

Bipacksedel: Information till användaren

Veoplore 9,5 %/0,28 % medicinsk gas, komprimerad
Veoplore 14 %/0,28 % medicinsk gas, komprimerad
helium, kolmonoxid

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta 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.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- 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 Veoplore är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Veoplore
3. Hur du tar Veoplore
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Veoplore ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Veoplore är och vad det används för

Veoplore är endast avsedd för diagnostik.

Produkten används vid testning av lungfunktionen och mäter främst lungans förmåga att absorbera inandad gas i blodomloppet och kan dessutom användas för att mäta lungvolymen.

Veoplore får endast ges till patienter som är kapabla att genomgå testet, oavsett ålder.

2. Vad du behöver veta innan du tar Veoplore

Ta inte Veoplore

- Om inte din läkare begär att du ska genomgå ett lungfunktionstest.
- Om du är allergisk mot kolmonoxid, helium eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- Om du uppvisar tecken och symtom på kolmonoxidförgiftning.

Varningar och försiktighet

Tala med din läkare innan du tar Veoplore.

Läkaren bedömer om du har några kontraindikationer för att utföra ett lungfunktionstest eller har någon sjukdom som kan utsätta dig för risk eller inverka på testet.

Under testningen ska de anvisningar som meddelas av operatören följas.

Om du tidigare har drabbats av kranskärslsjukdom kan du löpa risk för sänkning av ST-segment orsakad av kolmonoxid (visar ett onormalt värde på EKG).

En viss ökning av blodkoncentrationen för karboxyhemoglobin kan förekomma under testet.

Inandning av kolmonoxid kan orsaka symptom på minskat syreintag, t.ex. yrsel, bröstsmärtor och en känsla av förvirring. Om några symptom av detta slag skulle uppstå ska användning av denna produkt omedelbart avbrytas och medicinsk behandling ges, om så krävs.

Barn

Denna produkt bör användas med försiktighet på barn. Fråga din läkare eller sjuksköterska innan du tar detta läkemedel.

Andra läkemedel och Veoplore

Tala om för läkare om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Veoplore med mat, dryck och alkohol

Fråga din läkare eller sjuksköterska innan du tar detta läkemedel.

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn ska du rådfråga läkare innan denna medicinska gas används.

Veoplore får endast användas under graviditet om det är absolut nödvändigt.

Veoplore kan användas under amningsperioden.

Körförmåga och användning av maskiner

Inandning av denna medicinska gas vid testning av lungfunktionen bör inte ha någon effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

3. Hur du tar Veoplore

Andas alltid in denna medicinska gas exakt som din läkare eller sjuksköterska har sagt till dig och endast under lungfunktionstestet. Rådfråga läkare eller sjuksköterska om du är osäker.

Hur länge lungfunktionstestet ska pågå och hur ofta testet ska upprepas får endast avgöras av din läkare.

Om du har tagit för stor mängd av Veoplore

Din läkare eller sjuksköterska kommer att vidta lämpliga åtgärder.

Vid inandning av denna medicinska gas under ett lungfunktionstest kan mycket osannolika symtom relaterade till själva lungfunktionstestet uppstå, t.ex. yrsel, bröstsmärta och en känsla av desorientering. Om några symptom av detta slag skulle uppstå under testproceduren ska inandning av denna medicinska gas omedelbart avbrytas och medicinsk behandling ges, om så krävs.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller sjuksköterska.

4. Eventuella biverkningar

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

Veoplore orsakar inga kända biverkningar.

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

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om detta läkemedels säkerhet.

5. Hur Veoplore ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Gasflaskorna ska förvaras i ett låst och välventilerat utrymme som är reserverat för medicinska gaser.

Håll gasflaskorna rena och torra.

Används före utgångsdatum (EXP), som anges på etiketten. Utgångsdatumet är sista dagen i angiven månad.

Använd inte detta läkemedel om du upptäcker några tecken på att ventilen eller gasflaskan är skadad. Denna medicinska gas får inte slängas. Den ska returneras till leverantören. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

De aktiva substanserna är helium och kolmonoxid.

Övriga hjälpämnen är syre och kväve.

Utseende och förpackningsstorlekar för Veoplore

Det är en luktfri och färglös gas som komprimeras i gasflaskor av aluminiumlegering. Gasflaskans huvuddel är vit och överdelen är grön.

Veoplore 9,5 %/0,28 % medicinsk gas, komprimerad:

Kapacitet i liter	Fyllningstryck (bar)	Gasvolym i m ³ (vid 1 bar och 15 °C)
10	200	1,97
11	200	2,17
20	200	3,94
50	200	9,84

Veoplore 14 %/0,28 % medicinsk gas, komprimerad:

Kapacitet i liter	Fyllningstryck (bar)	Gasvolym i m ³ (vid 1 bar och 15 °C)
10	200	1,97
11	200	2,17
20	200	3,95
50	200	9,86

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

AIR LIQUIDE SANTE INTERNATIONAL

75 Quai d'Orsay

75007 Paris

FRANKRIKE

Tillverkare

AIR LIQUIDE MEDICAL

Tolhuisstraat 46
2627 Schelle
BELGIEN

Detta läkemedel är godkänt i medlemsstaterna inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under följande namn:

Veoplore: Österrike, Danmark, Nederländerna, Norge, Portugal, Spanien, Sverige, Belgien, Luxemburg, Tyskland, Italien, Frankrike.

Kontakta lokal företrädare för innehavaren av godkännandet för försäljning om du vill veta mer om detta läkemedel:

Air Liquide Gas AB
Pulpetgatan 20
215 37 Malmö
Sverige

Denna bipacksedel ändrades senast
2024-12-18

<----->

Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal:

Säkerhetsanvisningar

- Anslut endast till en anslutning som är avsedd för medicinskt bruk.
- Håll gasflaskan ren, torr och fri från olja och fett.
- Stäng av utrustningen när den inte används.
- Stäng av utrustningen i händelse av brand.
- Tryckregulatorn måste öppnas långsamt och försiktigt.
- Gasflaskor får endast användas i väl ventilerade utrymmen.
- När gasflaskan används måste den vara fäst på lämpligt sätt.
- Gasflaskor ska returneras med ett minimalt resttryck eftersom det skyddar flaskan från föroreningar.
- Efter användning ska flaskventilen stängas med normalt handtryck. Tryckavlasta regulatorn eller kopplingen.