Inflectra® 100 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösuna

Infliximab

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Ihr Arzt wird Ihnen zusätzlich eine Patientenkarte geben, die wichtige Sicherheitsinformationen enthält, die Sie vor und während Ihrer Behandlung mit Inflectra kennen müssen.
- Bewahren Sie diese Karte nach Beginn einer neuen Hinweiskarte für 4 Monate nach Ihrer letzten Inflectra-Dosis als Referenz auf.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht

- Was ist Inflectra und wofür wird es angewendet?
- 2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Inflectra beachten?
- 3. Wie ist Inflectra anzuwenden?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Inflectra aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Inflectra und wofür wird es angewendet?

Inflectra enthält den Wirkstoff Infliximah ein Protein menschlicher und tierischer (Maus) Herkunft, Infliximab ist ein monoklonaler Antikörper – eine Proteinart, die an eine bestimmte Zielstelle in Ihrem Körper bindet, welche TNF (Tumor-Nekrose-Faktor) alpha genannt wird.

Inflectra gehört zu einer Gruppe von Medikamenten, die "TNF-Blocker" genannt werden. Es wird bei Erwachsenen bei den folgenden entzündlichen Erkrankungen eingesetzt:

- Rheumatoide Arthritis Psoriasis-Arthritis
- Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew)

Inflectra wird bei Erwachsenen und Kindern ab 6 Jahren auch eingesetzt bei:

- Morbus Crohn
- Colitis ulcerosa

Inflectra bindet gezielt TNF-alpha (Tumor-Nekrose-Faktor alpha) und hemmt dadurch dessen Aktivität. TNF-alpha ist an Entzündungsprozessen im Körper beteiligt, sodass durch seine Blockade die Entzündung in Ihrem Körper vermindert werden kann

Rheumatoide Arthritis

Rheumatoide Arthritis ist eine entzündliche Gelenkerkrankung. Wenn Sie an einer aktiven rheumatoiden Arthritis leiden, werden Sie zunächst mit anderen Medikamenten behandelt. Sollten diese Medikamente keine ausreichende Wirkung haben, erhalten Sie Inflectra, das Sie in Kombination mit einem anderen Medikament, welches Methotrexat heißt, nehmen zur:

- Verminderung Ihrer Krankheitssymptome
- Verlangsamung des Fortschreitens Ihrer Gelenkschäden,

Die folgenden Informationen sind für medizinisches

Die Patientenkarte sollte den mit Inflectra behandelten

Anweisungen zu Gebrauch und Handhabung -

Verbesserung Ihrer k\u00f6rperlichen Funktionsf\u00e4higkeit.

Psoriasis-Arthritis

Die Psoriasis-Arthritis ist eine entzündliche Erkrankung der Gelenke, gewöhnlich begleitet von Schuppenflechte. Wenn Sie an einer aktiven Psoriasis-Arthritis leiden, werden Sie zunächst mit anderen Medikamenten behandelt. Sollten diese Medikamente keine ausreichende Wirkung haben erhalten Sie Inflectra zur:

- Verminderung Ihrer Krankheitssymptome.
- Verlangsamung des Fortschreitens Ihrer Gelenkschäden.
- Verbesserung Ihrer k\u00f6rperlichen Funktionsf\u00e4higkeit.

Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew)

Die ankylosierende Spondylitis ist eine entzündliche Erkrankung der Wirbelsäule. Wenn Sie an ankylosierender Spondylitis leiden, werden Sie zunächst mit anderen Medikamenten behandelt.

Sollten diese Medikamente keine ausreichende Wirkung haben, erhalten Sie Inflectra zur:

- Verminderung Ihrer Krankheitssymptome,
- Verbesserung Ihrer k\u00f6rperlichen Funktionsf\u00e4higkeit.

Psoriasis (Schuppenflechte)

Die Psoriasis ist eine entzündliche Erkrankung der Haut. Wenn Sie an einer mittelschweren bis schweren Psoriasis vom Plaque-Typ leiden, werden Sie zunächst mit anderen Medikamenten oder Behandlungsmethoden wie z. B. einer Phototherapie behandelt. Sollten diese Medikamente oder Behandlungsmethoden keine ausreichende Wirkung haben, erhalten Sie Inflectra, um die Symptome Ihrer Krankheit zu vermindern.

Colitis ulcerosa

Colitis ulcerosa ist eine entzündliche Erkrankung des Darms. Wenn Sie an Colitis ulcerosa leiden, werden Sie zunächst mit anderen Medikamenten behandelt. Sollten diese Medikamente keine ausreichende Wirkung haben erhalten Sie Inflectra zur Behandlung Ihrer Erkrankung.

Morbus Crohn

Morbus Crohn ist eine entzündliche Darmerkrankung. Wenn Sie an Morbus Crohn leiden, werden Sie zunächst mit anderen Medikamenten behandelt. Sollten diese Medikamente keine ausreichende Wirkung haben, erhalten Sie Inflectra. um:

- einen aktiven Morbus Crohn zu behandeln.
- die Anzahl abnormer Öffnungen (Fisteln) zwischen dem Darm und der Haut, die auf andere Medikamente oder Operationen nicht angesprochen haben, zu reduzieren.

2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Inflectra

Inflectra darf Ihnen nicht verabreicht werden,

- · wenn Sie allergisch gegen Infliximab oder einen der in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind,
- wenn Sie allergisch (überempfindlich) gegen Proteine sind, die von Mäusen stammen,
- wenn Sie Tuberkulose (Tbc) oder eine andere schwerwiegende Infektion, wie z. B. Lungenentzündung oder Blutvergiftung, haben,
- wenn Sie eine Herzinsuffizienz haben, die m\u00e4\u00dfiggradig

Inflectra darf nicht angewendet werden, wenn eine der o. g. Krankheiten bei Ihnen vorliegt. Wenn Sie sich nicht sicher sind, besprechen Sie dies mit Ihrem Arzt, bevor Sie Inflectra erhalten.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Inflectra kann einmalig über einen Zeitraum von bis zu

6 Monaten bei Temperaturen bis maximal 25 °C gelagert

hinaus. Das neue Verfalldatum muss auf dem Umkarton

vermerkt werden. Nach Entnahme aus der gekühlten.

werden, jedoch nicht über das ursprüngliche Verfalldatum

Lagerung darf Inflectra nicht erneut gekühlt gelagert werden.

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt vor oder während der Behandlung mit Inflectra, wenn Sie bereits mit Arzneimitteln, die Infliximab enthalten, behandelt worden sind.

 Teilen Sie Ihrem Arzt mit, wenn Sie in der Vergangenheit bereits mit Arzneimitteln, die Infliximab enthalten. behandelt worden sind und ietzt wieder eine

Behandlung mit Inflectra beginnen.

Wenn Sie eine Therapiepause von mehr als 16 Wochen in Ihrer Behandlung mit Infliximab hatten, besteht ein höheres Risiko für eine allergische Reaktion, wenn Sie die Behandlung wieder aufnehmen

Infektionen

- Teilen Sie Ihrem Arzt vor der Verabreichung von Inflectra mit, falls Sie eine Infektion haben, auch wenn es eine sehr leichte ist.
- Teilen Sie Ihrem Arzt vor der Verabreichung von Inflectra mit, falls Sie iemals in einem Gebiet gelebt haben oder in ein Gebiet gereist sind, in dem Infektionen, die Histoplasmose, Kokzidioidomykose oder Blastomykose genannt werden, häufig auftreten. Diese Infektionen werden von speziellen Pilzarten hervorgerufen, die die Lungen oder andere Teile Ihres Körpers befallen können.
- Sie können leichter Infektionen bekommen, wenn Sie mit Inflectra behandelt werden. Wenn Sie 65 Jahre oder älter sind, ist das Risiko höher.
- Diese Infektionen k\u00f6nnen schwerwiegend sein und schließen Tuberkulose, Infektionen durch Viren. Pilze. Bakterien oder andere Umweltkeime und Sensis ein, die lebensbedrohlich sein können
- · Teilen Sie Ihrem Arzt sofort mit, falls Sie während der Behandlung mit Inflectra Anzeichen einer Infektion bekommen. Anzeichen können Fieber, Husten, grippeähnliche Zeichen, Unwohlsein, gerötete oder heiße Haut, Wunden oder Zahnprobleme sein. Ihr Arzt rät Ihnen möglicherweise zu einem vorläufigen Abbruch der Inflectra-Behandlung.

Tuberkulose (Tbc)

- Es ist sehr wichtig, dass Sie es Ihrem Arzt mitteilen, falls Sie jemals eine Tuberkulose hatten oder falls Sie in engem Kontakt mit iemandem standen, der eine Tuberkulose hatte oder hat.
- Ihr Arzt wird testen, ob Sie Tuberkulose haben. Es wurde über Fälle von Tuberkulose bei Patienten berichtet, die mit Infliximab behandelt wurden, sogar bei Patienten, die bereits mit Arzneimitteln gegen Tbc behandelt wurden. Ihr Arzt wird diese Tests auf Ihrer Patientenkarte vermerken
- Wenn Ihr Arzt der Ansicht ist dass hei Ihnen das Risiko. einer Tuberkulose besteht, können Sie Medikamente gegen Tuberkulose bekommen, bevor Sie Inflectra erhalten.
- Teilen Sie Ihrem Arzt sofort mit, falls bei Ihnen während der Behandlung mit Inflectra Anzeichen einer Tuberkulose auftreten. Anzeichen können anhaltender Husten, Gewichtsverlust, Müdigkeitsgefühl, Fieber, nächtliches Schwitzen sein

Hepatitis-B-Virus

- Teilen Sie Ihrem Arzt vor der Verabreichung von Inflectra mit, falls Sie Träger des Hepatitis-B-Virus sind oder falls Sie Hepatitis B haben oder jemals gehabt haben.
- Teilen Sie Ihrem Arzt mit, falls Sie glauben, möglicherweise dem Risiko ausgesetzt zu sein, sich mit Hepatitis B zu infizieren.
- Ihr Arzt muss Sie auf Hepatitis-B-Virus testen. Eine Behandlung mit TNF-Blockern wie Inflectra kann bei Patienten, die das Henatitis-B-Virus in sich tragen. zu einer Reaktivierung des Virus führen, die in manchen Fällen lebensbedrohlich sein kann.
- Wenn es bei Ihnen zu einer HBV-Reaktivierung kommt, muss Ihr Arzt die Therapie möglicherweise abbrechen und leitet eventuell eine effektive antivirale Therapie mit angemessener unterstützender Behandlung ein.

Herzprobleme

- Teilen Sie Ihrem Arzt mit, falls Sie irgendwelche Herzprobleme wie z. B. leichte Herzinsuffizienz haben.
- Ihr Arzt wird Ihr Herz genau beobachten.
- Teilen Sie Ihrem Arzt sofort mit, falls Sie während der Behandlung mit Inflectra neue oder sich verschlechternde Anzeichen einer Herzinsuffizienz bekommen. Anzeichen können Kurzatmigkeit oder Anschwellen der Füße sein.

Anweisungen zum Gebrauch und Umgang -

Rekonstitution, Dilution und Verabreichung

Um die Nachverfolgbarkeit biologischer Arzneimittel

zu verbessern, sollten der Handelsname sowie die

Chargennummer des angewendeten Präparats auf

1. Die Dosis und die Anzahl der benötigten Inflectra-

Durchstechflaschen müssen berechnet werden. Jede

eindeutige Art und Weise dokumentiert werden.

 Teilen Sie Ihrem Arzt vor der Verahreichung von Inflectra mit, falls Sie ein Lymphom (eine Art Blutkrebs) oder irgendeinen anderen Krebs haben oder iemals gehabt haben.

Krebs und Lymphome

- Patienten mit schwerer rheumatoider Arthritis, die die Krankheit seit langer 7eit haben, haben möglicherweise ein erhöhtes Risiko, ein Lymphom zu entwickeln.
- Kinder und Frwachsene, die Inflectra anwenden. können ein erhöhtes Risiko haben, ein Lymphom oder einen anderen Krebs zu entwickeln.
- Einige Patienten, die TNF-Blocker einschließlich Infliximab erhalten haben, haben eine seltene Krebsart entwickelt, die hepatosplenales T-Zell-Lymphom genannt wird. Bei diesen Patienten handelte es sich meist um jugendliche Jungen oder junge Männer, die meisten mit Morbus Crohn oder Colitis ulcerosa. Diese Krebsart verlief meist tödlich. Fast alle diese Patienten hatten neben den TNF-Blockern Arzneimittel erhalten, die Azathioprin oder Mercaptopurin enthielten.
- Einige Patienten, die mit Infliximab behandelt wurden, entwickelten bestimmte Hautkrebsarten, Informieren Sie Ihren Arzt, wenn während oder nach der Therapie eine Veränderung Ihrer Haut oder Wucherungen auf der Haut auftreten.
- In einigen Fällen entwickelten Frauen, die wegen rheumatoider Arthritis mit Infliximab behandelt wurden ein Zervixkarzinom. Frauen, die mit Inflectra behandelt werden, einschließlich Frauen über 60 Jahre, kann der Arzt zu regelmäßigen Vorsorgeuntersuchungen bezüglich Zervixkarzinomen raten

Erkrankungen der Lunge oder starkes Rauchen

- Teilen Sie Ihrem Arzt vor der Verabreichung von Inflectra mit, falls Sie eine chronische Atemwegsobstruktion (COPD) haben oder falls Sie starker Raucher sind.
- Patienten mit COPD und Patienten, die starke Raucher sind, haben bei Behandlung mit Inflectra möglicherweise ein höheres Risiko, einen Krebs zu entwickeln.

Erkrankungen des Nervensystems

- Teilen Sie Ihrem Arzt vor der Verabreichung von Inflectra mit, falls Sie ein Problem haben oder iemals gehabt haben, das Ihr Nervensystem betrifft. Dies schließt ein: Multiple Sklerose, Guillain-Barré-Syndrom falls Sie Krampfanfälle haben oder bei Ihnen eine "Optikusneuritis" diagnostiziert wurde.
- Teilen Sie Ihrem Arzt sofort mit, falls Sie während der Behandlung mit Inflectra Symptome einer Nervenerkrankung bekommen. Anzeichen können sein: Veränderung des Sehens. Schwäche in den Armen oder Beinen. Taubheitsgefühl oder Kribbeln an jeglicher Stelle im Körper.

Abnorme Hautöffnungen

• Teilen Sie Ihrem Arzt mit, falls Sie irgendwelche abnormen Hautöffnungen (Fisteln) haben, bevor Sie Inflectra erhalten.

Impfungen

- Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie kürzlich eine Impfung erhalten haben oder eine Impfung erhalten sollen
- Sie sollten vor Beginn der Behandlung mit Inflectra alle empfohlenen Impfungen erhalten. Manche Impfstoffe können Ihnen während der Behandlung mit Inflectra verabreicht werden. Sie sollten jedoch keine Impfungen mit Lebendimpfstoffen (Impfstoffe, die abgeschwächte lebende Erreger enthalten) erhalten, da diese Infektionen verursachen können.
- Wenn Ihnen während der Schwangerschaft Inflectra verabreicht wurde, könnte Ihr Kind während seines ersten Lebensjahres ebenfalls ein erhöhtes Risiko haben, eine Infektion durch die Impfung mit einem Lebendimpfstoff zu bekommen. Es ist wichtig, dass Sie den Kinderarzt und andere Angehörige eines Gesundheitsberufs über Ihre Anwendung von Inflectra informieren, damit diese entscheiden können. wann Ihr Kind geimpft werden soll. Dies schließt

Inflectra-Durchstechflasche enthält 100 mg Infliximab. Das benötigte Gesamtvolumen an hergestellter Inflectra-Lösung muss berechnet werden.

2. Der Inhalt jeder Inflectra-Durchstechflasche sollte mit 10 ml Wasser für Injektionszwecke unter aseptischen Bedingungen aufgelöst werden. Dazu sollte eine Spritze mit einer 21G (0.8 mm) oder kleineren Nadel verwendet werden. Nach Entfernen der Kappe ist die Oberseite der Durchstechflasche mit 70%igem Alkohol zu reinigen.

Gesundheitsherufs üher Ihre Inflectra-Rehandlung informieren, bevor Ihr Kind geimpft wird. Weitere Informationen finden Sie im Abschnitt Schwangerschaft. Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit.

Arzneimittel, die Infektionen auslösen können

Schutz gegen Tuberkulose verwendet) mit ein

Ihres Kindes sowie andere Angehörige eines

Wenn Sie stillen ist es wichtig, dass Sie den Arzt

Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie kürzlich mit einem Arzneimittel, das Infektionen auslösen kann (wie z. B. BCG-Bakterien zur Blasenspülung bei einer Krebsbehandlung), behandelt wurden oder eine Behandlung mit einem solchen Arzneimittel geplant ist.

Operationen oder Zahnbehandlungen

- Teilen Sie Ihrem Arzt mit, falls bei Ihnen irgendwelche Operationen oder Zahnbehandlungen anstehen.
- Teilen Sie Ihrem Operateur oder Zahnarzt mit, dass Sie eine Behandlung mit Inflectra erhalten, indem Sie ihm die Patientenkarte zeigen.

Leberprobleme

- Einige Patienten, die Infliximab erhielten, entwickelten schwerwiegende Leberprobleme
- Teilen Sie Ihrem Arzt sofort mit, falls Sie während der Behandlung mit Inflectra Symptome von Leberproblemen bekommen. Anzeichen können sein: eine Gelbfärbung der Haut und Augen, dunkelbraun gefärbter Urin, Schmerzen oder Schwellungen in der oberen rechten Seite des Bauchbereichs Gelenkschmerzen, Hautausschläge oder Fieber.

Verminderte Anzahl von Blutkörperchen

- Bei einigen Patienten, die Infliximab erhalten, kann der Körper unter Umständen nicht genug von den Blutzellen bilden, die an der Bekämpfung von Infektionen oder der Stillung von Blutungen beteiligt sind.
- Teilen Sie Ihrem Arzt sofort mit, falls Sie während der Behandlung mit Inflectra Symptome einer verminderten Anzahl von Blutkörnerchen hekommen Anzeichen können sein: länger anhaltendes Fieber, Neigung zu Blutungen oder Blutergüssen, kleine rote oder violette Flecken, die durch Blutungen unter der Haut verursacht werden, oder Blässe.

Erkrankungen des Immunsystems

- Einige Patienten, die Inflectra erhielten, entwickelten Symptome einer Erkrankung des Immunsystems, genannt Lupus.
- Teilen Sie Ihrem Arzt sofort mit, falls Sie während der Behandlung mit Inflectra Symptome von Lupus entwickeln. Anzeichen können Gelenkschmerzen oder ein Ausschlag an Wangen oder Armen sein, der empfindlich auf Sonne reagiert.

Kinder und Jugendliche

Oben genannte Hinweise gelten auch für Kinder und Jugendliche. Zusätzlich:

- Bei einigen Kindern und Jugendlichen im Teenageralter, die TNF-Blocker wie Infliximab erhalten haben, trat Krebs auf, einschließlich ungewöhnlicher Arten, manchmal auch mit Todesfolge
- Unter der Anwendung von Infliximab traten bei Kindern mehr Infektionen auf als bei Erwachsenen.
- Kinder sollten vor Beginn der Behandlung mit Inflectra alle empfohlenen Impfungen erhalten. Manche Impfstoffe können Kindern während der Behandlung mit Inflectra verabreicht werden, sie sollten jedoch keine Lebendimpfstoffe während der Behandlung mit Inflectra erhalten.

Inflectra sollte bei Kindern nur zur Behandlung eines Morbus Crohn oder einer Colitis ulcerosa eingesetzt werden. Diese Kinder müssen 6 Jahre oder älter sein

Wenn Sie sich nicht sicher sind, ob von den o.g. Punkten Lebendimpfstoffe wie z. B. den BCG-Impfstoff (wird zum irgendeiner auf Sie zutrifft, sprechen Sie mit Ihrem Arzt, hevor Sie Inflectra erhalten

Anwendung von Inflectra zusammen mit anderen Arzneimitteln

Patienten mit entzündlichen Erkrankungen wenden bereits Medikamente zur Behandlung ihrer Krankheit an. Diese Medikamente können Nebenwirkungen hervorrufen. Ihr Arzt wird Ihnen mitteilen, welche anderen Medikamente Sie während der Behandlung mit Inflectra weiter anwenden müssen.

Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel anzuwenden, einschließlich anderer Arzneimittel zur Behandlung von Morbus Crohn, Colitis ulcerosa, rheumatoider Arthritis, ankylosierender Spondylitis, Psoriasis-Arthritis oder Psoriasis sowie nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel wie z. B. Vitamine oder pflanzliche Arzneimittel. Teilen Sie Ihrem Arzt insbesondere mit, falls Sie eines der folgenden Arzneimittel anwenden:

- Arzneimittel, die Ihr Immunsvstem beeinflussen Kineret (enthält Anakinra), Inflectra und Kineret sollten
- nicht zusammen angewendet werden. Orencia (enthält Abatacept). Inflectra und Orencia
- sollten nicht zusammen angewendet werden Während der Behandlung mit Inflectra sollten Sie keine

Lebendimpfstoffe erhalten. Wurden Sie während der Schwangerschaft mit Inflectra behandelt oder erhalten Sie Inflectra während Sie stillen, informieren Sie den Kinderarzt und andere Angehörige von Gesundheitsberufen, die Ihr Kind betreuen, über Ihre Inflectra-Behandlung, bevor Ihr Kind irgendeinen Impfstoff erhält.

Wenn Sie sich nicht sicher sind, ob von den o. g. Punkten irgendeiner auf Sie zutrifft, sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Inflectra anwenden.

Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit

- Wenn Sie schwanger sind oder stillen oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt um Rat. Inflectra soll während der Schwangerschaft oder in der Stillzeit nur
- angewendet werden, wenn Ihr Arzt dies für notwendig hält Sie sollen während Ihrer Behandlung mit Inflectra. und für 6 Monate nach dem Ende der Behandlung vermeiden, schwanger zu werden. Besprechen Sie die Anwendung empfängnisverhütender Maßnahmer während dieses Zeitraumes mit ihrem Arzt.
- Wenn Sie Inflectra während der Schwangerschaft erhalten haben, könnte Ihr Kind ein erhöhtes Infektionsrisiko haben.
- Es ist wichtig, dass Sie den Kinderarzt und andere Angehörige eines Gesundheitsberufs über Ihre Anwendung von Inflectra informieren, bevor Ihr Kind geimpft wird. Wenn Sie Inflectra während der Schwangerschaft erhalten haben, kann die Anwendung eines BCG-Impfstoffs (wird zum Schutz vor Tuberkulose verwendet) innerhalb von 12 Monaten nach der Geburt bei Ihrem Kind zu einer Infektion mit schweren Komplikationen führen, einschließlich Tod. Lebendimpfstoffe, wie z. B. der BCG-Impfstoff, dürfen Ihrem Kind innerhalb von 12 Monaten nach der Geburt nicht gegeben werden, außer auf Empfehlung des Arztes Ihres Kindes. Weitere Informationen finden Sie
- im Abschnitt zu Impfungen. Wenn Sie stillen ist es wichtig, dass Sie den Arzt Ihres Kindes sowie andere Angehörige eines Gesundheitsberufs über Ihre Inflectra-Behandlung informieren, bevor Ihr Kind geimpft wird. Während Sie Ihr Kind stillen, dürfen Ihrem Kind keine Lebendimpfstoffe gegeben werden, außer auf Empfehlung des Arztes Ihres Kindes.
- Massiv verminderte Anzahlen weißer Blutkörperchen wurden bei Kleinkindern berichtet, die von Frauen geboren wurden, die während der Schwangerschaft mit Infliximab behandelt worden waren. Wenn Ihr Kind häufig Fieber oder Infektionen hat, kontaktieren Sie umgehend den Kinderarzt.

hellgelb und opalisierend sein. Da es sich bei Infliximab um ein Protein handelt, können sich in der Lösung einige wenige feine, durchscheinende Partikel bilden Die Lösung darf nicht verwendet werden, wenn opake Partikel, eine Verfärbung oder andere Fremdpartikel vorhanden sind.

3. Das benötigte Volumen der aufgelösten Inflectra-Lösung sollte auf 250 ml mit einer Natriumchlorid-Infusionslösung 9 mg/ml (0,9 %) verdünnt werden.

der Flascheninnenwand entlangrinnen lassen. Die Lösung vorsichtig durch Drehen der Durchstechflasche schwenken, um das Pulver aufzulösen. Fin zu langes oder zu heftiges Bewegen ist zu vermeiden. DIF DURCHSTECHFLASCHE NICHT SCHÜTTELN, Eine Schaumbildung der Lösung bei der Herstellung ist nicht ungewöhnlich. Die Lösung sollte fünf Minuten lang stehengelassen werden. Die Lösung sollte farblos bis

Die Spritzennadel durch die Mitte des Gummistonfens

einführen und das Wasser für Injektionszwecke an

Bei 2 °C - 8 °C lagern.

Lagerungsbedingungen

Patienten ausgehändigt werden.

Fachpersonal bestimmt:

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen

Inflectra hat voraussichtlich keine Auswirkung auf die Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Werkzeugen oder Maschinen, Wenn Sie sich nach der Behandlung mit Inflectra müde, schwindelig oder unwohl fühlen. Jenken Sie kein Fahrzeug und bedienen Sie keine Werkzeuge oder Maschinen.

Inflectra enthält Natrium

Inflectra enthält weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro Dosis, d. h. es ist nahezu "natriumfrei" Inflectra wird iedoch vor der Verabreichung mit einer natriumhaltigen Lösung verdünnt. Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie eine natriumarme Diät einhalten müssen.

3. Wie ist Inflectra anzuwenden?

Wie Inflectra dosiert wird

- Ihr Arzt wird entscheiden, welche Inflectra-Dosis (in mg) Sie erhalten und wie oft es verabreicht wird. Dies hängt von Ihrer Erkrankung, Ihrem Gewicht und Ihrem Ansprechen auf Inflectra ab.
- Die unten stehende Tabelle zeigt, wie oft Sie dieses Medikament normalerweise nach Ihrer ersten Dosis

2. Dosis	2 Wochen nach Ihrer 1. Dosis
3. Dosis	6 Wochen nach Ihrer 1. Dosis
Weitere Dosen	Alle 6 bis 8 Wochen, abhängig von Ihrer Erkrankung

Rheumatoide Arthritis

Die übliche Dosis beträgt 3 mg pro kg Körpergewicht.

Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Psoriasis (Schuppenflechte), Colitis ulcerosa und Morbus Crohn

Die übliche Dosis beträgt 5 mg pro kg Körpergewicht.

Wie Inflectra andewendet wird

- Inflectra wird Ihnen von Ihrem Arzt oder Ihrer Krankenschwester in einem Krankenhaus oder einer Klinik verabreicht.
- Ihr Arzt oder Ihre Krankenschwester wird die Infusionslösung vorbereiten.
- Das Medikament wird als Infusion (Troof) (über 2 Stunden) in eine Vene, normalerweise am Arm. verabreicht. Nach der dritten Behandlung kann Ihr Arzt entscheiden. Ihnen Ihre Inflectra-Dosis über 1 Stunde zu verabreichen.
- Während der Verabreichung von Inflectra sowie 1 bis 2 Stunden danach werden Sie überwacht

Anwendung bei Kindern und Jugendlichen

Bei Kindern (6 Jahre oder älter) ist die empfohlene Dosis bei der Behandlung von Morbus Crohn oder einer Colitis ulcerosa die gleiche wie bei Erwachsenen.

Wenn Sie eine zu große Menge Inflectra erhalten haben

Da dieses Arzneimittel von Ihrem Arzt oder Ihrer Krankenschwester verabreicht wird, ist es unwahrscheinlich. dass Sie eine zu große Menge erhalten. Es sind keine Nebenwirkungen bekannt, die auf die Verabreichung einer zu großen Menge Inflectra zurückzuführen sind.

Wenn Sie Ihre Behandlung mit Inflectra vergessen oder verpasst haber

Wenn Sie einen Behandlungstermin mit Inflectra vergessen oder verpasst haben, vereinbaren Sie so schnell wie möglich einen neuen Termin.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Die rekonstituierte Inflectra-Lösung darf mit werden Verwenden Sie für Voluming über 250 ml keinem anderen Lösungsmittel verdünnt werden entweder größere Infusionsbeutel (z. B. 500 ml. Zur Verdünnung entnehmen Sie ienes Volumen 1,000 ml) oder mehrere 250-ml-Infusionsbeutel der Natriumchlorid-Infusionslösung 9 mg/ml um sicherzustellen, dass die Konzentration der (0.9 %) aus der 250-ml-Glasflasche oder dem Infusionslösung 4 mg/ml nicht überschreitet. Falls die 250-ml-Infusionsbeutel, das dem Volumen der Infusionslösung nach Rekonstitution und Verdünnung hergestellten Inflectra-Lösung entspricht. Das benötigte gekühlt gelagert wurde, sollte sie vor Schritt 4 (Infusion) über einen Zeitraum von 3 Stunden bei 25 °C gelagert Volumen der hergestellten Inflectra-Lösung sollte langsam zu der 250-ml-Infusionsflasche oder dem werden, um ihre Temperatur der Raumtemperatur Infusionsbeutel hinzugefügt und vorsichtig vermischt anzugleichen. Nur die im Infusionsbeutel zubereitete

Teilen Sie es Ihrem Arzt sofort mit, wenn Sie eines der o. a. Anzeichen hemerken

Die folgenden Nebenwirkungen wurden bei Inflectra

Sehr häufig: kann bei mehr als 1 von 10 Patienten auftreten

- Magenschmerzen, Übelkeit
- Virusinfektionen wie z. B. Herpes oder Grippe
- Infektion der oberen Atemwege wie z. B. Nasennebenhöhlen-Entzündung
- Konfschmerzen
- Infusionsbedingte Nebenwirkungen
- Schmerzen

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

eines der folgenden Anzeichen bemerken:

Zeichen einer allergischen Reaktion wie z. B.

verursachen kann, Hautausschlag, Quaddeln,

Schwellung von Händen. Füßen oder Knöcheln.

Einige dieser Reaktionen können schwerwiegend

kann innerhalb von 2 Stunden nach der Infusion

auftreten können, sind Muskelschmerzen, Fieber,

Gelenk- oder Kieferschmerzen, Halsschmerzen

oder Schmerzen im Brustkorb, Schmerzen im

Arm, Magenschmerzen, Kurzatmigkeit, Angst.

zu werden, Schwitzen, Übelkeit (Unwohlsein).

oder lebensbedrohlich sein. Eine allergische Reaktion

oder später auftreten. Weitere Anzeichen allergischer

Zeichen eines Herzproblems wie z. B. Beschwerden

Benommenheit, Schwindelgefühl, Gefühl, ohnmächtig

Erbrechen, Flattern oder Pochen im Brustkorb, schneller

oder langsamer Herzschlag und Schwellung der Füße

wie z. B. Fieber, Gefühl von Müdigkeit, Husten, der

anhaltend sein kann, Kurzatmigkeit, grippeähnliche

Symptome, Gewichtsverlust, nächtliches Schwitzen,

Durchfall, Wunden, Ansammlung von Eiter im Darm

oder um den Anus (Abszess), Zahnprobleme oder

können unter anderem Lymphknotenschwellungen,

Gewichtsverlust, Fieber, ungewöhnliche Hautknötchen,

Veränderungen von Muttermalen oder der Hautfarbe

Anzeichen eines Schlaganfalls (plötzliches Taubheits-

brennendes Gefühl beim Wasserlassen.

Mögliche Zeichen einer Krebserkrankung

oder ungewöhnliche vaginale Blutungen sein

Zeichen eines Lungenproblems wie z. B. Husten,

Atemschwierigkeiten oder Enge im Brustraum.

oder Schwächegefühl in Gesicht, Arm oder Bein.

Verwirrung, Schwierigkeiten beim Sprechen oder

oder beiden Augen. Schwierigkeiten beim Laufen.

Schwindelgefühl. Verlust des Gleichgewichtsinns

Körperteil oder Schwächegefühl in den Armen

Zeichen eines Leberproblems (einschließlich

einer Hepatitis-B-Infektion, wenn Sie in der

oder Beinen. Veränderungen des Sehens wie z. B Doppeltsehen oder andere Augenprobleme.

Vergangenheit an Hepatitis B erkrankt waren) wie

Schwellungen im rechten oberen Bereich des Bauches

Zeichen einer Erkrankung des Immunsystems, wie

z. B. Gelenkschmerzen oder ein Ausschlag an Wangen oder Armen, der sonnenempfindlich ist (genannt Lupus),

oder Husten, Kurzatmigkeit, Fieber oder Hautausschlag

Blutkörperchen wie z. B. anhaltendes Fieber, leichteres

Auftreten einer Blutung oder eines Blutergusses, kleine

rote oder violette Flecken, die durch Blutungen unter

der Haut verursacht werden, oder bleiches Aussehen.

runde Flecken auf dem Rumpf, oft mit mittigen Blasen,

(Exfoliation), Geschwüre in Mund, Rachen, Nase, an den

Geschlechtsorganen und Augen oder mit Eiter gefüllte

Diese Hautreaktionen können von Fieber begleitet sein.

wie z. B. rötliche zielscheibenförmige Punkte oder

großflächiges Schälen oder Abschuppen der Haut

Beulen, die über den Körper verteilt sein können.

z. B. gelbe Verfärbungen von Haut oder Augen,

Gelenkschmerzen, Hautausschläge oder Fieber.

dunkelbraun gefärbter Urin, Schmerzen oder

Zeichen einer verminderten Anzahl von

Zeichen schwerwiegender Hautprobleme,

(Sarkoidose)

oder der Koordination oder schwere Kopfschmerzen).

Krampfanfälle, Kribbeln/ Taubheitsgefühl in irgendeinem

Verstehen, Schwierigkeiten beim Sehen auf einem

insbesondere auf einer Körperseite, plötzliche

7eichen eines Problems des Nervensystems

(einschließlich Augenproblemen) wie z. B.

Zeichen einer Infektion (einschließlich Tuberkulose)

Nebenwirkungen, die bis zu 12 Tage nach der Infusion

Inflectra-Behandlung auftreten.

oder Kopfschmerzen.

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel

müssen. Die meisten Nebenwirkungen sind leicht bis

Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei iedem auftreten

mäßig, Jedoch können einige Patienten schwerwiegende

Nehenwirkungen hahen und einer Rehandlung hedürfen.

Nebenwirkungen können auch noch nach dem Ende der

Benachrichtigen Sie bitte sofort Ihren Arzt, wenn Sie

Schwellung von Gesicht, Lippen, Mund oder Hals,

die Schwierigkeiten beim Schlucken oder Atmen

Häufig: kann bei bis zu 1 von 10 Patienten auftreten

- Veränderungen der Leberfunktion, Anstieg von Leberenzymen (gemessen in Bluttests)
- Infektionen der Lunge oder des Brustraums wie z. B. Bronchitis oder Lungenentzündung
- Schwierigkeiten oder Schmerzen beim Atmen, Schmerzen im Brustkorb
- Magen- oder Darm-Blutung, Durchfall, Verdauungsstörungen, Sodbrennen, Verstopfung Nesselartiger Ausschlag (Quaddeln), juckender
- Ausschlag oder trockene Haut Gleichgewichtsprobleme oder Schwindelgefühl
- Fieber, verstärktes Schwitzen
- Kreislaufprobleme wie z.B. niedriger oder hoher Blutdruck
- Blutergüsse, Hitzewallungen oder Nasenbluten, warme, rote Haut (rot anlaufen)
- Gefühl von Müdigkeit oder Schwäche
- Bakterielle Infektionen wie z. B. Blutvergiftung, Abszess oder Infektionen der Haut (Cellulitis)
- Infektion der Haut, verursacht durch einen Pilz
- Blutprobleme wie z. B. Anämie oder verminderte Zahl weißer Blutkörperchen
- Geschwollene Lymphknoten
- Depression, Schlafstörungen
- Augenprobleme, einschließlich roter Augen und Infektionen
- Herzrasen (Tachykardie) oder Herzklopfen Gelenk-, Muskel- oder Rückenschmerzen
- Harnwegsinfektion
- Psoriasis, Hautprobleme wie z. B. Ekzem und Haarausfall
- Reaktion an der Injektionsstelle wie z. B. Schmerzen, Schwellung, Rötung oder Juckreiz
- Frösteln, Flüssigkeitsansammlung unter der Haut mit Schwellung
- Taubheitsgefühl oder Kribbeln

Gelegentlich: kann bei bis zu 1 von 100 Patienten auftreten

- Eingeschränkte Blutversorgung, Venenschwellung Ansammlung von Blut außerhalb der Blutgefäße (Hämatom) oder Blutergüsse
- Hautprobleme wie z. B. Blasenbildung, Warzen. abnormale Hautfärbung oder Pigmentierung oder geschwollene Lippen oder Verdickung der Haut oder rote, schuppige und schuppartige Haut
- Schwere allergische Reaktionen (z. B. Anaphylaxie), Erkrankung des Immunsystems, genannt Lupus, allergische Reaktionen auf Fremdeiweiße
- Verzögerung der Wundheilung
- Schwellung der Leber (Hepatitis) oder Gallenblase, Leberschaden
- Gefühl von Vergesslichkeit, Gereiztheit, Verwirrung, Nervosität
- Augenprobleme einschließlich verschwommenes oder vermindertes Sehen, verschwollene Augen oder Gerstenkörner
- Neuauftreten oder Verschlechterung einer bestehenden Herzinsuffizienz, langsame Herzfrequenz
- Ohnmacht
- Krämpfe, Nervenprobleme
- Loch im Darm oder Darmverschluss, Magenschmerzen oder -krämpfe
- Schwellung der Bauchspeicheldrüse (Pankreatitis) Pilzinfektionen, wie z. B. Infektionen mit Hefepilzen oder Pilzinfektionen der Nägel
- Lungenprobleme (wie z. B. Ödeme)
- Flüssigkeitsansammlung um die Lunge (Pleuraerguss)
- Verengte Atemwege in den Lungen die Atembeschwerden verursachen
- Entzündetes Lungenfell, das zu starken Brustschmerzen

Inflectra-Lösung kann mehr als 24 Stunden bei 2 °C bis 8 °C aufbewahrt werden.

4. Die Infusionslösung muss mindestens über die Dauer der empfohlenen Infusionszeit verabreicht werden (siehe Abschnitt 3). Es darf nur ein Infusionsset mit einem sterilen, pyrogenfreien Inline-Filter mit geringer Proteinbindung (maximale Porengröße 1,2 µm) verwendet werden. Da kein Konservierungsmittel zugesetzt ist. wird empfohlen, mit der Verabreichung der Lösung so

Rekonstitution in der Verantwortung des Anwenders. 24 Stunden verwendet werden, sofern sie bei 2 °C bis 8 °C aufbewahrt wird, außer die Rekonstitution. aseptischen Bedingungen durchgeführt. Nicht

führt, die sich beim Atmen verschlimmern

Geringe Blutplättchenzahl, zu viele weiße Blutkörperchen

• Blutuntersuchung weist "Antikörper" gegen Ihren

Änderungen der Cholesterin- und Fettwerte im Blut

Gewichtszunahme (bei den meisten Patienten war die

Selten: kann bei bis zu 1 von 1.000 Patienten auftreten

Kreislaufstörungen wie z. B. Verengung eines Blutgefäßes

Infektionen aufgrund eines geschwächten Immunsystems

Hepatitis-B-Infektion, falls Sie in der Vergangenheit

Entzündung der Leber, verursacht durch ein Problem

Leberproblem, das eine Gelbfärbung von der Haut oder

Abnormale Schwellung oder Wachstum von Gewebe

Immunstörungen, die Lunge, Haut und Lymphknoten

Schwere allergische Reaktion, die Bewusstlosigkeit

hervorrufen und lebensbedrohlich sein kann

Erweiterung kleiner Blutgefäße (Vaskulitis)

Ansammlungen von Immunzellen infolge einer

Gleichgültigkeit oder Emotionslosigkeit

Entzündung im Auge, die Veränderungen

des Sehvermögens verursachen kann.

(wie z. B. interstitielle Lungenerkrankung)

• Niedrige Anzahl an Blutkörperchen, einschließlich

Kleine rote oder violette Flecken, verursacht durch

Flechtenartige (lichenoide) Reaktionen (juckender.

rötlich bis purpurroter Hautausschlag und/oder

Abnormale Werte eines Blutproteins, genannt

Nicht bekannt: Häufigkeit auf Grundlage der

Seltener Blutkrebs, der meistens m\u00e4nnliche

Jugendliche oder junge Männer betrifft

Merkelzell-Karzinom (eine Art Hautkrebs)

in Form von violetten Hautläsionen auf.

von zwei Stunden nach der Infusion

Verschlimmerung einer Erkrankung namens

Dermatomyositis (Muskelschwäche begleitet

Vorübergehender Sehverlust während oder innerhalb

ist, aufgrund eines geschwächten Immunsystems

• Infektion, die auf einen Lebendimpfstoff zurückzuführen

Kaposi-Sarkom, eine seltene Krebserkrankung.

die mit einer Infektion mit dem humanen Herpesvirus 8

assoziiert ist. Das Kaposi-Sarkom tritt am häufigsten

verfügbaren Daten nicht abschätzbar

Krebs bei Kindern und Erwachsenen

(hepatosplenales T-Zell-Lymphom)

fadenförmige weißlich-graue Linien auf Schleimhäuten)

"Komplementfaktor", der Teil des Immunsystems ist

massiv verminderter Anzahl weißer Blutkörperchen

Schwerwiegende Lungenprobleme

Melanom (eine Art Hautkrebs)

Blutungen unter der Haut

einschließlich Blindheit

Entzündungsreaktion (granulomatöse Läsionen)

Schwerwiegende Hautprobleme wie z. B. toxisch

epidermale Nekrolyse, Stevens-Johnson-Syndrom

· Andere Hautprobleme wie z. B. Erythema multiforme,

und akute generalisierte exanthematische Pustulose

Blasen und sich abschälende Haut oder Eiterbeulen

Schwerwiegende Erkrankungen des Nervensystems

wie z. B. Myelitis transversa, Multiple- Sklerose-artige

Erkrankung, Optikusneuritis und Guillain-Barré-Syndrom

Flüssigkeitsansammlung im Herzbeutel (Perikarderguss)

des Immunsystems (autoimmune Hepatitis)

(Brustfellentzündung)

Tuherkulose

Niereninfektionen

Scheideninfektionen

Henatitis B hatten

eigenen Körper nach

Gewichtszunahme gering)

• Eine Form von Blutkrebs (Lymphom)

Gehirnhautentzündung (Meningitis)

den Augen verursacht (Gelbsucht)

(anaphylaktischer Schock)

betreffen (wie Sarkoidose)

(Furunkulose)

Zervixkarzinom

Leberversagen

von Hautausschlag)

Herzinfarkt

Schlaganfall

Zu geringer Sauerstofftransport im Körper.

Zusätzliche Nebenwirkungen bei Kindern und .lugendlichen

Bei Kindern mit Morbus Crohn, die Infliximab erhielten. zeigten sich im Vergleich zu Erwachsenen mit Morbus Crohn, die Infliximah erhielten. Unterschiede in den Nehenwirkungen Folgende Nehenwirkungen traten häufiger bei Kindern auf: verminderte 7ahl roter Blutkörperchen (Anämie), Blut im Stuhl, niedrige Gesamtzahl weißer Blutkörperchen (Leukopenie). Röte oder Erröten (rot anlaufen), Infektionen mit Viren, geringe Anzahl von weißen Blutkörperchen, die Infektionen bekämpfen (Neutropenie), Knochenbrüche, bakterielle Infektionen und allergische Reaktionen der Atemwege

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt über

Bundesinstitut für Impfstoffe und biomedizinische Arzneimittel Paul-Fhrlich-Institut Paul-Ehrlich-Str. 51-59, 63225 Langen Tel: +49 6103 77 0, Fax: +49 6103 77 1234

anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. Wie ist Inflectra aufzubewahren?

Website: www.pei.de

Inflectra wird gewöhnlich vom medizinischen Fachpersonal im Krankenhaus oder der Klinik aufbewahrt werden. Die Lagerhinweise, sollten Sie sie benötigen, sind wie folgt:

- Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf
- Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Etikett nach "Verw. bis" und dem Umkarton nach "Verwendbar bis" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.
- Im Kühlschrank lagern (2 °C bis 8 °C).
- Dieses Arzneimittel kann im Originalumkarton auch außerhalb gekühlter Lagerungsbedingungen bei maximal 25 °C einmalig über einen Zeitraum von bis zu 6 Monaten gelagert werden, jedoch nicht über das ursprüngliche Verfalldatum hinaus. In diesem Fall darf es nicht erneut gekühlt gelagert werden. Vermerken Sie das neue Verfalldatum mit Tag/ Monat/ Jahr auf dem Umkarton, Entsorgen Sie dieses Arzneimittel, falls nicht verwendet, entweder an diesem neuen Verfalldatum oder am Verfalldatum, das auf dem Umkarton aufgedruckt ist. je nachdem, welches Verfalldatum zuerst erreicht ist.
- Es wird empfohlen, Inflectra nach der Zubereitung zur Infusion sobald wie möglich zu verabreichen (innerhalb von 3 Stunden). Bei steriler Zubereitung der Lösung kann diese jedoch für bis zu 60 Tage im Kühlschrank bei 2 °C bis 8 °C und für weitere 24 Stunden bei 25 °C nach Entnahme aus der Kühlung aufbewahrt werden.
- Sie dürfen dieses Arzneimittel nicht verwenden, wenn es verfärbt ist oder Partikel enthält

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Inflectra enthält

- Der Wirkstoff ist: Infliximab. Jede Durchstechflasche enthält 100 mg Infliximab. Nach Auflösen enthält jeder ml 10 mg Infliximab.
- Die sonstigen Bestandteile sind: Sucrose, Polysorbat 80, Natriumdihydrogenphosphat-Monohydrat und Dinatriumphosphat-Dihydrat.

Wie Inflectra aussieht und Inhalt der Packung

Inflectra wird als Durchstechflasche aus Glas mit Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung zur Verfügung gestellt. Das Pulver ist weiß

Inflectra wird in Packungen mit 1, 2, 3, 4 oder 5 Durchstechflaschen hergestellt. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

7ulassungsinhaher

Pfizer Europe MA FFIG Boulevard de la Plaine 17 1050 Brüssel Belgien

Hersteller

Hospira Zagreb d.o.o. Prudnička česta 60 10291 Prigorje Brdovečko Kroatien

Parallel vertrieben von Abacus Medicine A/S,

Dänemark.

Umgepackt von

Abacus Medicine B.V., Niederlande.

Inflectra® ist eine eingetragene Marke von Pfizer Limited

Falls Sie weitere Informationen über das Arzneimittel wünschen, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des Zulassungsinhabers in Verbindung.

Deutschland

PFIZER PHARMA GmbH Tel: +49 (0)30 550055-51000

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im 04.2024.

Weitere Informationsquellen

Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur http://www.ema.europa.eu/ verfügbar.

bald wie möglich zu beginnen, jedoch innerhalb von 3 Stunden nach Rekonstitution und Verdünnung, Wird die Infusionslösung nicht unverzüglich appliziert, liegen die Dauer und Bedingungen für die Aufbewahrung nach Die Infusionslösung wird normalerweise innerhalb von Verdünnung wurde unter kontrollierten und validierten.

verbrauchte Anteile der Lösung dürfen nicht für eine Wiederverwendung aufbewahrt werden.

- Inflectra sollte vor der Verabreichung auf sichtbare Fremdpartikel und Verfärbung überprüft werden. Lassen sich opake Partikel. Verfärbungen oder Fremdpartikel visuell feststellen, darf die Lösung nicht verwendet werden
- Nicht verwendetes Arzneimittel oder Abfallmaterial ist entsprechend den nationalen Anforderungen zu beseitigen.