

CONOXIA 100 %, medicinsk gas, kryogen

Oxygen 100 % (O₂)

Kryogen betyder djupkyld.

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel.

- Spara denna bipacksedel, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare.
- Detta läkemedel har ordinerats åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar symtom som liknar dina.
- Om några biverkningar blir värre eller om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information, kontakta läkare.

I denna bipacksedel finner du information om:

1. Vad CONOXIA är och vad det används för
2. Innan du använder CONOXIA
3. Hur du använder CONOXIA
4. Eventuella biverkningar
5. Hur CONOXIA ska förvaras
6. Övriga upplysningar

1. VAD CONOXIA ÄR OCH VAD DET ANVÄNDS FÖR

CONOXIA, flytande, innehåller syrgas som används för inandning. Den är färg-, lukt- och smaklös och tillhandahålls i behållare som har en doseringsutrustning för reglering av flödet. Behållaren innehåller endast ren syrgas i flytande form (kyld till ca -180°C).

CONOXIA ökar innehållet av syre i blodet (ökad syremättnad). CONOXIA medför att mer syre transporteras ut till kroppens alla vävnader.

CONOXIA används

- för att behandla eller för att förebygga akut eller kronisk syrebrist.
- som drivgas för inandning av andra läkemedel (nebulisator-behandling).
- som en del av gasflödet vid narkos och intensivvård.
- i tryckkammare för att minska risken för skador pga dykarsjuka, gas- eller luftbubblor i blodkärl och allvarlig kolmonoxidförgiftning, samt vid kallbrand.
- för behandling av akut attack av Hortons huvudvärk.

2. INNAN DU ANVÄNDER CONOXIA

Om du personligen ordinerats CONOXIA bör du informera din läkare i händelse av:

- att du lider av kronisk lungsjukdom som t.ex. astma eller KOL.

Användning av andra läkemedel

Om du behandlas med andra läkemedel som kan ge lungbiverkningar som t.ex. bleomycin (ett läkemedel som används vid cancersjukdom), kan samtidig syrgasbehandling förvärra bieffekterna av dessa läkemedel.

Graviditet och amning

CONOXIA kan användas under graviditet.

CONOXIA kan användas vid amning.

3. HUR DU ANVÄNDER CONOXIA

Om du personligen ordinerats CONOXIA, ändra inte på doseringen utan att först samråda med din läkare.

CONOXIA används för inhalation. Vanlig dos för vuxna för att behandla eller förebygga akut syrebrist är 3 – 4 liter per minut vid användning av näskateter, eller 5 – 15 liter per minut med mask. För dosering i övriga fall rådgör med läkare.

Man andas vanligen CONOXIA genom en näskateter eller mask. Antingen andas man själv – man "spontanandas" eller så får man hjälp att andas av en respirator/ventilator.

Läs noga bruksanvisningen/patientinstruktionen för aktuell andningsutrustning!

Om du använt för stor mängd av CONOXIA

I utsatta situationer kan för mycket CONOXIA påverka andningsfunktionen och i undantagsfall ge upphov till kolsyrenarkos/medvetlöshet.

Långvarig användning av för mycket CONOXIA kan ge smärta, torrhosta och även andfäddhet.

Om dessa tecken på överdosering uppträder kontakta alltid läkare, sjukhus eller giftinformationscentralen (tel (09) 471977).

Säkerhetsanvisningar

- CONOXIA är endast avsett för medicinskt bruk.
- Syrgasen skall endast användas i utrymmen med god ventilation.
- Förvara behållaren stående. Om behållaren välter kan flytande CONOXIA läcka ut och ge upphov till svåra kylskador. Vid normal användning ger den kalla syrgasen i flytande form inga skador. När den kommer ut ur behållaren omvandlas den till syrgas i vanlig gasform.
- Behållarna får inte utsättas för stark värme.
- Rökning och öppen eld får inte förekomma i rum där CONOXIA används, eftersom det ökar risken för brand.
- Använd ej brödrost, hårfön eller liknande elektriska apparater under behandling med CONOXIA.

- Lägg aldrig en oxygenmask eller näskateter direkt på textilier när behandling pågår – textilier som blivit syrgasmättade kan bli mycket lättantändliga/brandfarliga. Om detta ändå skulle inträffa skaka och vädra ur sådana textilier ordentligt.
- Använd aldrig fett, olja el dyl för att smörja gängor som kärvar eftersom det kan finnas risk för självantändning med CONOXIA.
- Stäng av utrustningen när den inte används.
- Vid brand – stäng av utrustningen.
- Behållare ska föras i säkerhet vid brandfara.
- Hanteras varsamt. Se till att behållaren inte utsätts för stötar och fall.
- Håll behållaren ren och torr.
- Förvaras och transporteras med stängd ventil.

4. EVENTUELLA BIVERKNINGAR

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

Om några biverkningar blir värre eller om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller vårdpersonal.

Vid behandling utanför sjukvårdsinrättning;

CONOXIA-behandling genom näskateter kan pga att gasen är torr ge upphov till torra slemhinnor i näsa och mun.

Läs även avsnittet "Om du använt för stor mängd av CONOXIA"

Vid behandling vid sjukvårdsinrättning;

Bieffekter ses vanligen vid hög koncentration (över 70 %) och efter längre tids behandling (minst 6 – 12 timmar).

- Sammanfallna lungblåsor.
- Andningsrelaterad smärta och torrhosta, akut lungsvikt (ARDS).

I mycket sällsynta fall kan följande biverkningar uppkomma:

- Blodbrist, lung-, hjärt-, njur- och leverpåverkan.

Hos nyfödda:

- Skador på näthinnan, som kan leda till nedsatt syn har ansetts kunna orsakas av behandling med koncentrationer av syrgas över 40 %.

Bieffekter av behandling i tryckkammare (hyperbar syrgasbehandling):

- Trumhinnesprängning, bihålesmärta, övergående muskelsmärta och påverkan på centrala nervsystemet som illamående, yrsel, oro - förvirring, muskelryckningar, medvetlöshet och epileptiska kramper. Påverkan på centrala nervsystemet kan uppkomma vid behandling i tryckkammare med mer än 2 atmosfärers övertryck som varar mer än ett par timmar. Symtomen kan uppkomma tidigare vid högre tryck.

5. HUR CONOXIA SKA FÖRVARAS

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvara flaskan på en väl ventilerad plats där den inte utsätts för stark värme.

Håll behållaren ren och torr.

Se till att behållaren inte utsätts för stötar och fall.

Förvaras åtskilt från brännbara ämnen.

Används före utgångsdatum som anges på flaskan.

6. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är oxygen (syrgas) 100 %.
(Kemisk beteckning: O₂)
- Inga övriga innehållsämnen ingår i CONOXIA

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Behållare 230 liter och 600 liter.

Behållare försedda med doseringsutrustning för reglering av flödet till patienten.

Förpackningsstorlekar i liter

10 · 12 · 15 · 20 · 21 · 26 · 30 · 31 · 32 · 36 · 37 · 40 · 41 · 45 · 46 · 55

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare:

AGA AB

SE-181 81 Lidingö, Sverige

Information

Oy AGA Ab, Självstyrelsegränden 6, 02600 Esbo, Finland,
Tel: 010 2421

Tillverkare

AGA AS, Strömsveien 324, NO-1081 Oslo, Norge, (Leirdal)

AGA AS, Vermlandsgade 55, DK-2300 Copenhagen S, Danmark

Oy AGA Ab, Agantie 2, 11310 Riihimäki, Finland

ISAGA ehf, Breidhöfda 11, ICE-110 Reykjavik, Island

AGA SIA, Akmenu iela 66, LV-5001 Ogre, Lettland

AGA Gas AB, Rotevägen 2, SE-192 78 Sollentuna, Sverige

Denna bipacksedel godkändes senast

22.01.2008

Information om detta läkemedel finns tillgängligt på
Läkemedelsverkets hemsida (www.nam.fi)



Oy AGA Ab

Linde Gas Therapeutics, Självstyrelsegränden 6, 02600 Esbo

Tel: 010 2421, www.linde-gastherapeutics.fi