

Bijsluiter: Informatie voor de gebruiker

Veoplore 9,5%/0,28% medicinaal gas, samengeperst
Veoplore 14%/0,28% medicinaal gas, samengeperst
helium, koolmonoxide

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 verpleegkundige.
- 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 verpleegkundige.

Inhoud van deze bijsluiter

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

1. Wat is Veoplore en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?

Veoplore is alleen bedoeld voor diagnostisch onderzoek.

Het wordt gebruikt om de werking van de longen te onderzoeken (longfunctietests). Dit medicijn wordt vooral gebruikt om:

- te meten hoe goed de long ingeademd gas kan opnemen in het bloed.
- het longvolume te meten.

Dit medicijn mag alleen worden gebruikt bij patiënten die in staat zijn de test uit te voeren, ongeacht hun leeftijd.

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

Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken?

- U mag dit medicijn niet gebruiken, tenzij uw arts vraagt om longfunctietests te doen.
- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit medicijn. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.
- Als u tekenen en klachten krijgt van koolmonoxidevergiftiging.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?

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

De arts zal onderzoeken of er redenen zijn waarom u geen longfunctietest kunt doen. De arts zal ook controleren of u een ziekte heeft die u in gevaar kan brengen of die de test kan verstoren.

Tijdens de test moeten de instructies van de persoon die het apparaat bediend worden opgevolgd.

Als u in het verleden coronaire hartziekte hebt gehad, loopt u mogelijk risico op ST-segmentdepressie (een afwijking die te zien is op een hartfilmpje). ST-segmentdepressie wordt veroorzaakt door koolmonoxide.

Tijdens de test kan de hoeveelheid carboxyhemoglobine in het bloed een klein beetje hoger worden.

Als u koolmonoxide inademt, kunt u last krijgen van klachten die ontstaan als u zuurstof tekort heeft. Deze klachten kunnen zijn: licht in het hoofd, pijn op de borst en in de war zijn. Krijgt u dit soort klachten? Stop dan direct met het gebruik van dit medicijn. Misschien moet u een medische behandeling krijgen.

Kinderen

Dit medicijn moet met voorzichtigheid worden gebruikt bij kinderen. Vraag uw arts of verpleegkundige om advies voordat u dit medicijn gebruikt.

Gebruikt u nog andere medicijnen

Gebruikt u naast Veoplore nog andere medicijnen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts.

Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol?

Vraag uw arts of verpleegkundige om advies voordat u dit medicijn gebruikt.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

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.

Dit medicijn mag alleen tijdens de zwangerschap worden gebruikt als het echt nodig is.

Dit medicijn mag gebruikt worden tijdens de borstvoeding.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Het inademen van dit medicinale gas tijdens longfunctietests zou geen invloed mogen hebben op hoe goed u kunt autorijden en machines bedienen.

3. Hoe gebruikt u dit medicijn?

Gebruik dit medicijn altijd precies zoals uw arts of verpleegkundige u dat heeft verteld en alleen tijdens de longfunctietest. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of verpleegkundige.

De arts bepaalt hoe lang de longfunctietest duurt en hoe vaak de behandeling wordt herhaald.

Heeft u te veel van dit medicijn ingenomen?

Uw arts of verpleegkundige zal dan de juiste maatregelen nemen.

Tijdens het inademen van dit medicinale gas tijdens een longfunctietestprocedure kunt u heel misschien last krijgen van klachten die ontstaan door de longfunctietest zelf, zoals: licht in het hoofd voelen, pijn op de borst en in de war zijn. Krijgt u dit soort klachten tijdens de longfunctietest? Stop dan direct met het gebruik van dit medicijn. Misschien moet u een medische behandeling krijgen.

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

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk medicijn kan ook dit medicijn bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

Dit medicijn staat niet bekend om zijn ongewenste bijwerkingen.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of verpleegkundige. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: 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.

Cilinders moeten worden opgeslagen in een afgesloten en goed geventileerde ruimte die gereserveerd is voor medicinale gasen.

Cilinders moeten afgedekt worden opgeslagen, beschermd tegen slechte weersomstandigheden.

Gebruik dit medicinale gas niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op het etiket.

Gebruik dit medicijn niet als u tekenen van verslechtering van de kraan of de cilinder opmerkt.

Gooi dit medicinale gas niet weg, maar stuur het terug naar de leverancier. Deze maatregelen helpen het milieu te beschermen.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit medicijn?

De werkzame stoffen in dit medicijn zijn helium en koolmonoxide.

De andere hulpstoffen in dit medicijn zijn zuurstof en stikstof.

Hoe ziet Veoplore eruit en wat zit er in een verpakking?

Het is een gas zonder kleur en geur dat wordt samengeperst in gascilinders van aluminiumlegeringen.

De cilinders zijn wit met groen op de verwijding onder de fleshals.

Veoplore 9,5%/0,28% medicinaal gas, samengeperst:

Capaciteit in liters	Vuldruk (bar)	Volume gas in m3 (bij 1 bar en 15°C)
10	200	1,97
11	200	2,17
20	200	3,94
50	200	9,84

Veoplore 14%/0,28% medicinaal gas, samengeperst

Capaciteit in liters	Vuldruk (bar)	Volume gas in m3 (bij 1 bar en 15°C)
10	200	1,97
11	200	2,17
20	200	3,95
50	200	9,86

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

Air Liquide Sante International

75 Quai d'Orsay

75007 Parijs
Frankrijk

Fabrikant
Air Liquide Medical
Tolhuisstraat 46
2627 Schelle
België

In het register ingeschreven onder:

Veoplore 9,5%/0,28% medicinaal gas, samengeperst - RVG 130164

Veoplore 14%/0,28% medicinaal gas, samengeperst - RVG 130166

Dit medicijn is toegelaten in de lidstaten van de Europese Economische Ruimte onder de volgende namen:

Veoplore: Oostenrijk, Denemarken, Nederland, Noorwegen, Portugal, Spanje, Zweden, België, Luxemburg, Duitsland, Italië, Frankrijk

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in november 2024

De volgende informatie is alleen bedoeld voor professionals in de gezondheidszorg:

Veiligheidsinstructies

- Maak alleen verbinding met een aansluiting die bedoeld is voor medicinaal gebruik.
- Houd de cilinder schoon, droog en vrij van olie en vet.
- Schakel de apparatuur uit als deze niet wordt gebruikt.
- Schakel de apparatuur uit in geval van brand.
- De drukregelaar moet langzaam en voorzichtig worden geopend.
- Cilinders mogen alleen worden gebruikt in goed geventileerde ruimten.
- Wanneer de cilinder in gebruik is, moet deze op een geschikte manier worden vastgezet.
- De cilinders moeten worden geretourneerd met een minimale restdruk, omdat dit de cilinder beschermt tegen verontreinigingen.
- Na gebruik moet de cilinderkraan worden gesloten met normale handkracht. Haal de druk van de regelaar of connector.