabi uporabljate dolgo časa, bo zdravnik morda hotel občasno preveriti delovanje vaše ščitnice.

Zdravnik bo preverjal delovanje vaših jeter.

Otroci

Izkušenj z uporabo zdravila Oktreotid Kabi pri otrocih je malo.

Druga zdravila in zdravilo Oktreotid Kabi

Obvestite zdravnika ali farmacevta, če uporabljate, ste pred kratkim uporabljali ali pa boste morda začeli uporabljati katero koli drugo zdravilo.

Načeloma lahko v času zdravljenja z zdravilom Oktreotid Kabi nadaljujete z jemanjem drugih zdravil, vendar so poročali, da zdravilo Oktreotid Kabi vpliva na določena zdravila, kot so cimetidin, ciklosporin, bromokriptin, kinidin in terfenadin.

Če jemljete zdravila za uravnavanje krvnega tlaka (na primer antagosnist adrenergičnih receptorjev beta ali zaviralec kalcijevih kanalčkov) ali zdravila za uravnavanje ravnovesja vode in elektrolitov, bo moral zdravnik morda prilagoditi odmerjanje teh zdravil.

Če imate sladkorno bolezen, vam bo moral zdravnik morda prilagoditi odmerjanje insulina.

Nosečnost in dojenje

Če ste noseči ali dojite, menite, da bi lahko bili noseči ali načrtujete zanositev, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom, preden vzamete to zdravilo.

Zdravilo Oktreotid Kabi se sme jemati v nosečnosti samo, če je to nedvomno potrebno.

Ženske v rodni dobi morajo med zdravljenjem uporabljati učinkovito kontracepcijo.

V času uporabe zdravila Oktreotid Kabi ne smete dojiti. Ni znano, ali zdravilo Oktreotid Kabi prehaja v materino mleko.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Zdravilo Oktreotid Kabi nima vpliva ali ima zanemarljiv vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev, vendar nekateri neželeni učinki pri uporabi zdravila Oktreotid Kabi, kot sta glavobol in utrujenost, lahko zmanjšajo sposobnost za varno vožnjo in upravljanje s stroji.

3. Kako uporabljati zdravilo Oktreotid Kabi

Pri uporabi tega zdravila natančno upoštevajte navodila zdravnika ali farmacevta. Če ste negotovi, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Glede na bolezen, zaradi katere se zdravite, lahko prejimate zdravilo Oktreotid Kabi:

- s podkožno injekcijo (pod kožo) ali
- z intravensko infuzijo (v veno).

Če imate cirozo jeter (kronično bolezen jeter), bo zdravnik morda moral prilagoditi vzdrževalni odmerek.

Zdravnik ali medicinska sestra vam bosta pojasnila, kako si lahko sami injicirate zdravilo Oktreotid Kabi pod kožo. Infuzijo v veno vam mora vedno dati zdravstveni delavec.

• Podkožno injiciranje

Za podkožno injiciranje so primerni predeli nadlakt, stegna in trebuh.

Za podkožno injiciranje si vsakokrat izberite nov predel na koži, zato da ne dražite vedno istega predela. Bolniki, ki si bodo zdravilo injicirali sami, morajo od zdravnika ali medicinske sestre prejeti natančna navodila.

Če zdravilo shranjujete v hladilniku, je priporočljivo, da ga pred uporabo pustite zunaj in počakate, da se segreje na sobno temperaturo. S tem boste zmanjšali bolečino na mestu injiciranja. Zdravilo lahko grejete tako, da ga držite v dlaneh, ne smete pa ga segrevati z drugim virom toplote.

Nekateri ljudje čutijo bolečino na mestu, kamor si dajo podkožno injekcijo. Ta bolečina je običajno kratkotrajna. Če vas boli na mestu injiciranja, lahko to olajšate tako, da po injiciranju nekaj sekund nežno drgnete mesto injiciranja.

Preden uporabite vialo z zdravilom Oktreotid Kabi, preverite, da niso v raztopini prisotni delci in da raztopina ni drugačne barve. Če opazite karkoli nenavadnega, vialo ne smete uporabiti.

Če ste uporabili večji odmerek zdravila Oktreotid Kabi, kot bi smeli

Pri prevelikem odmerjanju zdravila Oktreotid Kabi niso poročali o življenjsko nevarnih reakcijah.

Simptomi prevelikega odmerjanja so: nepravilno bitje srca, nizek krvni tlak, zastoj srca, zmanjšan dotok kisika v možgane, hude bolečine v zgornjem delu trebuha, rumena obarvanost kože in oči, občutek siljenja na bruhanje, izguba apetita, driska, oslabeledost, utrujenost, pomanjkanje energije, izguba telesne mase, otekanje v trebuhu, slabo počutje in visoka koncentracija mlečne kisline v krvi.

Če menite, da ste si odmerili preveč zdravila in opazate navedene simptome, takoj obvestite zdravnika.

Če ste pozabili uporabiti zdravilo Oktreotid Kabi

En odmerek zdravila si injicirajte takoj, ko se spomnite, nato pa nadaljujte kot običajno. Ne bo vam škodovalo, če izpustite kakšen odmerek, lahko pa pride dočasne ponovitve simptomov, dokler ne začnete spet z odmerjanjem po razporedu.

Ne injicirajte si dvojnega odmerka zdravila Oktreotid Kabi, če ste si pozabili injicirati en odmerek.

Če ste prenehali uporabljati zdravilo Oktreotid Kabi

Če prekinete zdravljenje z zdravilom Oktreotid Kabi, se vaši simptomi lahko vrnejo, zato ne prenehajte uporabljati zdravilo Oktreotid Kabi, razen če vam to naroči zdravnik.

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

4. Možni neželeni učinki

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

Nekateri neželeni učinki so lahko resni. Če se pri vas pojavijo kateri od spodaj navedenih neželenih učinkov, takoj obvestite zdravnika:

Zelo pogosti (pojavi se lahko pri več kot 1 od 10 bolnikov):

- žolčni kamni, ki povzročajo nenadno bolečino v hrbtu,
- previsoka koncentracija sladkorja v krvi.

Pogosti (pojavi se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov):

- zmanjšano delovanje ščitnice (hipotiroidizem), ki povzroča spremembe hitrosti bitja srca, apetita ali telesne mase, utrujenost, občutek mraza ali oteklina na sprednjem delu vratu,
- spremembe v izvidih testov delovanja ščitnice,
- vnetje žolčnika (holecistitis): simptomi lahko vključujejo bolečino v zgornjem desnem predelu trebuha, povišano telesno temperaturo, občutek siljenja na bruhanje, porumenelost kože in oči (zlatenica),
- prenizka koncentracija sladkorja v krvi,
- motena toleranca za glukozo,
- počasno bitje srca.

Občasni (pojavi se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov):

- žeja, zmanjšana količina izločenega urina, temna barva urina, suha pordela koža,
- hitro bitje srca.

Drugi resni neželeni učinki

- preobčutljivostna (alergijska) reakcija vključno s kožnim izpuščajem,
- vrsta alergijske reakcije (anafilaksija), ki povzroča oteženo dihanje ali omotičnost,
- vnetje trebušne slinavke (pankreatitis): simptomi lahko vključujejo nenadno bolečino v zgornjem delu trebuha, občutek siljenja na bruhanje, bruhanje, drisko,
- vnetje jeter (hepatitis): simptomi lahko vključujejo porumenelost kože in oči (zlatenica), občutek siljenja na bruhanje, bruhanje, izgubo apetita, splošno slabo počutje, srbenje, urin svetle barve,
- nepravilen ritem bitja srca.

Če opazite katerega koli od zgornjih neželenih učinkov, takoj obvestite zdravnika.

Drugi neželeni učinki:

Če opazite katerega koli od spodaj naštetih neželenih učinkov, obvestite zdravnika, farmacevta ali medicinsko sestro. Običajno so ti neželeni učinki blagi in večinoma izzvenijo z nadaljevanjem zdravljenja.

Zelo pogosti (pojavi se lahko pri več kot 1 od 10 bolnikov):

- driska,
- bolečine v trebuhu,
- občutek siljenja na bruhanje,
- zaprtost,
- nabiranje plinov v črevesju (vetrovi),
- glavobol,

- omejena bolečina na mestu injiciranja.

Pogosti (pojavi se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov):

- neprijeten občutek v žlički po obroku (dispepsija),
- bruhanje,
- občutek napihnenosti v trebuhu,
- velika količina maščob v blatu,
- mehko blato,
- spremenjena barva blata,
- omotičnost,
- izguba apetita,
- spremenjene vrednosti testov delovanja jeter,
- izpadanje las,
- zadihanost,
- oslabelost.

Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom, medicinsko sestro ali farmacevtom.

Nekateri ljudje čutijo bolečino na mestu, kamor si dajo podkožno injekcijo. Ta bolečina je običajno le kratkotrajna. Če vas boli na mestu injiciranja, lahko to olajšate tako, da po injiciranju nekaj sekund nežno drgnete mesto injiciranja.

Če si zdravilo Oktreotid Kabi odmerjate s podkožno injekcijo, lahko pojavljanje neželenih učinkov v prebavilih zmanjšate tako, da obrokov ne uživajte kmalu po injiciranju ali tik pred injiciranjem. Priporočeno je, da si zdravilo Oktreotid Kabi injicirate sredi med dvema obrokom ali tik pred spanjem.

Poročanje o neželenih učinkih

Če opazite katerega koli izmed neželenih učinkov, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro. Posvetujte se tudi, če opazite 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 Oktreotid Kabi

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na nalepki poleg oznake "**EXP**". Rok uporabnosti zdravila se izteče na zadnji dan navedenega meseca.

Vialo shranjujte v hladilniku (2 °C do 8 °C).

Za vsakodnevno uporabo lahko neodprte vialo shranjujete **na sobni temperaturi do dva tedna**.

Vialo shranjujte v zunanji ovojnini za zagotovitev zaščite pred svetlobo.
Samo za enkratno uporabo.

Razredčena raztopina: Kemična in fizikalna stabilnost razredčene raztopine med uporabo sta dokazani za 24 ur pri sobni temperaturi. Z mikrobiološkega stališča je treba zdravilo uporabiti takoj po redčenju. Če ni uporabljeno takoj, so čas shranjevanja med uporabo in pogoji pred uporabo odgovornost uporabnika.

Zdravila ne smete odvreči v odpadne vode ali med gospodinjske odpadke. O načinu odstranjevanja zdravila, ki ga ne uporabljate več, se posvetujte s farmacevtom. Taki ukrepi pomagajo varovati okolje.

6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

Kaj vsebuje zdravilo Oktreotid Kabi

- Zdravilna učinkovina je oktreotid v obliki oktreotidijevega acetata.
- Zdravilo Oktreotid Kabi je na voljo v treh različnih jakostih:
 - 0,05 mg/ml: Ena viala z 1 ml raztopine za injiciranje vsebuje oktreotidijev acetat v količini, ki ustreza 0,05 mg oktreotida.
 - 0,1 mg/ml: Ena viala z 1 ml raztopine za injiciranje vsebuje oktreotidijev acetat v količini, ki ustreza 0,1 mg oktreotida.
 - 0,5 mg/ml: Ena viala z 1 ml raztopine za injiciranje vsebuje oktreotidijev acetat v količini, ki ustreza 0,5 mg oktreotida.
- Druge sestavine zdravila so: (S)-mlečna kislina, natrijev hidrogenkarbonat (za uravnavanje pH), manitol, voda za injekcije.

Izgled zdravila Oktreotid Kabi raztopina za injiciranje in vsebina pakiranja

Zdravilo Oktreotid Kabi raztopina za injiciranje je bistra, brezbarvna do rahlo rjavkasta raztopina.

Velikosti pakiranj:

1 viala
5 vial
30 vial

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

Način in režim predpisovanja in izdaje zdravila Oktreotid Kabi

H/Rp – Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in izdelovalec:

Fresenius Kabi Deutschland GmbH
Else-Kröner-Straße 1
61352 Bad Homburg v.d.H.
Nemčija
Tel.: 06172-686 0

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

Oktreotid Kabi 0,05 mg/ml raztopina za injiciranje

Belgija	Octreotide Fresenius Kabi 0,05 mg/ml
Češka	Octreotide Kabi 0,05 mg/ml
Danska	Octreotide Fresenius Kabi
Francija	Octreotide Kabi 50 microgrammes/1 ml, solution injectable
Nemčija	Octreotid Kabi 0,05 mg/ml Injektionslösung
Grčija	Octreotide Kabi
Irska	Octreotide 50 micrograms/ml solution for injection
Italija	Octreotide Kabi 0,05 mg/ml soluzione iniettabile
Luksemburg	Octreotid Kabi 0,05 mg/ml Injektionslösung
Malta	Octreotide 50 micrograms/ml solution for injection
Nizozemska	Octreotide Fresenius Kabi 0,05 mg/ml

Norveška	Octreotide Fresenius Kabi
Poljska	Octreotide Kabi
Portugalska	OCTREOTIDO KABI
Slovenija	Oktreotid Kabi 0,05 mg/ml raztopina za injiciranje
Španija	Octreotida 50 microgramos/ml solución inyectable EFG
Švedska	Octreotide Fresenius Kabi
Velika Britanija	Octreotide 50 micrograms/ml solution for injection

Octreotid Kabi 0,1 mg/ml raztopina za injiciranje

Belgija	Octreotide Fresenius Kabi 0,1 mg/ml
Bolgarija	Octreotide Kabi 0,1 mg/ml инжекционен разтвор
Češka	Octreotide Kabi 0,1 mg/ml
Danska	Octreotide Fresenius Kabi
Francija	Octreotide Kabi 100 microgrammes/1 ml, solution injectable
Nemčija	Octreotid Kabi 0,1 mg/ml Injektionslösung
Grčija	Octreotide Kabi
Irska	Octreotide 100 micrograms/ml solution for injection
Italija	Octreotide Kabi 0,1 mg/ml soluzione iniettabile
Luksemburg	Octreotid Kabi 0,1 mg/ml Injektionslösung
Malta	Octreotide 100 micrograms/ml solution for injection
Nizozemska	Octreotide Fresenius Kabi 0,1 mg/ml
Norveška	Octreotide Fresenius Kabi
Poljska	Octreotide Kabi
Portugalska	OCTREOTIDO KABI
Romunija	Octreotid Kabi 0,1 mg/ml soluție injectabilă
Slovaška	Octreotide Kabi 0,1 mg/ml
Slovenija	Oktreotid Kabi 0,1 mg/ml raztopina za injiciranje
Španija	Octreotida 100 microgramos/ml solución inyectable EFG
Švedska	Octreotide Fresenius Kabi
Velika Britanija	Octreotide 100 micrograms/ml solution for injection

Octreotid Kabi 0,5 mg/ml raztopina za injiciranje

Belgija	Octreotide Fresenius Kabi 0,5 mg/ml
Češka	Octreotide Kabi 0,5 mg/ml
Danska	Octreotide Fresenius Kabi
Francija	Octreotide Kabi 500 microgrammes/1 ml, solution injectable
Nemčija	Octreotid Kabi 0,5 mg/ml Injektionslösung
Grčija	Octreotide Kabi
Irska	Octreotide 500 micrograms/ml solution for injection
Italija	Octreotide Kabi 0,5 mg/ml soluzione iniettabile
Luksemburg	Octreotid Kabi 0,5 mg/ml Injektionslösung
Malta	Octreotide 500 micrograms/ml solution for injection
Nizozemska	Octreotide Fresenius Kabi 0,5 mg/ml
Norveška	Octreotide Fresenius Kabi
Poljska	Octreotide Kabi
Portugalska	OCTREOTIDO KABI
Slovaška	Octreotide Kabi 0,5 mg/ml
Slovenija	Oktreotid Kabi 0,5 mg/ml raztopina za injiciranje
Španija	Octreotida 500 microgramos/ml solución inyectable EFG

Švedska
Velika Britanija

Octreotide Fresenius Kabi
Octreotide 500 micrograms/ml solution for injection

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne: 25. 7. 2016.

Naslednje informacije so namenjene samo zdravstvenemu osebju:

- **Intravensko infundiranje (samo za zdravstveno osebje)**

Zdravilo Oktreotid Kabi (oktreotidjev acetat) je fizikalno in kemijsko stabilno 24 ur v sterilni fiziološki raztopini natrijevega klorida v vodi. Ker zdravilo Oktreotid Kabi lahko vpliva na homeostazo glukoze, je priporočeno, da raje uporabljate raztopino natrijevega klorida kot raztopino glukoze. Razredčena raztopina je pri temperaturi do 25 °C fizikalno in kemijsko stabilna najmanj 24 ur. Z mikrobiološkega stališča je razredčeno raztopino najbolje uporabiti takoj. Če raztopina ni uporabljena takoj, ste za shranjevanje pred uporabo odgovorni sami. Raztopino je treba v tem primeru shraniti pri temperaturi od 2 do 8 °C. Pred uporabo je treba raztopino spet segreti na sobno temperaturo.

Skupni čas med redčenjem z infuzijskim medijem, hranjenjem v hladilniku in dokončno uporabo ne sme biti daljši od 24 ur.

Če boste zdravilo Oktreotid Kabi dali z intravensko infuzijo, morate vsebino ene 0,5 mg viala praviloma raztopiti v 60 ml fiziološke raztopine, nastalo raztopino pa infundirajte z infuzijsko črpalko. To ponavljajte, dokler ne dosežete predpisanega trajanja zdravljenja.

Preden uporabite vialo z zdravilom Oktreotid Kabi, preverite, da niso v raztopini prisotni delci in da raztopina ni drugačne barve. Če opazite karkoli nenavadnega, vialo ne smete uporabiti.

- **Subkutana uporaba**

Za subkutano uporabo se zdravila Oktreotid Kabi ne sme redčiti.

Koliko zdravila Oktreotid Kabi je treba odmerjati

Odmerek zdravila Oktreotid Kabi je odvisen od bolezni, zaradi katere se bolnik zdravi.

- **Akromegalija**

Zdravljenje običajno začnemo z odmerkom 0,05 do 0,1 mg vsakih 8 ali 12 ur s subkutano injekcijo. Nato odmerjanje spreminjamo glede na učinek in zmanjšanje simptomov (kot so utrujenost, znojenje in glavobol). Pri večini bolnikov je optimalni dnevni odmerek 0,1 mg trikrat na dan. Največji odmerek 1,5 mg na dan se ne sme preseči.

- **Tumorji gastrointestinalnega trakta**

Zdravljenje običajno začnemo z odmerkom 0,05 mg enkrat ali dvakrat na dan s subkutano injekcijo. Ta odmerek lahko postopoma zvišamo na 0,1 do 0,2 mg trikrat na dan, odvisno od odziva in od prenašanja odmerka. Če v primeru karcinoidnega tumorja ne pride do izboljšanja po 1 tednu zdravljenja z najvišjim odmerkom, ki ga bolnik prenaša, je treba zdravljenje prekiniti.

- **Zapleti po kirurškem posegu na trebušni slinavki**

Običajni odmerek je 0,1 mg trikrat na dan s subkutano injekcijo 1 teden, pri čemer naj se zdravljenje začne najmanj 1 uro pred kirurškim posegom.

- **Krvaveče varice v želodcu in požiralniku**

Priporočeno odmerjanje je 25 mikrogramov/uro 5 dni z neprekinjeno intravensko infuzijo. Med zdravljenjem je treba spremljati koncentracijo glukoze v krvi.

- **Zdravljenje pri hipofiznih adenomih, ki izločajo TSH**

Večinoma je najbolj učinkovito odmerjanje 100 mikrogramov trikrat na dan s subkutano injekcijo. Odmerke je mogoče prilagajati glede na odziv TSH in hormonov ščitnice. Za oceno učinkovitosti je potrebnih najmanj 5 dni zdravljenja.