

ALBUMIN HUMAN 20% Octapharma
ХУМАН АЛБУМИН 20% Октафарма

Хуман албумин 200 mg/ml

Упаство во пакувањето

Пред употреба на лекот внимателно прочитајте го ова упатство.

- Сочувајте го упатството. Можеби ќе треба повторно да го прочитате.
- Ако имате дополнителни прашања, обратете се на лекарот или фармацеввтот.
- Овој лек е препишан лично на Вас и не смеете да го давате на други. Овој лек на другите може да им наштети дури и ако имаат знаци на болест слична на вашата.

Во ова упатство има:

1. Што е ALBUMIN HUMAN 20% и која е неговата примена
2. Што треба да знаете пред употреба на ALBUMIN HUMAN 20%
3. Како да се употребува ALBUMIN HUMAN 20%
4. Можни несакани ефекти
5. Чување на ALBUMIN HUMAN 20%
6. Понатамошни информации

ALBUMIN HUMAN 20% раствор за инфузија

Хуман албумин со потекло од хумана плазма

- Активната супстанца е 200 g/l хуман албумин добиен од хумана плазма
- Други составни супстанци се sodium, potassium, N-Acetyl-DL-tryptophan, caprylic acid и вода за инекции

Производител: Octapharma Pharmazeutika, Produktionsges, m.b.H.,
Oberlaaer Strasse 235, A-1100 Vienna, Austria



[Handwritten signature]

1. ШТО Е ALBUMIN HUMAN 20% И КОЈА Е НЕГОВАТА ПРИМЕНА

ALBUMIN HUMAN 20% е раствор за инфузија во вена и е достапен во 50 ml и 100 ml шишиња за инфузија.

Тој припаѓа на фармацевтска група: субститути на плазма и плазма протеин фракции.

Овој лек се дава на пациенти за надополнување и одржување на циркулаторен волумен на крвта кога се покажува дефицит на волумен.

2. ШТО ТРЕБА ДА ЗНАЕТЕ ПРЕД УПОТРЕБА НА ALBUMIN HUMAN 20%

Ако развиете алергиска реакција на третманот со албумин, инфузијата треба да се прекине и вашиот доктор ќе препорача друг третман.

Овој лек содржи натриум и калиум и може да биде штетен за луѓето кои се на диета со намален натриум и калиум. Информирајте го докторот ако сте на таква диета.

Овој лек може да се дава на недоносени бебиња и пациенти на дијализа.

Да не се употребува ALBUMIN HUMAN 20%:

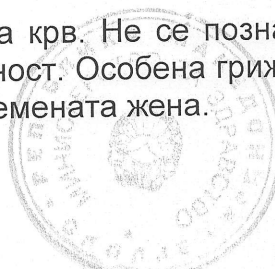
- Ако сте хиперсензитивни на албумински препарати или на некоја од составните супстанци на лекот

Посебно внимавајте со ALBUMIN HUMAN 20%:

- Ако имате опасност од зголемување на волуменот на крвта на пр. во случај на срцеви состојби, течност во белиот дроб, пореметувања во коагулацијата, намален број на црвени крвни клетки или не лачење на урина.
- Кога има знаци за зголемен волумен на крвта (главоболка, пореметување на дишење, застој во југуларна вена) зголемување на крвен притисок. Инфузијата веднаш треба да биде прекината.

Бременост

Хуманиот албумин е нормална состојка од хуманата крв. Не се познати штетни ефекти ако овој производ се користиво тек на бременост. Особена грижа треба да се води за прилагодување на крвниот волумен кај бремената жена.



Доење

Хуманиот албумин е нормална состојка од хуманата крв. Не се познати штетни дејства кога овој производ се користи во текот на доењето.

Возење и управување со машини

Нема индикации дека хуманиот албумин ја намалува способноста за возење и управување со машини.

Употреба на други лекови

Не се познати интеракции на хуманиот албумин со други лекови. Како и секогаш ALBUMIN HUMAN 20% растворот не треба да се меша со други лекови во иста инекција, со крв или пакување на црвени крвни клетки.

3. КАКО СЕ УПОТРЕБУВА ALBUMIN HUMAN 20%

ALBUMIN HUMAN 20% е спремен за употреба како инфузија (капење на инфузија) во вена. Дозата и инфузционата рата (колку бргу се дава албумин во вена) ќе зависи од вашата соодветна состојба. Вашиот доктор ќе одлучи кој третман е најдобар за вас.

Ако употребите ALBUMIN HUMAN 20% повеќе од дозволеното:

Ако дозата и инфузционата рата се многу високи, можете да имате главоболка, зголемен крвен притисок и пореметување на дишење. Инфузијата треба веднаш да се прекине и вашиот доктор ќе одлучи ако е потребен некој друг третман.

4. МОЖНИ НЕСАКАНИ ЕФЕКТИ

Како и сите лекови ALBUMIN HUMAN 20% може да има споредни ефекти.

Несаканите ефекти после инфузија со хуман албумин се ретки. Може да почувствувате хипотензија, топлина, црвенило, треска или гадење - овие нормално се губат кога ќе се намали инфузционата рата или се прекине инфузијата. Ако забележите некој несакан ефект кој не е споменат во ова упатство, ве молиме запознајте го вашиот доктор или фармацевт.

Кога лековите се припремени од хумана крв или плазма, инфективните болести како резултат на инфективните агенси не можат да бидат целосно исклучени. Ова се применува за патогени од досега позната и/или непозната природа.

За намалување на ризикот од трансмисија на инфективни агенси се прави селекција на донори преку погодни мерења, базенот на плазма е тестиран и

отстранување и/или инактивациони процедури се вклучени во процесот на производство.

5. ЧУВАЊЕ НА ALBUMIN HUMAN 20%

Да не се чува и транспортира над +25°C. Да се чува во оригиналните кутии поради заштита од светлина. Да не се замрзнува. Да се чува надвор од дофат на деца. Да не се употребува после рокот на употреба назначен на етикетата. Пред употреба да биде загреан на собна или телесна температура.

Растворот треба биде чист и малку опалесцентен. Да не се употребуваат раствори кои се заматени и имаат депозити. Кога контејнерот за инфузија еднаш се отвори, содржината треба веднаш да се употреби. Неупотребениот раствор треба да се отфрли во согласност со локалните барања.

6. ПОНАТАМОШНИ ИНФОРМАЦИИ

Рок на употреба

Да не се користи по датумот на истекување на рокот на употреба, кој што е означен на налепницата и картонската опаковка.

Начин на издавање на лекот

Лекот може да се издава само на лекарски рецепт.

Број и датум на решение за промет

Датум на прва и последна корекција на упатството

7. ПРОИЗВОДИТЕЛ

Octapharma Pharmazeutika, Produktionsges, m.b.H.,
Oberlaaer Strasse 235, A-1100 Vienna,
Austria

8. ЗАСТАПНИК

Септима дооел
Лондонска 19
1000 Скопје
Р.Македонија

