

Bipacksedel: Information till användaren

Soluprick SQ Björk, lösning för pricktest
björk

Soluprick SQ Timotej, lösning för pricktest
timotej

Soluprick SQ Gråbo, lösning för pricktest
gråbo

Soluprick SQ Hundhår, lösning för pricktest
hundhår

Soluprick SQ Katthår, lösning för pricktest
katthår

Soluprick SQ Dermatophagoides pteronyssinus, lösning för pricktest
Dermatophagoides pteronyssinus

Soluprick SQ Dermatophagoides farinae, lösning för pricktest
Dermatophagoides farinae

Soluprick SQ Bigift, lösning för pricktest
bigift

Soluprick SQ Getinggift, lösning för pricktest
getinggift

Soluprick Positiv kontroll, lösning för pricktest
histamindihydroklorid

Soluprick Negativ kontroll, lösning för pricktest

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller sjuksköterska.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Soluprick är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Soluprick
3. Hur du använder Soluprick
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Soluprick ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Soluprick är och vad det används för

Soluprick är en lösning för pricktest. Läkemedlet är endast avsett för diagnostik.

Soluprick SQ innehåller allergen (allergiframkallande ämne) från pollen, pälsdjur, husdammskvalster respektive insektsgift. Soluprick SQ används i ett pricktest för att ta reda på om du har en allergi.

Soluprick Positiv kontroll och Soluprick Negativ kontroll används som referenser vid bedömning av reaktionen i ett pricktest.

2. Vad du behöver veta innan du använder Soluprick

Använd inte Soluprick

- om du är allergisk mot något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6) förutom den aktiva substansen.

Tala om för läkare om detta gäller dig.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare innan du använder Soluprick allergener

- om du behandlas med betablockerare
- om du har en hjärtsjukdom
- om du har astma
- om du har hudproblem i området där pricktestet ska utföras (t.ex. eksem, hudinfektioner eller solskada)
- om du lider av en sjukdom som påverkar ditt allmäntillstånd
- om du har svåra allergiska symptom på dagen när pricktestet ska utföras

Tala med läkare innan du använder Soluprick Positiv kontroll och Soluprick Negativ kontroll

- om du har hudproblem i området där pricktestet ska utföras (t.ex. eksem, hudinfektioner eller solskada)
- om du lider av en sjukdom som påverkar ditt allmäntillstånd

Andra läkemedel och Soluprick

Soluprick allergener och Soluprick Positiv kontroll

Tala om för läkare eller vårdpersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel, även receptfria sådana.

Vissa läkemedel kan påverka resultatet av pricktestet: tala därför om för läkare eller vårdpersonal innan pricktestet utförs om du använder något av följande läkemedel:

- korttidsverkande antihistaminer inom de senaste tre dagarna
- långtidsverkande antihistaminer inom den senaste veckan
- kortikosteroider (kortison) i doser högre än 10 mg prednisolon per dag inom de senaste tre veckorna
- starka kortisonläkemedel på huden inom de senaste tre veckorna
- tricykliska antidepressiva läkemedel
- omalizumab (ett läkemedel som används mot allergisk astma och/eller inflammation i näsan och bihålorna) inom de senaste fyra till sex veckorna

Soluprick allergener

- betablockerare
- allergen immunterapi (tidigare eller samtidig behandling)

Tablettbehandling med doser lägre än 10 mg prednisolon per dag kommer inte att minska reaktionen vid pricktest.

Andra läkemedel kan påverka resultatet av pricktestet. Du bör diskutera med din läkare om risken med att avbryta behandlingen jämfört med fördelarna med att göra ett pricktest.

Soluprick Negativ kontroll

Ej relevant.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare innan du använder detta läkemedel.

Data från användningen av Soluprick hos gravida kvinnor är otillräckliga. Produkten ska inte användas till gravida kvinnor om inte den behandlande läkaren anser att fördelarna uppväger riskerna.

Pricktest kan utföras under amning, eftersom mängden läkemedel som passerar till bröstmjolk är försumbar och inga effekter på barnet förväntas.

Körförmåga och användning av maskiner

Soluprick har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

3. Hur du använder Soluprick

Soluprick är en lösning för pricktest. Pricktest utförs av en läkare eller sjuksköterska.

Du ska stanna på mottagningen minst en halvtimme efter pricktest för att eventuella allergiska reaktioner ska upptäckas och behandlas.

Så här går det till:

- Ett pricktest utförs vanligen på insidan av underarmen. Testet kan också utföras på ryggen.
- Huden skall vara ren, torr och oskadd. Vid behov tvättas testområdet med alkohollösning.
- Allergenextrakten och den positiva och negativa kontrollen appliceras i droppar på huden med lämpligt avstånd från varandra (en numrerad tejp kan användas).
- Det översta hudlagret prickas av läkaren eller sjuksköterskan med en engångslansett genom dropparna.
- Reaktionen avläses efter 15 minuter. En positiv reaktion är en liten upphöjd svullnad i huden, med eller utan rodnad.

Användning för barn

Pricktest kan utföras redan efter första levnadsåret beroende på barnets tillstånd, men i allmänhet bör pricktest inte utföras förrän vid 4 års ålder.

Om du använt för stor mängd av Soluprick

Pricktest med Soluprick utförs av vårdpersonal. Vid eventuell överdosering kommer du att övervakas och behandlas av vårdpersonal.

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Soluprick allergener

Mycket sällsynta fall (ingen känd frekvens):

En anafylaktisk reaktion (en svår reaktion i hela kroppen som kännetecknas av kvaddlar, klåda, hastig svullnad av ansikte, mun eller svalg, andningssvårigheter eller svimning) kan inträffa inom minuter efter pricktest med aktiva allergener. Om detta inträffar har din läkare eller vårdpersonal akutmedicinsk utrustning, inklusive adrenalin, tillgänglig. Tala omedelbart om för din läkare eller sjuksköterska om du känner av något av dessa symtom.

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare):

Hos patienter som testats med Soluprick kan lokala allergiska reaktioner på appliceringsstället, såsom klåda, svullnad i området, utslag och rodnad i huden, smärta eller en förhårdnad svullnad förekomma. En kontinuerligt växande kvaddel kan bildas vid appliceringsstället inom 20 minuter efter applicering av allergenet. I vissa fall kan en fördröjd reaktion i form av en diffus svullnad uppstå inom 24 timmar efter pricktestet.

Vissa kan uppleva biverkningar från andra delar av kroppen än på appliceringsstället, såsom:

Mindre vanliga biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare):

Täppt och rinnande näsa, ögoninflammation och nässelutslag kan förekomma.

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare):

Astmasymtom kan förvärras.

Soluprick Positiv kontroll och Soluprick Negativ kontroll

Soluprick Positiv kontroll kommer att orsaka de förväntade lokala effekterna förknippade med histamin. Efter testet kommer den positiva kontrollen att bilda en hård, förhöjd hudfläck som kan vara omgiven av ett rött område med lokal klåda.

I vissa fall (ingen känd frekvens) kan lätt smärta uppstå.

Tala om för läkare eller apotekspersonal om någon av biverkningarna blir allvarliga eller om du upplever någon biverkning som inte anges i denna bipacksedel.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

www.lakemedelsverket.se

5. Hur Soluprick ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras i kylskåp (2°C – 8°C).

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och flaskan efter Utg.dat. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad. Hållbarheten för bruten förpackning är 6 månader.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- De aktiva substanserna i Soluprick SQ är standardiserade allergenextrakt. Den biologiska aktiviteten är relaterad till koncentrationen av allergen och uttrycks i enheten HEP eller mikrogram/ml. Soluprick SQ innehåller allergenextrakt motsvarande det allergen som anges i namnet i följande styrkor:
 - Björk (*Betula verrucosa*) 10 HEP
 - Timotej (*Phleum pratense*) 10 HEP
 - Gråbo (*Artemisia vulgaris*) 10 HEP
 - Hundhår 10 HEP
 - Katthår 10 HEP
 - Husdammskvalster (*Dermatophagoides pteronyssinus* 10 HEP respektive *Dermatophagoides farinae* 10 HEP)
 - Bigift 10, 100 respektive 300 mikrogram/ml
 - Getinggift 10, 100 respektive 300 mikrogram/ml.
- Den aktiva substansen i Soluprick Positiv kontroll är histamindihydroklorid 10 mg/ml. Soluprick Negativ kontroll innehåller ingen aktiv substans.
- Övriga innehållsämnen är dinatriumfosfatdihydrat, natriumdivätefosfatdihydrat, fenol, glycerol, natriumklorid, poloxamer 188 (enbart i Soluprick SQ Björk) och vatten för injektionsvätskor.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Soluprick lösning för pricktest levereras i glasflaskor som innehåller 2 ml.

Soluprick SQ Bigift och Soluprick SQ Getinggift finns i olika förpackningar. En styrkeserie med tre styrkor, och en enstycksförpackning i styrkan 100 mikrogram/ml.

Eventuellt marknadsförs inte alla förpackningar.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

ALK-Abelló A/S
Bøge Allé 6-8
2970 Hørsholm
Danmark

Tillverkare

ALK-Abelló S.A.
Miguel Fleta 19
28037 Madrid
Spanien

Information lämnas av

ALK Nordic A/S, Danmark Filial
Box 10073
434 21 Kungsbacka
tfn: 0300 – 185 45
e-post: infose@alk.net

Denna bipacksedel ändrades senast

2026-01-27