

## Navodilo za uporabo

### octaplasLG 45–70 mg/ml raztopina za infundiranje proteini človeške plazme, specifični za krvne skupine ABO

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

### **1. Kaj je zdravilo octaplasLG in za kaj ga uporabljamo**

Zdravilo octaplasLG je človeška (humana) plazma, združena in obdelana za inaktivacijo virusov. Človeška plazma je tekoči del človeške krvi, ki prenaša celice. Vsebuje proteine človeške plazme, ki so pomembni za ohranjanje normalnih značilnosti strjevanja in se uporablja na enak način kot običajna sveže zamrznjena plazma.

Zdravilo octaplasLG pomaga v primerih zapletenega pomanjkanja koagulacijskih faktorjev, ki ga lahko povzroča huda odpoved jeter ali obsežna transfuzija. Zdravilo octaplasLG se lahko daje tudi v nujnih primerih, kadar koncentrat koagulacijskega faktorja (kot sta faktor V ali faktor XI) ni na voljo ali potrebna laboratorijska diagnoza ni izvedljiva.

Daje se ga lahko tudi za hitro izničenje učinkov peroralnih antikoagulantov (zdravila proti strjevanju krvi; kumarinskega ali indanedijskega tipa) pri pomanjkanju vitamina K zaradi okvarjenega delovanja jeter ali v nujnih primerih.

Zdravilo octaplasLG se lahko daje bolnikom, pri katerih pride do zamenjave plazme, z namenom ponovne vzpostavitve ravnovesja koagulacijskih faktorjev.

### **2. Kaj morate vedeti, preden boste uporabili zdravilo octaplasLG**

#### **Ne uporabljajte zdravila octaplasLG:**

- če ste alergični (preobčutljivi) na proteine človeške plazme ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6).
- če veste, da imate protitelesa proti imunoglobulinu, imenovanemu IgA.
- če ste v preteklosti že imeli reakcije na kateri koli pripravek človeške plazme ali sveže zamrznjene plazme.
- če veste, da imate nizko koncentracijo proteina S (od vitamina K odvisen protein v vaši krvi).

## **Opozorila in previdnostni ukrepi**

Pred začetkom uporabe zdravila octaplasLG se posvetujte z zdravnikom. Zdravniku povejte, če imate kakšne druge bolezni.

### **Bodite posebno previdni pri uporabi zdravila octaplasLG**

- če imate nizko koncentracijo imunoglobulina A.
- če ste v preteklosti že imeli reakcije na proteine plazme, vključno s sveže zamrznjeno plazmo.
- če imate popuščanje srca ali tekočino v pljučih (pljučni edem).
- če imate znano tveganje za (trombotične) zaplete pri strjevanju krvi zaradi možnega večjega tveganja venske trombembolije (strdki, ki nastajajo v venah).
- v primeru večjega zaviranja koagulacije (fibrinoliza).

Zdravilo octaplasLG se na splošno ne priporoča za zdravljenje von Willebrandove bolezni.

### Varnost pred virusi

Pri zdravlilih, izdelanih iz človeške krvi ali plazme, se z določenimi ukrepi zagotavlja preprečevanje prenašanja okužb na bolnike. Ti ukrepi vključujejo skrbno izbiro darovalcev krvi in plazme, da se zagotovi izključitev tistih, pri katerih obstaja tveganje prenosa okužb, in testiranje vsake donacije in združene plazme za znake virusov/okužb. Izdelovalci teh pripravkov vključujejo tudi korake pri predelavi krvi in plazme, ki lahko inaktivirajo ali odstranijo viruse. Kljub tem ukrepom možnosti prenosa okužb pri dajanju zdravil, pripravljenih iz človeške krvi ali plazme, ni mogoče povsem izključiti. To velja tudi za neznane ali porajajoče se viruse ali druge vrste okužb.

Ukrepi, ki se izvajajo, štejejo za učinkovite proti virusom z ovojnico, kot so virus človeške imunske pomanjkljivosti (HIV), virus hepatitisa B in virus hepatitisa C.

Ukrepi, ki se izvajajo, so morda manj učinkoviti proti nekaterim virusom brez ovojnice, kot je virus hepatitisa A, virus hepatitisa E in parvovirus B19.

Zelo je priporočljivo, da se ob vsakem prejetem odmerku zdravila octaplasLG zabeležita ime in številka serije zdravila, da se vzdržuje evidenca uporabljenih serij.

Zdravnik vam bo morda priporočil, da razmislite o cepljenju proti virusoma hepatitisa A in B, če pripravke iz človeške plazme prejimate redno/ponavljajoče.

### **Otroci**

Med terapevtsko zamenjavo plazme pri otrocih so opazili nekaj primerov nizkih ravni kalcija, ki jih je morda povzročila vezava citrata. Med tako uporabo zdravila octaplasLG se priporoča spremljanje ravni kalcija.

### **Druga zdravila in zdravilo octaplasLG**

Med kliničnimi preskušnji so zdravilo octaplasLG dajali v kombinaciji z različnimi drugimi zdravili; pri tem niso ugotovili medsebojnega delovanja.

Pri prejemu zdravila octaplasLG lahko prejmete tudi druge snovi (npr. hormon nosečnosti), kar lahko povzroči lažno pozitivne rezultate testa (npr. lažno pozitiven test nosečnosti, čeprav niste noseči).

Zdravila octaplasLG se ne sme mešati z drugimi intravenskimi tekočinami ali zdravili, razen z rdečimi krvnimi celicami in krvnimi ploščicami.

Za preprečevanje možnosti nastajanja krvnih strdkov se raztopine, ki vsebujejo kalcij, ne smejo dajati po isti intravenski poti kot zdravilo octaplasLG.

Ni znanih reakcij z drugimi zdravili.

Obvestite zdravnika, če jemljete, ste pred kratkim jemali ali pa boste morda začeli jemati katero koli drugo zdravilo, tudi če ste ga dobili brez recepta.

### **Zdravilo octaplasLG skupaj s hrano in pijačo**

Učinkov niso opazili.

### **Nosečnost, dojenje in plodnost**

Če ste noseči ali dojite, menite, da bi lahko bili noseči ali načrtujete zanositev, se posvetujte z zdravnikom, preden vzamete to zdravilo. Zdravilo octaplasLG boste prejeli le, če zdravnik meni, da je to za vas pomembno.

### **Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev**

Vpliva na sposobnost upravljanja vozil in strojev niso opazili. Sami ste odgovorni, da presodite, ali ste v stanju voziti motorno vozilo ali opravljati druge naloge, pri katerih je potrebna večja koncentracija.

### **Pomembne informacije o nekaterih sestavinah zdravila octaplasLG**

Za seznam sestavin glejte poglavje 6.

To zdravilo vsebuje največ 920 mg natrija (glavne sestavine kuhinjske soli) v vsaki vreči. To je enako največ 46% priporočenega največjega dnevnega vnosa natrija s hrano za odrasle osebe.

## **3. Kako uporabljati zdravilo octaplasLG**

Zdravilo octaplasLG vam bo dal zdravnik ali medicinska sestra. Daje se v obliki infuzije v veno.

Vaš odmerek je odvisen od klinične situacije in vaše telesne mase. Vaš zdravnik bo določil ustrezno količino, ki jo boste prejeli.

- Preden boste prejeli zdravilo octaplasLG v obliki infuzije, je treba opraviti test združljivosti krvne skupine ABO.
- Zdravilo octaplasLG krvne skupine AB se lahko v nujnih primerih daje vsem bolnikom.

Pomembno je, da hitrost infundiranja ne preseže 1 ml zdravila octaplasLG na kg telesne mase na minuto. V drugo veno se lahko daje kalcijev glukonat, ki zmanjša neželene učinke citrata v zdravilu octaplasLG.

Med infundiranjem in še vsaj 20 minut po infundiranju zdravila vas morajo opazovati, saj se lahko pojavi alergijska reakcija (anafilaktična reakcija) ali šok; v tem primeru je treba z infundiranjem takoj prenehati.

### **Uporaba pri otrocih in mladostnikih**

Za otroke in mladostnike (0–16 let) so podatki omejeni.

### **Če ste uporabili večji odmerek zdravila octaplasLG, kot bi smeli**

Visoki odmerki lahko povzročijo preobremenjenost s tekočino, tekočino v pljučih in/ali težave s srcem.

### **Če ste pozabili uporabiti zdravilo octaplasLG**

Vaš zdravnik je odgovoren za nadzor nad dajanjem zdravila in ohranjanje vaših laboratorijskih vrednosti v določenem obsegu.

### **Če ste prenehali uporabljati zdravilo octaplasLG**

Na podlagi laboratorijskih vrednosti se lahko vaš zdravnik odloči, kdaj vam bo prenehal dajati zdravilo octaplasLG, in oceni možna tveganja.

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na nalepki.

### **Zamrznjeno zdravilo octaplasLG lahko odtajate na več načinov:**

- **Vodna kopel:**  
Skupaj z zunanjim ovojem odtajajte v krožeči vodni kopeli ne več kot 30 minut pri temperaturi od 30 do 37 °C. Dodatna vrhnja vreča se lahko uporablja za zagotavljanje dodatne zaščite vsebine, če je potrebno.  
  
Preprečite, da bi voda kontaminirala vstopno odprtino. Najkrajši čas odtajanja je 30 minut pri temperaturi 37 °C. Temperatura v vodni kopeli ne sme nikoli preseči 37 °C in ne sme biti nižja od 30 °C.  
  
Čas odtajanja je odvisen od števila vreč v vodni kopeli. Če se hkrati odtaja več vreč s plazmo, se lahko čas odtajanja podaljša, vendar pa ne sme biti daljši od 60 minut.
- **Uporaba suhega sistema temperiranja, kot je SAHARA-III:**  
Vrečo zdravila octaplasLG dajte na stresalno ploščo v skladu z navodili izdelovalca in plazmo odtajajte s funkcijo hitrega temperiranja. Ko zaslon za temperaturo prikaže +37 °C za temperaturo krvne komponente, prekinite s postopkom temperiranja in odstranite vreče. Med odtajanjem zdravila octaplasLG s suhim sistemom temperiranja se priporoča uporaba tiskalnika za protokol za beleženje poteka temperature krvne komponente in sporočil o napakah v primeru neuspeha.
- **Drugo:**  
Drugi sistemi odtajanja zamrznjenega zdravila octaplasLG se lahko uporabljajo pod pogojem, da so metode validirane za ta namen.

Pred infundiranjem počakajte, da se vsebina vreče segreje na približno +37 °C. Temperatura zdravila octaplasLG ne sme preseči +37 °C. Odstranite zunanji ovoj in preglejte, ali ima vreča razpoke oz. ali pušča.

Ne stresajte.

Po odtajanju je raztopina bistra do rahlo motna in brez trdnih ali želatinastih delcev.

Ne uporabljajte raztopin, ki so motne ali vsebujejo usedline in/ali so obarvane.

Odtajanega zdravila octaplasLG se ne sme ponovno zamrzovati. Nепorabljeno zdravilo zavržite.

Neuporabljeno zdravilo ali odpadni material zavržite v skladu z lokalnimi predpisi.

### **4. Možni neželeni učinki**

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

Redko se lahko pojavijo preobčutljivostne reakcije. To so po navadi blage alergijske reakcije, ki obsegajo lokalizirano ali generalizirano pordelost kože, koprivnico ali srbenje. Hujše oblike lahko vključujejo zaplete, kot sta padec krvnega tlaka ali otekanje obraza ali jezika. Hude alergijske reakcije celega telesa imajo lahko hiter začetek in so lahko resne. Simptomi so padec krvnega tlaka, povečan srčni utrip, oteženo dihanje, piskanje v pljučih, kašelj, zadihanost, slabost, bruhanje, driska, bolečine v trebuhu ali hrbtu. Hude reakcije lahko napredujejo do šoka, nezavesti, odpovedi dihal, zelo redko pa lahko nastopi celo smrt.

Negativne učinke lahko povzroči citrat, ki se nahaja v zdravilu octaplasLG, in s tem povezana nizka raven kalcija, še posebej če je hitrost infundiranja visoka, če imate motnje v delovanju ledvic ali če se izvajajo postopki zamenjave plazme. Lahko se pojavijo simptomi, kot so utrujenost, občutek mravljinčenja (parestezija), tresenje in nizke koncentracije kalcija.

Zdravilo octaplasLG lahko poveča tveganje za nastanek krvnih strdkov v venah:

- udov in povzroči bolečino in otekanje okončin;
- pljuč in povzroči bolečine v prsih in zadihanost;
- možganov in povzroči šibkost in/ali izgubo občutka po eni strani telesa;
- srca in povzroči bolečine v prsnem košu.

Pri vseh bolnikih s tveganjem za povečano strjevanje krvi je potrebna posebna previdnost in upoštevanje ustreznih ukrepov.

Redko lahko nezdružljivost med protitelesi v zdravilu octaplasLG in antigeni v vaši krvi povzroči uničenje rdečih krvnih celic (hemolitične transfuzijske reakcije). Simptomi so mrzlica; zvišana telesna temperatura, neproduktivni kašelj, težave z dihanjem, izpuščaj in znotrajtelesna krvavitev. Z infundiranjem zdravila octaplasLG se lahko poveča število protiteles na specifični koagulacijski faktor.

Visoki odmerki ali velike hitrosti infundiranja lahko povzročijo povečan volumen krvi, tekočino v pljučih in/ali srčno popuščanje.

Po infundiranju zdravila octaplasLG so poročali o akutnih težavah z dihanjem.

Med kliničnimi preskušnji s predhodnikom zdravila octaplasLG in med njegovo uporabo v obdobju trženja so ugotovili naslednje neželene učinke:

| Organski sistem                                 | Pogosti<br>( $\geq 1/100$ do<br>< 1/10) | Občasni<br>( $\geq 1/1.000$ do<br>< 1/100)   | Redki<br>( $\geq 1/10.000$ do<br>< 1/1.000) | Zelo redki<br>(< 1/10.000)                                                                                                                               | Neznana<br>pogostnost <sup>§</sup> |
|-------------------------------------------------|-----------------------------------------|----------------------------------------------|---------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------|
| Bolezni krvnega sistema                         |                                         |                                              |                                             | pomanjkanje rdečih krvnih celic<br>nagnjenost h krvavitvam                                                                                               |                                    |
| Bolezni imunskega sistema                       |                                         |                                              | preobčutljivost                             | hude alergijske reakcije in šok                                                                                                                          |                                    |
| Psihiatrične motnje                             |                                         |                                              |                                             | tesnoba<br>vznemirjenost<br>nemir                                                                                                                        |                                    |
| Bolezni živčevja                                |                                         | zmanjšana občutljivost na dotik ali bolečino |                                             | omotica<br>mravljinčenje                                                                                                                                 |                                    |
| Srčne bolezni                                   |                                         |                                              |                                             | odpoved srca<br>nepravilno bitje srca<br>povečanje srčnega utripa                                                                                        |                                    |
| Bolezni krvnih žil                              |                                         |                                              |                                             | krvni strdek v krvnih žilah<br>padec krvnega tlaka<br>povišanje krvnega tlaka<br>odpoved delovanja krvnega obtoka<br>pordelost kože                      |                                    |
| Bolezni dihal                                   |                                         | pomanjkanje kisika                           |                                             | odpoved dihal<br>krvavitev v pljučih<br>zožitev bronhijev<br>tekočina v pljučih<br>zadihanost<br>težko dihanje                                           | akutne težave z dihanjem           |
| Bolezni želodca in črevesja                     |                                         | bruhanje<br>slabost                          |                                             | bolečine v trebuhu                                                                                                                                       |                                    |
| Bolezni kože                                    | koprivnica<br>srbenje                   |                                              |                                             | izpuščaj<br>povečano znojenje                                                                                                                            |                                    |
| Bolezni mišic in skeleta                        |                                         |                                              |                                             | bolečina v hrbtu                                                                                                                                         |                                    |
| Splošne težave in spremembe na mestu aplikacije |                                         | povišana telesna temperatura                 |                                             | bolečine v prsnem košu<br>nelagodje v prsnem košu<br>mraženje<br>lokalizirano otekanje<br>generalizirano nelagodje<br>reakcija na mestu dajanja zdravila |                                    |
| Preiskave                                       |                                         |                                              |                                             | pozitiven test za protitelesa<br>zmanjšanje ravni kisika v krvi                                                                                          |                                    |
| Poškodbe, zastrupitve in zapleti pri posegih    |                                         |                                              |                                             | povečanje volumna krvi<br>zastrupitev s citratom                                                                                                         |                                    |

| Organski sistem | Pogosti<br>( $\geq 1/100$ do<br>< 1/10) | Občasni<br>( $\geq 1/1.000$ do<br>< 1/100) | Redki<br>( $\geq 1/10.000$ do<br>< 1/1.000) | Zelo redki<br>(< 1/10.000)        | Neznana<br>pogostnost <sup>§</sup> |
|-----------------|-----------------------------------------|--------------------------------------------|---------------------------------------------|-----------------------------------|------------------------------------|
|                 |                                         |                                            |                                             | razpadanje rdečih krvnih<br>celic |                                    |

<sup>§</sup>Podatki spontanega poročanja

Glede na vrsto in resnost neželenih učinkov je treba hitrost infundiranja zmanjšati ali prenehati z dajanjem zdravila. Vaš zdravnik bo ustrezno ukrepal.

Če postane kateri koli neželeni učinek resen ali če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu, se posvetujte z zdravnikom.

#### **Dodatni neželeni učinki pri otrocih**

V teku postopkov zamenjave plazme je mogoče opaziti nizke ravni kalcija pri otrocih, zlasti pri bolnikih z motnjami delovanja jeter ali v primeru velike hitrosti infundiranja. Med tako uporabo zdravila octaplasLG se zato priporoča spremljanje ravni kalcija.

#### **Poročanje o neželenih učinkih**

Če opazite katerega koli izmed neželenih učinkov, se posvetujte z zdravnikom. Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. O neželenih učinkih lahko poročate tudi neposredno na

Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke  
Sektor za farmakovigilanco  
Nacionalni center za farmakovigilanco  
Slovenčeva ulica 22  
SI-1000 Ljubljana  
Tel: +386 (0)8 2000 500  
Faks: + 386 (0)8 2000 510  
e-pošta: h-farmakovigilanca@jazmp.si  
spletna stran: www.jazmp.si

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

### **5. Shranjevanje zdravila octaplasLG**

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na nalepki poleg oznake EXP.

Shranjujte in prevažajte zamrznjeno pri temperaturi  $\leq -18^{\circ}\text{C}$ .

Shranjujte v originalni ovojnini za zagotovitev zaščite pred svetlobo.

Po odmrzovanju sta bili kemijska in fizikalna stabilnost dokazani za 5 dni pri temperaturi od 2 do 8 °C ali 8 ur pri sobni temperaturi (od 20 do 25 °C).

Z mikrobiološkega vidika je zdravilo treba porabiti takoj, razen če način odpiranja izključuje tveganje kontaminacije z mikrobi. Če ni uporabljeno takoj, je za čas in pogoje shranjevanja med uporabo odgovoren uporabnik.

Ne uporabljajte tega zdravila, če opazite, da je raztopina motna ali vsebuje usedline in/ali se obarva.

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 octaplasLG**

- Učinkovina so proteini humane plazme, specifični za krvne skupine ABO. 200 ml vreča vsebuje 9–14 g (45–70 mg/ml).
- Druge sestavine zdravila so:  
natrijev citrat dihidrat, natrijev dihidrogenfosfat dihidrat in glicin

### **Izgled zdravila octaplasLG in vsebina pakiranja**

Zdravilo octaplasLG je na voljo kot raztopina za infundiranje.

200 ml v vrečah

velikost pakiranja po 1 in 10

Zamrznjena raztopina je (nekoliko) rumenkasta.

### **Način in režim izdajanja zdravila**

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 in proizvajalec**

Octapharma (IP) SPRL

Route de Lennik 451

1070 Anderlecht

Belgija

Tel: +32 2373 08 90

Fax: +32 2374 48 35

### **Proizvajalec:**

Octapharma AB

Lars Forssells gata 23

SE-112 75 Stockholm

Švedska

**Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 1. 1. 2025**

-----  
**Naslednje informacije so namenjene samo zdravstvenemu osebju:**

## **Odmerjanje in dajanje**

### **Odmerjanje**

Odmerek je odvisen od klinične situacije in osnovne bolezni, vendar je na splošno sprejemljiv začetni odmerek od 12 do 15 ml zdravila octaplasLG/kg telesne mase. S tem bi se morale ravni bolnikovega koagulacijskega faktorja v plazmi povečati za približno 25 %.

Pomembno je, da se odziv spremlja klinično in z meritvami npr. aktiviranega parcialnega tromboplastinskega časa (aPTT), protrombinskega časa (PT) in/ali testa specifičnega koagulacijskega faktorja.

### **Odmerjanje pri pomanjkanju koagulacijskega faktorja:**

Po infundiranju od 5 do 20 ml zdravila octaplasLG/kg telesne mase se običajno doseže ustrezni hemostatski učinek pri manjših in zmernih krvavitvah ali pri operacijah bolnikov s pomanjkanjem koagulacijskega faktorja. S tem bi se morale ravni bolnikovega koagulacijskega faktorja v plazmi povečati za približno od 10 % do 33 %. V primeru hude krvavitve ali operacije je treba pridobiti strokovni nasvet hematologa.

Odmerjanje pri trombotični trombocitopenični purpuri (TTP) in krvavitvah ob intenzivni zamenjavi plazme:

Pri terapevtskih postopkih zamenjave plazme je treba pridobiti strokovni nasvet hematologa.

Pri bolnikih s TTP je treba celotni volumen zamenjane plazme nadomestiti z zdravilom octaplasLG.

### **Način uporabe**

Pri dajanju zdravila octaplasLG je treba upoštevati krvno skupino. V nujnih primerih se lahko vsem bolnikom da zdravilo octaplasLG krvne skupine AB kot univerzalna plazma, ne glede na bolnikovo krvno skupino.

Odtajano zdravilo octaplasLG se infundira intravensko s pomočjo pribora za infundiranje s filtri. Med infundiranjem je treba ves čas uporabljati aseptično tehniko.

Če se aplicira več kot 0,020–0,025 mmol citrata na kilogram telesne mase na minuto, se lahko pojavi citratna toksičnost. Zato hitrost infundiranja ne sme preseči 1 ml zdravila octaplasLG na kilogram na minuto. Toksične učinke citrata je mogoče zmanjšati z intravenskim dajanjem kalcijevega glukonata v drugo veno.

### **Opozorila in previdnostni ukrepi za dajanje zdravila:**

V primeru anafilaktične reakcije ali šoka je treba nemudoma ustaviti infundiranje. Zdravljenje mora slediti smernicam za terapijo pri šoku.

Bolnike je treba opazovati vsaj 20 minut po dajanju zdravila.

### **Inkompatibilnosti:**

- Zdravilo octaplasLG se lahko meša z rdečimi krvnimi celicami in krvnimi ploščicami, če se upošteva združljivost krvnih skupin obeh pripravkov.
- Zdravila octaplasLG se ne sme mešati z drugimi zdravili, saj lahko pride do inaktivacije in obarjanja.
- Za preprečevanje možnosti nastanka krvnih strdkov se raztopin, ki vsebujejo kalcij, ne sme dajati skozi isto intravensko linijo kot zdravilo octaplasLG.

### **Vpliv na serološko testiranje:**

Pasiven prenos komponent plazme iz zdravila octaplasLG (npr.  $\beta$ -humani horionski gonadotropin;  $\beta$ -HCG) lahko povzroči zavajajoče laboratorijske rezultate pri prejemniku. Na primer, po pasivnem prenosu  $\beta$ -HCG so poročali o lažno pozitivnem testu nosečnosti.