

Písomná informácia pre používateľa

Octagam 5 % 50 mg/ml infúzny roztok

normálny ľudský imunoglobulín (IVIg)

Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete používať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znova prečítali.
- Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.
- Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké prejavy ochorenia ako vy.
- Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

V tejto písomnej informácii sa dozviete:

1. Čo je Octagam 5 % a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Octagam 5 %
3. Ako používať Octagam 5 %
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať Octagam 5 %
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

1. Čo je Octagam 5 % a na čo sa používa

Čo je Octagam 5 %

Octagam 5 % je roztok normálneho ľudského imunoglobulínu (IgG) (t.j. roztok ľudských protilátok) na intravenózne podávanie (t.j. na infúziu do žily). Imunoglobulíny sú normálnou zložkou ľudského organizmu a podporujú imunitnú odpoveď vášho organizmu. Octagam 5 % obsahuje všetky druhy IgG prítomné v bežnej populácii. Zodpovedajúcimi dávkami tohto lieku možno obnoviť neobvykle nízke hladiny IgG na normálnu úroveň.

Octagam 5 % má široké spektrum protilátok proti rôznym pôvodcom infekčných ochorení.

Na čo sa Octagam 5 % používa:

Octagam 5 % sa používa ako substitučná liečba u detí a dospevajúcich (0 – 18 rokov) a dospelých patriacich do rôznych skupín pacientov:

- Pacienti s vrodenou nedostatočnosťou protilátok (syndrómy primárnej imunodeficiencie, ako napríklad vrodená agamaglobulinémia a hypogamaglobulinémia, bežná nestála imunodeficiencia, ľažké kombinované imunodeficiencie).
- Pacienti so získaným nedostatkom protilátok (sekundárna imunodeficiencia) v dôsledku špecifických ochorení a/alebo liečení a trpiacimi ľažkými alebo opakovanými infekciami.

Octagam 5 % sa môže používať na liečbu náchylných dospelých, detí a dospevajúcich (0-18 rokov), ktorí boli vystavení osýpkam alebo u ktorých je riziko vystavenia osýpkam a u ktorých nie je indikované aktívne očkovanie alebo sa neodporúča.

Octagam 5 % možno tiež používať pri liečbe nasledujúcich autoimunitných ochorení (imunomodulácia):

- u pacientov s imunitnou trombocytopéniou (ITP), čo je ochorenie, pri ktorom dochádza k ničeniu krvných doštičiek, v dôsledku čoho sa zníži ich počet; a u osôb s vysokým rizikom krvácania alebo potrebou úpravy počtu krvných doštičiek pred operáciou;

- u pacientov s Kawasaki ho chorobou, čo je ochorenie vedúce k zápalu rôznych orgánov;
- u pacientov s Guillainov-Barrého syndrómom, čo je ochorenie vedúce k zápalu určitých častí nervového systému.
- u pacientov s chronickou zápalovou demyelinizačnou polyradikuloneuropatiou (CIDP), čo je ochorenie vedúce k zápalu periférnych častí nervového systému, ktoré spôsobuje svalovú slabosť a/alebo pocit necitlivosti najmä v dolných a horných končatinách.
- u pacientov s multifokálnou motorickou neuropatiou (MMN), stavom, ktorý je charakterizovaný pomalou progresívou asymetrickou slabosťou končatín bez straty zmyslov.

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Octagam 5 %

Nepoužívajte Octagam 5 %

- ak ste alergický na ľudský imunoglobulín alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek Octagamu 5 % (uvedených v časti 6),
- keď máte nedostatok imunoglobulínu A (nedostatočnosť IgA) a ak sa u vás vyvinuli protilátky proti imunoglobulínom typu A.

Upozornenia a opatrenia

Predtým, ako začnete používať Octagam 5 %, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.

Dôrazne sa odporúča, aby ste si zakaždým, keď dostanete dávku Octagamu 5 %, zapísali názov a číslo šarže daného lieku, aby ste mali úplný zoznam použitých šarží.

Niektoré nežiaduce reakcie sa môžu vyskytnúť častejšie:

- v prípade vysokej rýchlosťi infúzie.
- keď dostanete Octagam 5 % po prvý raz, alebo v zriedkavých prípadoch, ak medzi predchádzajúcou infúziou a aktuálnej infúziou bol dlhý interval.
- ak máte neliečenú infekciu alebo relevantný chronický zápal.

V prípade nežiaducej reakcie je potrebné znížiť rýchlosť podávania alebo úplne zastaviť infúziu. Potrebná liečba vedľajšej reakcie závisí od charakteru a závažnosti vedľajšieho účinku.

Okolnosti a podmienky zvyšujúce riziko nežiaducích účinkov

- Tromboembolické príhody, ako srdečový infarkt, mítvica a upchatie hlbokej žily napríklad v lýtku alebo krvnej cievke v plúcach, sa po podaní Octagamu 5 % vyskytujú veľmi zriedkavo. Tieto príhody sa vyskytujú častejšie, aj keď veľmi zriedkavo, u pacientov s rizikovými faktormi, ako je obezita, pokročilý vek, vysoký krvný tlak, cukrovka, predchádzajúce výskyty takýchto udalostí, predĺžené obdobia imobilizácie a príjem určitých hormónov (napr. antikoncepcné tablety). Zabezpečte vyvážený príjem tekutín; navyše sa má Octagam 5 % podávať čo najpomalšie.
- Ak ste v minulosti mali problémy s obličkami alebo ak máte určité rizikové faktory, ako je cukrovka, nadváha alebo vek nad 65 rokov, Octagam 5 % sa má podávať čo najpomalšie, pretože boli hlásené prípady akútneho zlyhania obličiek u pacientov s takýmito rizikovými faktormi, aj keď veľmi zriedkavo. Informujte svojho lekára, ak sa u vás v minulosti vyskytli niektoré z vyššie uvedených okolností.
- Pacienti s krvnou skupinou A, B alebo AB, ako aj pacienti s určitými zápalovými stavmi sú vystavení vyššiemu riziku zničenia červených krvinek podávanými imunoglobulínmi (tzv. hemolýza).

Kedy môže byť potrebné spomalenie alebo ukončenie podávania infúzie?

- Do niekoľkých hodín až 2 dní od liečby Octagamom 5 % sa môže v zriedkavých prípadoch objaviť silná bolesť hlavy a stuhnutosť krku.
- Alergické reakcie sú zriedkavé, môžu však vyvoláť anafylaktický šok, a to dokonca aj u pacientov, ktorí predchádzajúcu liečbu znášali. Následkami anafylaktickej reakcie môžu byť náhly pokles krvného tlaku alebo šok.

- Vo veľmi zriedkavých prípadoch sa môže po podávaní imunoglobulínov, vrátane Octagamu 5 % prejaviť akútne poškodenie plúc v súvislosti s podanou transfúziou (TRALI). Dôsledkom takého poškodenia je hromadenie tekutiny vo vzduchových priestoroch plúc, ktoré nesúvisí so srdcom. TRALI možno rozpoznať podľa závažných ťažkostí s dýchaním, normálnej funkcie srdca a zvýšenej telesnej teploty (horúčky). Príznaky sa obvykle prejavia o 1 až 6 hodín po podaní liečby.

Ak počas podávania infúzie Octagamu 5 % alebo po jeho skončení spozorujete takéto reakcie, okamžite to oznamte svojmu lekárovi alebo zdravotníckemu pracovníkovi, ktorý rozhodne, či je potrebné podávanie infúzie spomaliť alebo ho úplne ukončiť alebo či sú potrebné ďalšie opatrenia.

- Imunoglobulínové roztoky ako Octagam 5 % môžu niekedy viesť k zníženiu počtu bielych krviniek. Tento stav sa obvykle náhle upraví do 1 – 2 týždňov.

Vírusová bezpečnosť

Pri výrobe liekov z ľudskej krvi alebo plazmy sa uplatňujú určité metódy na prevenciu prenosu infekcií na pacientov. Patria medzi ne aj:

- starostlivý výber darcov krvi a plazmy, aby sa zaručilo vylúčenie tých, u ktorých hrozí riziko prenosu infekcií
- testovanie každého odberu a zmesí plazmy na prejavy vírusu/infekcie
- kroky zaradované výrobcami do spracovania krvi alebo plazmy na inaktivovanie (strata účinnosti) alebo odstránenie vírusov.

Napriek týmto opatreniam nie je možné úplne vylúčiť možnosť prenosu infekcie pri podávaní liekov vyrobených z ľudskej krvi alebo plazmy. Platí to aj pre všetky neznáme alebo novo objavené vírusy alebo iné druhy infekcií.

Prijaté opatrenia sú považované za účinné pre obalené vírusy ako je vírus ľudskej imunodeficiencie (HIV), vírus hepatitídy B a vírus hepatitídy C.

Prijaté opatrenia môžu mať obmedzenú účinnosť proti neobaleným vírusom, ako je vírus hepatitídy A a parvovírus B19.

Imunoglobulíny neboli dávané do súvislosti s infekciami hepatitídy A ani parvovírusu B19 možno preto, že protilátky proti týmto infekciám, ktoré liek obsahuje, sú ochranné.

Deti a dospievajúci

Neexistujú žiadne špecifické alebo ďalšie upozornenia alebo bezpečnostné opatrenia platné pre deti a dospievajúcich.

Iné lieky a Octagam 5 %

Ak teraz užívate alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ďalšie lieky, vrátane liekov, ktorých výdaj nie je viazaný na lekársky predpis, alebo ak ste boli očkovaný v priebehu posledných troch mesiacov, povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi.

Pred podaním a po podaní Octagamu 5 % je možné infúznu súpravu vypláchnuť buď 0,9 % fyziologickým roztokom, alebo 5 % roztokom dextrózy.

Je potrebné sa vyhnúť súbežnému užívaniu slučkových diuretík.

Octagam 5 % môže znižovať účinok živých vírusových vakcín, ako sú vakcíny proti osýpkam, rubeole, mumpsu a ovčím kiahňam.

Po podaní tohto lieku treba dodržať 3 mesačný odstup pred podaním živých oslabených vírusových vakcín. V prípade vakcín proti osýpkam môže toto oslabenie pretrvávať až 1 rok.

Vplyv na vyšetrenia krvi

Ak sa po podaní Octagamu 5 % podrobíte vyšetreniu krvi, osobu, ktorá vám krv odoberá, alebo svojho lekára informujte o tom, že vám bol podaný roztok normálneho ľudského imunoglobulínu, pretože táto liečba môže ovplyvniť výsledky.

Testovanie krvnej glukózy

Niektoré typy systémov na testovanie glukózy v krvi (takzvané glukomery) nesprávne interpretujú maltózu, ktorú Octagam 5 % obsahuje, ako glukózu. Môže to mať za následok falošne zvýšené namerané hodnoty počas infúzie a v priebehu približne 15 hodín po skončení infúzie a v dôsledku toho, nesprávne podávanie inzulínu, čo môže spôsobiť život ohrozujúcu hypoglykémiu (t. j. zníženú úroveň cukru v krvi).

Prípady skutočnej hypoglykémie môžu zostať neliečené, ak je hypoglykemický stav maskovaný falošne zvýšeným hodnotami pri meraní glukózy.

S ohľadom na túto skutočnosť sa meranie glukózy v krvi pri podávaní Octagamu 5 % alebo iných liekov s obsahom maltózy musí uskutočňovať testovacím systémom používajúcim metódou špecifickú na glukózu. Nesmú sa používať systémy založené na metodach pyrolchinolínchinón glukózodehydrogenázy (GDH PQQ) alebo na oxidoreduktáze štiepiacej glukózu za vzniku farebnej zlúčeniny.

Starostlivo si preštudujte informácie o systéme na testovanie glukózy, vrátane testovacích prúžkov, a určite, či je systém vhodný na používanie s vnútrožilovo podávanými liekmi obsahujúcimi maltózu. V prípade akékoľvek neistoty požiadajte svojho ošetrujúceho lekára, aby určil, či vami používaný systém na testovanie glukózy je vhodný na používanie s vnútrožilovo podávanými liekmi obsahujúcimi maltózu.

Octagam 5 % a jedlo, nápoje a alkohol

Neboli pozorované žiadne účinky. Pri používaní Octagamu 5 % treba dbať na primeranú hydratáciu pred infúziou.

Tehotenstvo, dojčenie a plodnosť

Ak ste tehotná alebo dojčité, ak si myslíte, že ste tehotná alebo ak plánujete otehotniť, poradťte sa so svojím lekárom alebo lekárnikom predtým, ako začnete používať tento liek.

Bezpečnosť použitia tohto lieku počas tehotenstva u žien sa v klinicky kontrolovaných skúšaniach neoverovala, preto sa liek musí u tehotných a dojčiacich žien používať s opatrnosťou. Bolo preukázané, že lieky s obsahom imunoglobulínov preukázateľne prechádzajú placentou, vo zvýšenej miere v treťom trimestri. Klinické skúsenosti s imunoglobulínmi nasvedčujú, že sa neočakávajú škodlivé účinky na priebeh tehotenstva, plod ani novorodenca.

Imunoglobulíny sa vylučujú do ľudského mlieka. Nepredpokladajú sa žiadne negatívne účinky u dojčených novorodencov/dojčiat.

Klinické skúsenosti s imunoglobulínmi naznačujú, že sa neočakávajú žiadne škodlivé vplyvy na plodnosť.

Vedenie vozidiel a obsluha strojov

Octagam 5 % nemá žiadny alebo má zanedbateľný vplyv na schopnosť viesť vozidlá a obsluhovať stroje. Pacienti, u ktorých sa počas liečby prejavia nežiaduce reakcie, by však mali počkať, kým takéto reakcie odznejú a až potom viesť motorové vozidlo alebo obsluhovať stroje.

Octagam 5 % obsahuje sodík

Tento liek obsahuje 35 mg sodíka (hlavnej zložky kuchynskej soli) v 100 ml tohto lieku. To sa rovná 1,75 % odporúčaného maximálneho denného príjmu sodíka v potrave pre dospelých. Musí sa vziať do úvahy u pacientov s kontrolovanou sodíkovou diétou.

3. Ako používať Octagam 5 %

Váš lekár rozhodne, či potrebujete Octagam 5 % a v akej dávke. Octagam 5 % sa podáva ako intravenózna infúzia (infúzia do žily) zdravotníckymi pracovníkmi. Dávka a dávkovacia schéma závisí od indikácie a môže byť potrebné ju individuálne prispôsobiť pre každého pacienta.

- Ak máte akékoľvek ďalšie otázky týkajúce sa použitia tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára alebo lekárnika.

Používanie u detí a dospievajúcich

Podávanie Octagamu 5 % (vnútrožilovo) deťom a dospievajúcim (0 – 18 rokov) sa nelíši od podávania dospelým.

Ak dostanete viac Octagamu 5 %, ako máte

Predávkovanie je veľmi nepravdepodobné, pretože Octagam 5 % sa zvyčajne podáva pod lekárskym dohľadom. Ak napriek tomu dostanete viac Octagamu 5 %, ako máte, vaša krv môže byť príliš hustá (hyperviskózna), čo môže zvýšiť riziko vzniku krvných zrazenín. Môže k tomu dôjsť najmä vtedy, ak ste rizikový pacient, napríklad ak ste staršia osoba alebo máte ochorenie srdca alebo obličeiek. Dbajte nato, aby ste boli dostatočne hydratovaný. Povedzte svojmu lekárovi, ak máte známe zdravotné problémy.

Ak zabudnete použiť Octagam 5 %

Porad'te sa so svojim lekárom o ďalšom postupe.

4. Možné vedľajšie účinky

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého.

Okamžite kontaktujte lekára, ak sa u vás prejavia niektoré zo závažných vedľajších účinkov uvedených nižšie (**všetky sú veľmi zriedkavé** a môžu sa prejaviť u menej ako 1 z 10 000 infúzií). V niektorých prípadoch bude musieť lekár prerušiť liečbu a znížiť dávku alebo liečbu ukončiť:

- **Opuch tváre, jazyka a priedušnice**, ktoré môžu spôsobiť vázne t'ažkosti pri dýchaní
- **Náhla alergická reakcia** prejavujúca dýchavičnosťou, vyrážkou, sипотом a poklesom krvného tlaku
- **Mozgová mŕtvica**, ktorá môže spôsobiť slabosť a/alebo stratu citlivosti na jednej strane tela
- **Srdcový infarkt**, ktorý spôsobuje bolest' na hrudi
- **Krvná zrazenina**, ktorá spôsobuje bolest' a opuchy končatín
- **Anémia**, ktorá spôsobuje lapanie po dychu a bledosť
- **Krvná zrazenina v pl'úcach**, ktorá spôsobuje bolest' na hrudi a dýchavičnosť
- **Závažné ochorenie obličeiek**, ktoré môže spôsobiť poruchu vylučovania moču
- **Stav pl'úc označovaný ako akútne poškodenie pl'úc súvisiace s transfúziou (TRALI)**, ktorý spôsobuje dýchacie t'ažkosti, modrastú kožu, horúčku, pokles krvného tlaku
- **Závažná bolest' hlavy** v kombinácii s akýmkoľvek z nasledujúcich príznakov ako stuhnutý krk, ospalosť, horúčka, citlivosť na svetlo, nevoľnosť, vracanie (môže to byť prejav meningitídy).

Ak sa u vás prejavia akékoľvek z vyššie uvedených príznakov, okamžite kontaktujte svojho lekára.

Tiež boli zaznamenané nasledujúce vedľajšie účinky:

Časté vedľajšie účinky (môžu sa prejaviť u menej ako 1 z 10 infúzií):

- Precitlivenosť (alergická reakcia)
- Bolesť hlavy

Menej časté vedľajšie účinky (môžu sa prejaviť u menej ako 1 zo 100 infúzií):

- Nedostatok bielych krviniek
- Zmeny srdcového rytmu
- Zmeny tlaku krvi
- Vracanie
- Bolesť chrbta
- Bolesť na hrudi
- Zimnica
- Nevoľnosť

- Horúčka
- Pocit únavy
- Kožné reakcie na mieste podania injekcie
- Neobvyklé výsledky krvných testov alebo pečeňovej funkcie

Ďalšie vedľajšie účinky, ktoré sa nevyskytli v klinických štúdiách, ale boli tiež hlásené, sú:

- Nadmerné množstvo tekutín v tele
- Príliš nízka hladina sodíka v krvi
- Pocit rozrušenia, úzkosti, zmätenosti alebo nervozity
- Migréna
- Porucha reči
- Strata vedomia
- Závrat
- Mravčenie kože
- Obmedzený pocit dotyku alebo vnímania
- Citlivosť na svetlo
- Nedobrovoľné svalové kontrakcie
- Zhoršené videnie
- Srdcová angína
- Búšenie srdca
- Dočasne modrasté pery alebo iné časti pokožky
- Kolaps obehového systému alebo šok
- Zápal žil
- Bledá farba pokožky
- Kašeľ
- Poruchy dýchania
- Plúcny edém (nahromadenie tekutiny v plúcach)
- Bronchospazmus (ťažkosti s dýchaním alebo dýchavičnosť)
- Zlyhanie dýchania
- Nedostatok kyslíka v krvi
- Hnačka, bolesť brucha
- Žihľavka, svrbenie kože
- Začervenanie kože
- Kožné vyrážky
- Olupovanie kože
- Zápal pokožky
- Vypadávanie vlasov
- Bolesti kĺbov alebo svalov
- Svalová slabosť alebo stuhnutie
- Silná, bolestivá kontrاكcia svalu
- Bolest' šije, bolest' v nohách alebo rukách
- Bolest' obličiek
- Opuchnutie pokožky (edém)
- Sčervenanie, zvýšené potenie
- Nepríjemný pocit v hrudníku
- Príznaky podobné chrípke
- Pocit chladu alebo tepla alebo celkový pocit nevoľnosti a slabosti
- Ospalosť
- Pocit pálenia
- Nesprávne hodnoty pri meraní krvného cukru

Hlásenie vedľajších účinkov

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na národné centrum hlásenia uvedené v [Prílohe V](#). Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

5. Ako uchovávať Octagam 5 %

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte Octagam 5 % po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na štítku a škatuli. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Uchovávajte pri teplote do 25 °C. Neuchovávajte v mrazničke. Injekčnú liekovku/flašu uchovávajte vo vonkajšom obale na ochranu pred svetlom.

Liek sa má po prvom otvorení okamžite použiť.

Nepoužívajte Octagam 5 %, ak spozorujete, že roztok je zakalený, s usadeninami, alebo ak je intenzívne sfarbený.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

Čo Octagam 5 % obsahuje

- Liečivo je normálny 5 % ľudský imunoglobulín (ľudské protilátky) (najmenej 95 % je imunoglobulín G).
- Ďalšie zložky sú maltóza a voda na injekcie.
- Zložky používané v balení Octagamu 5 % neobsahujú latex.

Ako vyzerá Octagam 5 % a obsah balenia

Octagam 5 % je infúzny roztok a je dostupný v injekčných liekovkách (1 g/20 ml) a flašiach (2,5 g/50 ml, 5 g/100 ml, 10 g/200 ml, 25 g/500 ml).

Veľkosti balenia:

| | | |
|----------|---|------------|
| 1 g | v | 20 ml |
| 2,5 g | v | 50 ml |
| 5 g | v | 100 ml |
| 10 g | v | 200 ml |
| 2 x 10 g | v | 2 x 200 ml |
| 3 x 10 g | v | 3 x 200 ml |
| 25 g | v | 500 ml |

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

Roztok musí byť číry až slabo opaleskujúci, bezfarebný alebo bledožltý.

Držiteľ rozhodnutia o registrácii

Octapharma (IP) SPRL
Allée de la Recherche 65
1070 Anderlecht
Belgicko

Výrobca

Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H.
Oberlaer Strasse 235, A-1100 Viedeň, Rakúska

Octapharma
72 rue de Maréchal Foch, F-67380 Lingolsheim, Francúzsko
Octapharma AB
Lars Forssells gata 23, SE-112 75 Štokholm, Švédsko

Liek je schválený v členských štátach Európskeho hospodárskeho priestoru a v Spojenom kráľovstve (Severnom Írsku) pod nasledovnými názvami:

Belgicko, Cyprus, Česká republika, Dánsko, Estónsko, Fínsko, Francúzsko, Holandsko, Chorvátsko, Island, Litva, Lotyšsko, Luxembursko, Maďarsko, Malta, Nórsko, Portugalsko, Rakúsko, Rumunsko, Slovinsko, Spojené kráľovstvo (Severné Írsko), Švédsko, Taliansko.

Bulharsko, Nemecko, Poľsko, Rakúsko, Slovenská republika: Octagam 5 %

Španielsko: Octagamocta 50 mg/ml

Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v 10/2024.

Nasledujúca informácia je určená len pre lekárov alebo zdravotníckych pracovníkov:

- Pred použitím musí tento liek dosiahnuť izbovú alebo telesnú teplotu.
 - Roztok musí byť číry až mierne opaleskujúci a bezfarebný až bledožltý.
 - Nepoužívajte roztoky, ktoré sú zakalené alebo obsahujú usadeniny.
 - Všetok nepoužitý liek alebo odpad vzniknutý z lieku sa má zlikvidovať v súlade s národnými požiadavkami.
 - Tento liek sa nesmie miešať s inými liekmi.
 - Pred podaním a po podaní Octagamu 5 % je možné infúznu súpravu vypláchnuť buď 0,9 % fyziologickým roztokom, alebo 5 % roztokom dextrózy.