

## BIJSLUITER INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

### Icatibant Fresenius 30 mg oplossing voor injectie in een voorgevulde spuit Icatibant

**Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit medicijn gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.**

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit medicijn niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

#### **Inhoud van deze bijsluiter**

1. Wat is Icatibant Fresenius en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?
2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit medicijn?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit medicijn?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

#### **1. Wat is Icatibant Fresenius en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?**

Dit medicijn bevat de werkzame stof icatibant.

Dit medicijn wordt gebruikt voor de behandeling van de verschijnselen van erfelijk angio-oedeem (HAE) bij volwassenen, jongeren en kinderen van 2 jaar en ouder.

Bij HAE is de hoeveelheid van de stof bradykinine in uw bloed verhoogd, en dit leidt tot verschijnselen als zwelling, pijn, misselijkheid en diarree.

Dit medicijn blokkeert de werking van bradykinine en voorkomt daardoor een verdere verergering van de verschijnselen van een HAE-aanval.

#### **2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?**

##### **Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken?**

- U bent allergisch voor icatibant of een van de andere stoffen in dit medicijn. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.

##### **Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?**

Neem contact op met uw arts voordat u dit medicijn gebruikt:

- als u lijdt aan angina pectoris (verminderde bloedstroom naar de hartspier)
- als u onlangs een beroerte heeft gehad

Sommige bijwerkingen door dit medicijn, lijken op de klachten van uw ziekte. Worden de klachten van de aanval erger na gebruik van dit medicijn? Neem dan direct contact op met uw arts.

Ook geldt dat:

- u of uw zorgverlener getraind moet zijn in subcutane (onderhuidse) injectietechniek voordat u dit medicijn bij uzelf injecteert of uw zorgverlener u met dit medicijn injecteert.
- onmiddellijk nadat u dit medicijn bij uzelf injecteert of uw zorgverlener dit medicijn bij u injecteert wanneer u een laryngeale aanval heeft (belemmering van de doorgang naar de bovenste luchtwegen), u medische hulp in een ziekenhuis moet zoeken.
- als uw symptomen niet verdwenen zijn na één door uzelf of uw zorgverlener toegediende injectie van dit medicijn, u medische hulp moet zoeken voor extra injecties dit medicijn. Bij volwassenen kunnen per 24 uur maximaal 2 extra injecties worden toegediend.

### **Kinderen en jongeren tot 18 jaar**

Dit medicijn wordt niet aanbevolen voor gebruik bij kinderen jonger dan 2 jaar of kinderen die minder dan 12 kg wegen, omdat het niet bij deze patiënten is onderzocht.

### **Gebruikt u nog andere medicijnen?**

Gebruikt u naast Icatibant Fresenius nog andere medicijnen, heeft u dat kortgeleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dat geldt ook voor medicijnen waar u geen voorschrift voor nodig heeft.

Van Icatibant Fresenius is niet bekend dat het een wisselwerking vertoont met andere medicijnen. Als u om uw bloeddruk te verlagen of om een andere reden een angiotensineconverterend enzymremmer (ACE-remmer) gebruikt (bijvoorbeeld captopril, enalapril, ramipril, quinapril, lisinopril), moet u uw arts hierover informeren voor u Icatibant Fresenius krijgt toegediend.

### **Zwangerschap en borstvoeding**

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts voordat u dit medicijn gebruikt.

Als u borstvoeding geeft, mag u tot 12 uur na de laatste toediening van dit medicijn geen borstvoeding geven.

### **Rijvaardigheid en het gebruik van machines**

Neem niet deel aan het verkeer en bedien geen machines als u moe of duizelig bent als gevolg van uw HAE-aanval of na toediening van dit medicijn.

### **Icatibant Fresenius bevat natrium**

Dit medicijn bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per dosis, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

## **3. Hoe gebruikt u dit medicijn?**

Gebruik dit medicijn altijd precies zoals uw arts u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts.

Als u nooit eerder dit medicijn heeft gekregen, dan zal uw eerste dosis van dit medicijn altijd door uw arts of verpleegkundige worden geïnjecteerd. Uw arts zal u zeggen wanneer u veilig naar huis kunt gaan.

Nadat u dit besproken heeft met uw arts of verpleegkundige en nadat u een training heeft gekregen in subcutane (onderhuidse) injectietechniek, kunt u dit medicijn bij uzelf injecteren of kan uw zorgverlener dit medicijn bij u injecteren wanneer u een HAE-aanval heeft. Het is belangrijk dat dit medicijn subcutaan (onderhuids) wordt geïnjecteerd zodra u merkt dat u een aanval van angio-oedeem krijgt. Uw

behandelend arts zal u en uw zorgverlener leren hoe u dit medicijn veilig injecteert op basis van de instructies in de bijsluiter.

### **Wanneer en hoe vaak moet dit medicijn worden toegediend?**

Uw arts heeft de exacte dosis van dit medicijn vastgesteld en hij/zij zal u zeggen hoe vaak deze dosis moet worden toegediend.

#### **Volwassenen**

- De aanbevolen dosis van dit medicijn is één injectie (3 ml, 30 mg) die subcutaan (onder de huid) wordt geïnjecteerd zodra u de aanval van angio-oedeem opmerkt (bijvoorbeeld sterkere zwelling van de huid, met name van gezicht en hals, of verergering van buikpijn).
- Als na 6 uur geen verlichting van de verschijnselen optreedt, moet u medische hulp zoeken voor extra injecties van dit medicijn. Bij volwassenen kunnen per 24 uur maximaal 2 extra injecties worden toegediend.
- **U mag binnen een periode van 24 uur niet meer dan 3 injecties krijgen en als u per maand meer dan 8 injecties van dit medicijn nodig heeft, moet u medische hulp zoeken.**

#### **Kinderen en jongeren van 2 tot 17 jaar**

- De aanbevolen dosis van dit medicijn is één injectie van 1 ml tot maximaal 3 ml op basis van het lichaamsgewicht die subcutaan (onder de huid) wordt geïnjecteerd zodra u verschijnselen van een aanval van angio-oedeem ontwikkelt (bijvoorbeeld sterkere zwelling van de huid, met name van gezicht en hals, verergerende van buikpijn).
- Zie de rubriek over instructies voor gebruik voor de dosis die moet worden geïnjecteerd.
- Twijfelt u over de dosis die moet worden geïnjecteerd? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.
- **Als uw symptomen verergeren of als ze niet verbeteren, moet u onmiddellijk medische hulp zoeken.**

### **Hoe wordt dit medicijn toegediend?**

Dit medicijn is bedoeld voor subcutane injectie (onder de huid). Elke naald mag slechts eenmaal worden gebruikt.

Dit medicijn wordt met een korte naald in het vetweefsel onder de huid van de buik geïnjecteerd.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit medicijn? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

#### **De volgende stapsgewijze instructies zijn bedoeld voor:**

- **zelftoediening (volwassenen)**
- **toediening door een zorgverlener of beroepsbeoefenaar in de gezondheidszorg bij volwassenen, jongeren of kinderen ouder dan 2 jaar (die ten minste 12 kg wegen).**

De instructies omvatten de volgende hoofdstappen:

- 1) Algemene informatie
- 2a) Klaarmaken van de spuit voor kinderen en jongeren (2 - 17 jaar) die 65 kg of minder wegen
- 2b) Klaarmaken van de spuit en injectienaald voor injectie (alle patiënten)
- 3) Klaarmaken van de injectieplaats
- 4) Injecteren van de oplossing
- 5) Verwijderen van het injectiemateriaal

## Stap-voor-stap uitleg voor injectie

### 1) Algemene informatie

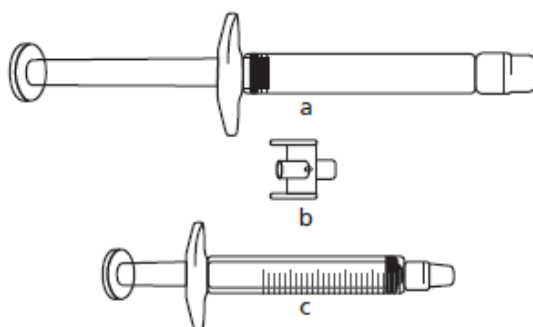
- Maak voordat u begint het werkgebied (oppervlak) dat u zult gebruiken schoon.
- Was uw handen met water en zeep.
- Open de voorgevormde verpakking door de folie naar achteren te trekken.
- Neem de voorgevulde spuit uit de voorgevormde verpakking.
- Verwijder het beschermkapje van het uiteinde van de voorgevulde spuit door het los te draaien.
- Nadat het beschermkapje is verwijderd, leg de voorgevulde spuit neer.

### 2a) Klaarmaken van de spuit voor kinderen en jongeren (2 - 17 jaar) die 65 kg of minder wegen:

#### Belangrijke informatie voor beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg en zorgverleners:

Wanneer de dosis lager dan 30 mg (3 ml) is, is het volgende materiaal nodig om de geschikte dosis op te trekken (zie hieronder):

- a) Icatibant Fresenius voorgevulde spuit (met icatibant-oplossing)
- b) Verbindingsstuk (adapter)
- c) Gegradueerde injectiespuit van 3 ml



Het vereiste injectievolume in ml moet worden opgetrokken in een lege gegradueerde injectiespuit van 3 ml (zie tabel hieronder).

**Tabel 1: Doseringsschema voor kinderen en jongeren**

Lichaamsgewicht	Injectievolume
12 kg tot 25 kg	1,0 ml
26 kg tot 40 kg	1,5 ml
41 kg tot 50 kg	2,0 ml
51 kg tot 65 kg	2,5 ml

Patiënten die **meer dan 65 kg** wegen, gebruiken de volledige inhoud van de voorgevulde spuit (3 ml).



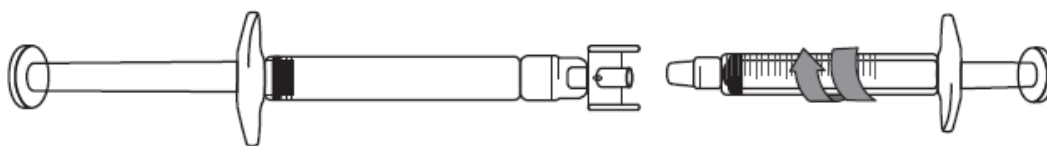
**Als u niet zeker weet hoeveel oplossing u moet optrekken, vraag dat dan aan uw arts, apotheker of verpleegkundige**

1) Verwijder de doppen op beide uiteinden van het verbindingstuk.



**Vermijd contact met de uiteinden van het verbindingstuk en de spuit om vervuiling te voorkomen**

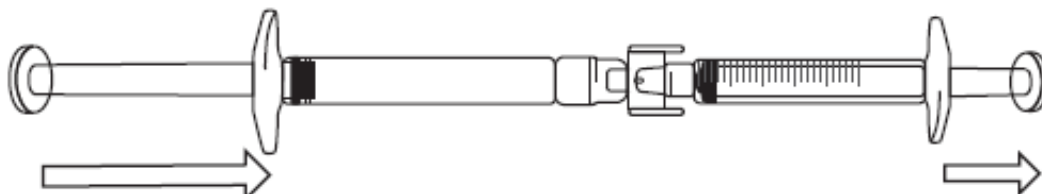
- 2) Schroef het verbindingstuk op de vorgevulde spuit.
- 3) Bevestig de gegradueerde spuit op het andere uiteinde van het verbindingstuk en zorg ervoor dat beide verbindingen stevig vastzitten.



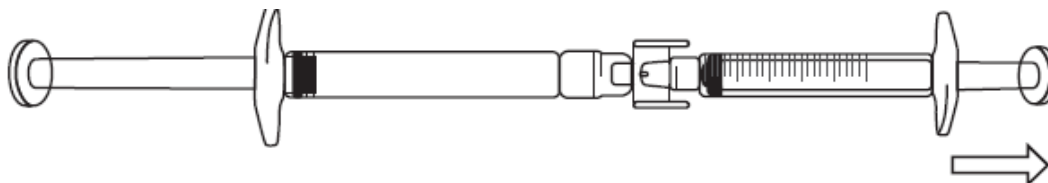
**De**

### **Icatibant-oplossing naar de gegradueerde spuit overbrengen:**

1) Om de overdracht van de icatibant-oplossing te starten, drukt u de zuiger van de vorgevulde spuit in (zie uiterst links op de afbeelding hieronder).

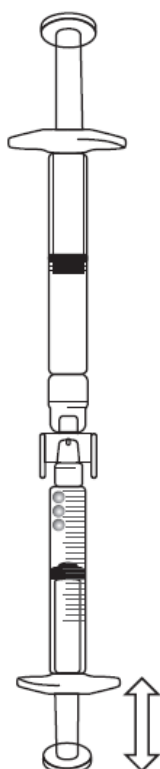


- 2) Als de overdracht van de icatibant-oplossing naar de gegradueerde spuit niet start, trek dan voorzichtig aan de zuiger van de gegradueerde spuit totdat de icatibant-oplossing in de gegradueerde spuit begint te stromen (zie afbeelding hieronder).
- 3) Blijf de zuiger van de vorgevulde spuit indrukken totdat het vereiste injectievolume (de dosis) is overgegaan in de gegradueerde spuit. Zie tabel 1 voor informatie over dosering.



### **Als er lucht zit in de gegradueerde injectiespuit:**

- Draai de aan elkaar bevestigde spuit zodat de vorgevulde spuit zich bovenaan bevindt (zie afbeelding hieronder).



- Druk de zuiger van de gegradueerde injectiespuit in zodat de lucht terug in de voorgevulde spuit wordt gedrukt (deze stap moet mogelijk verschillende keren worden herhaald).
- Trek de vereiste hoeveelheid icatibant-oplossing op.

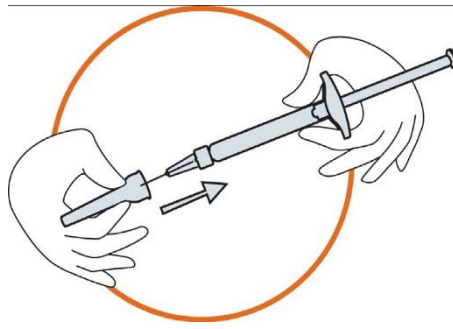
4) Verwijder de voorgevulde spuit en het verbindingsstuk van de gegradueerde injectiespuit.

5) Werp de voorgevulde spuit en het verbindingsstuk weg in de container voor scherpe voorwerpen.

**2b) Klaarmaken van de spuit en injectienaald voor injectie:  
Alle patiënten (volwassenen, jongeren en kinderen)**



- Verwijder de naald in de beschermhuls uit de blisterverpakking.
- Verwijder de folie van de beschermhuls (de naald moet in de beschermhuls blijven).



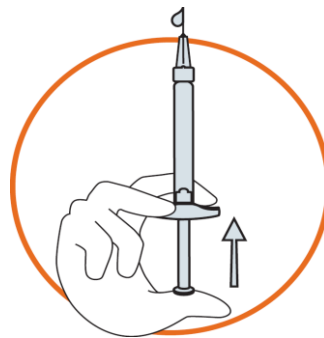
- Houd de spuit stevig vast. Bevestig de naald voorzichtig op de voorgevulde spuit met de kleurloze oplossing.
- Schroef de voorgevulde spuit op de naald, terwijl de naald nog in de beschermhuls zit.
- Verwijder de naald uit de beschermhuls door aan de spuit te trekken. Trek niet aan de zuiger van de spuit.
- De spuit is nu klaar voor injectie.

### 3) Klaarmaken van de injectieplaats



- Kies de injectieplaats. De injectieplaats moet een huidplooi zijn aan de zijkant van de buik, ongeveer 5-10 cm onder uw navel. Deze plaats moet minstens 5 cm verwijderd zijn van littekens. Kies geen plaats die gekwetst, gezwollen of pijnlijk is.
- Maak de injectieplaats schoon door er met een alcoholdoekje over te wrijven en laat drogen.

### 4) Injecteren van de oplossing

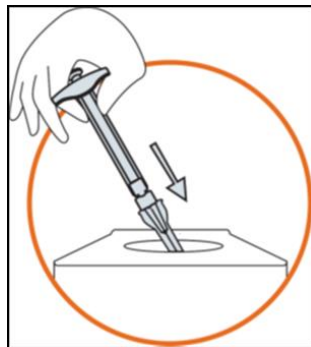


- Houd de spuit tussen twee vingers van één hand, met uw duim aan de onderzijde van de zuiger.
- Zorg ervoor dat er geen luchtbel in de spuit zit, door de zuiger in te drukken totdat de eerste druppel vloeistof op de punt van de naald verschijnt.



- Houd de spuit in een hoek van 45 tot 90 graden tegen de huid aan, waarbij de naald naar de huid is gericht.
- Houd de spuit in één hand en gebruik uw andere hand om voorzichtig een huidplooi op te nemen tussen uw duim en vingers op de reeds gedesinfecteerde injectieplaats.
- Houd de huidplooi vast, breng de spuit tegen de huid en breng de naald met een snelle beweging in de huidplooi.
- Druk de zuiger van de spuit met vaste hand langzaam in, totdat al de oplossing in de huid is geïnjecteerd en er geen oplossing meer in de spuit over is.
- Druk langzaam, zodat dit ongeveer 30 seconden duurt.
- Laat de huidplooi los en trek de naald voorzichtig terug.

#### 5) Verwijderen van het injectiemateriaal



- Gooi de spuit, de naald en de beschermhuls weg in de container voor scherpe voorwerpen, bestemd voor het verwijderen van afval dat schade kan berokkenen indien het niet correct wordt verwerkt.

#### Heeft u te veel van dit medicijn gebruikt?

Wanneer u te veel van Icatibant Fresenius heeft gebruikt,

Voor *Nederland*: neem dan onmiddellijk contact op met uw arts of verpleegkundige.

Voor *België*: neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

#### 4. Mogelijke bijwerkingen



Zoals elk medicijn kan ook dit medicijn bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken. Bij vrijwel alle patiënten die dit medicijn toegediend krijgen, is sprake van een reactie op de plaats van de injectie (zoals huidirritatie, zwelling, pijn, jeuk, roodheid van de huid en een branderig gevoel). Deze effecten zijn doorgaans licht van aard en gaan zonder aanvullende behandeling over.

**Zeer vaak (komen voor bij meer dan 1 op de 10 gebruikers):**

Extra reacties op de injectieplaats (gevoel van druk, blauwe plekken, minder gevoel en/of doof gevoel, huiduitslag met jeukende bultjes en een warm gevoel).

**Vaak (komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers):**

Misselijkheid  
Hoofdpijn  
Duizeligheid  
Koorts  
Jeuk  
Huiduitslag  
Roodheid van de huid  
Abnormale leverfunctietest

**Niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald):**

Netelroos (urticaria)

Neem onmiddellijk contact op met uw arts als u merkt dat de symptomen van uw aanval verergeren nadat u dit medicijn heeft toegediend gekregen.

**Het melden van bijwerkingen**

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via:

België:

Het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten Afdeling Vigilantie, Postbus 97, B-1000 Brussel Madou, website [www.eenbijwerkingmelden.be](http://www.eenbijwerkingmelden.be) of e-mail [adr@fagg.be](mailto:adr@fagg.be).

Nederland:

Het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, Website: [www.lareb.nl](http://www.lareb.nl).

Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit medicijn.

**5. Hoe bewaart u dit medicijn?**

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit medicijn niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de doos en het etiket van de voorgevulde spuit na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaren beneden 30 °C. Niet in de vriezer bewaren.

Direct na opening gebruiken en alleen verpakkingen gebruiken die niet beschadigd zijn. Voor eenmalig gebruik.

Gebruik dit medicijn niet als de verpakking van de injectiespuit of de naald beschadigd is. Gebruik dit medicijn ook niet als u ziet dat het medicijn niet meer goed is. Dit is het geval als de oplossing troebel is, als er vaste deeltjes in rondzweven of als de kleur van de oplossing is veranderd.

Spoel medicijnen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met medicijnen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u medicijnen op de juiste manier afvoert worden ze op een juiste manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

## **6. Inhoud van de verpakking en overige informatie**

### **Welke stoffen zitten er in dit medicijn?**

De werkzame stof in dit medicijn is: icatibant. Elke voorgevulde injectiespuit bevat 30 milligram icatibant (onder de vorm van acetaat). In elke milliliter van de oplossing zit 10 mg icatibant. De andere stoffen in dit medicijn zijn: natriumchloride, ijsazijnzuur, natriumhydroxide en water voor injecties.

### **Hoe ziet Icatibant Fresenius eruit en wat zit er in een verpakking?**

Icatibant Fresenius is een heldere, kleurloze oplossing voor injectie in een voorgevulde spuit.

3 ml oplossing zit in een 3 ml voorgevulde spuit (glas type I) met plunjerstop (bromobutyl omhuld met fluorkoolstofpolymeer). Een naald voor hypodermale injectie (25 G; 16 mm) is meegeleverd in de verpakking.

Verpakkingsgrootte met een voorgevulde spuit en een injectienaald of een multiverpakking met drie voorgevulde spuiten en drie injectienaalden.

Het is mogelijk dat niet alle genoemde verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

### **Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant**

#### **Vergunninghouder:**

##### België

Fresenius Kabi nv/sa  
Brandekensweg 9  
B-2627 Schelle

##### Nederland:

Fresenius Kabi Nederland BV  
Amersfoortseweg 10E  
3712 BC Huis ter Heide

#### **Fabrikant:**

Fresenius Kabi Austria GmbH  
Hafnerstraße 36  
A-8055 Graz  
Oostenrijk

### **In het register ingeschreven onder:**

#### België:

BEXXXXXX

#### Nederland:

RVG 127080

#### **Afleveringswijze:**

België: Geneesmiddel op medisch voorschrift

**Dit medicijn is geregistreerd in lidstaten van de Europese Economische Ruimte en in het Verenigd Koninkrijk (Noord-Ierland) onder de volgende namen:**

<b>Oostenrijk</b>	Icatibant Fresenius 30 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze
<b>België</b>	Icatibant Fresenius 30 mg oplossing voor injectie in een voorgevulde spuit, solution injectable en seringue préremplie, Injektionslösung in einer Fertigspritze
<b>Kroatië</b>	Icatibant Fresenius 30 mg otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki
<b>Tsjechische Republiek</b>	Icatibant Fresenius
<b>Denemarken</b>	Icatibant Fresenius
<b>Estland</b>	Icatibant Fresenius
<b>Finland</b>	Icatibant Fresenius 30 mg injektioneste, liuos, esitäytetty ruisku
<b>Frankrijk</b>	ICATIBANT FRESENIUS 30 mg, solution injectable en seringue préremplie
<b>Duitsland</b>	Icatibant Fresenius 30 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze
<b>Hongarije</b>	Icatibant Fresenius 30 mg oldatos injekció előretöltött fecskendőben
<b>Ierland</b>	Icatibant Fresenius 30 mg solution for injection in pre-filled syringe
<b>Italië</b>	Icatibant Fresenius
<b>Letland</b>	Icatibant Fresenius 30 mg šķīdums injekcijām pilnšļircē
<b>Litouwen</b>	Icatibant Fresenius 30 mg injekcinis tirpalas užpildytame švirkšte
<b>Nederland</b>	Icatibant Fresenius 30 mg oplossing voor injectie in een voorgevulde spuit
<b>Noorwegen</b>	Icatibant Fresenius Kabi
<b>Polen</b>	Icatibant Fresenius
<b>Portugal</b>	Icatibant Fresenius
<b>Slovakije</b>	Icatibant Fresenius 30 mg
<b>Spanje</b>	Icatibanto Fresenius 30 mg solución inyectable en jeringa precargada EFG
<b>Zweden</b>	Icatibant Fresenius 30 mg injektionsvätska, lösning i förfylld spruta
<b>Verenigd Koninkrijk (Noord-Ierland)</b>	Icatibant Fresenius 30 mg solution for injection in pre-filled syringe

**Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in februari 2022.**