



dagziekenhuis
inwendige geneeskunde
Injectafer®



AZ JAN PORTAELS
Algemeen Ziekenhuis Vilvoorde

Inhoud

Injectafer®	3
Bijsluiter	3
Firma Injectafer®	3
Vorbereiding	3
Rijvaardigheid en gebruik van machines	3
Maatregelen en uitzonderingen bij gebruik	4
Combinatie met andere geneesmiddelen	4
Zwangerschap en borstvoeding	4
Toediening en gebruik	5
Mogelijke bijwerkingen	5
Ernstige bijwerkingen	5
Vaak voorkomende bijwerkingen	6
Soms voorkomende bijwerkingen	6
Zelden voorkomende bijwerkingen	6
Tot slot	7
Contactgegevens	7

Ter bevordering van het leesgemak wordt in elke brochure de derde persoon enkelvoud mannelijk gebruikt: "hij", ongeacht het geslacht van het onderwerp in de zin.

Injectafer®

Injectafer® is een geneesmiddel dat wordt gebruikt voor het behandelen van anemie (bloedarmoede). Het bevat ijzer in de vorm van een ijzerkoolhydraat. IJzer is een essentieel element voor het zuurstofdragend vermogen van hemoglobine in rode bloedcellen en van myoglobine in spierweefsel. Bovendien is ijzer betrokken bij meerdere functies noodzakelijk voor het in stand houden van leven in het menselijk lichaam.

Het doel van de behandeling is het aanvullen van ijzervoorraden in het lichaam en voor het behandelen van anemie, een tekort aan rode bloedcellen als gevolg van ijzerdeficiëntie. Injectafer® wordt gebruikt voor het behandelen van patiënten met ijzergebrek als oraal toegediende ijzerpreparaten niet het beoogde resultaat behalen of niet gebruikt kunnen worden.

Bijsluiter

Informatie voor patiënt

Firma Injectafer®

Vifor Pharma

www.viforpharma.be



Vorbereiding

Voordat de behandeling met Injectafer® wordt gestart, zal de arts een bloedtest uitvoeren om de voor u benodigde dosis Injectafer® te bepalen. Volg steeds zorgvuldig alle instructies op die de behandelend arts en verpleegkundige verstrekken.

Rijvaardigheid en gebruik van machines

De effecten van Injectafer® op het besturen van een voertuig werden niet bestudeerd. Injectafer® heeft waarschijnlijk geen invloed op de rijvaardigheid of het vermogen om machines te bedienen.

Maatregelen en uitzonderingen bij gebruik

Dit geneesmiddel bevat 0,24 mmol (of 5,5mg) natrium per milliliter van de onverdunde oplossing. Hiermee dient rekening te worden gehouden door patiënten die een natriumarm dieet volgen.

Injectafer® mag niet aan kinderen jonger dan 14 jaar toegediend worden.

Het is tevens belangrijk de behandelend arts te informeren indien één van volgende zaken in uw individuele situatie van toepassing is:

- U heeft een voorgeschiedenis van geneesmiddelenallergie systemische lupus erythematosus.
- U heeft reumatoïde artritis.
- U heeft een ernstige vorm van astma, eczeem of andere allergische stoornis.
- U heeft een infectie.
- U heeft een leverstoornis.
- U bent een hartpatiënt.

Combinatie met andere geneesmiddelen

Gebruikt u naast Injectafer® nog andere geneesmiddelen of heeft u dat kort geleden gedaan? Informeer zeker uw behandelend arts hierover. Dat geldt ook voor geneesmiddelen waar geen medisch voorschrift voor nodig is.

Indien Injectafer® in combinatie met orale ijzerpreparaten wordt toegediend, kunnen de orale preparaten namelijk minder effectief werken.

Zwangerschap en borstvoeding

De impact van Injectafer® bij zwangere vrouwen werd niet onderzocht. Bent u (mogelijk) zwanger of wenst u zwanger te worden, neem dan contact op met de behandelend arts voordat u start met de behandeling.

Indien u zwanger wordt tijdens de behandeling, moet u uw arts om advies vragen. Hij zal dan besluiten of met de behandeling al dan niet moet gestopt worden.



Bij borstvoeding vraagt u best eveneens advies aan uw arts voordat u start met de behandeling. Het is niet waarschijnlijk dat Injectafer® een risico inhoudt voor zuigelingen die borstvoeding krijgen.

Toediening en gebruik

Injectafer® wordt verdund intraveneus, via een ader, toegediend. Hiervoor komt u op dagbehandeling in het Dagziekenhuis Inwendige Geneeskunde.

Per week kan maximaal 20 ml Injectafer® toegediend worden, wat overeenkomt met 1.000 mg ijzer.

Het zorgteam controleert uw parameters zoals bloeddruk, hartslag en lichaamstemperatuur, gedurende de behandeling.



Bij hartpatiënten zal het geneesmiddel onder nauwe monitoring toegediend worden.

Mogelijke bijwerkingen

Zoals alle medicatie kan ook Injectafer® eventueel bijwerkingen veroorzaken. Het wel of niet optreden van bijwerkingen zegt niets over de werking van het medicijn.

De meest voorkomende bijwerkingen zijn gewoonlijk mild van aard en verdwijnen vermoedelijk na een korte tijd. Informeer de behandelend arts zo snel mogelijk indien één van de volgende bijwerkingen zich voordoet:

Ernstige bijwerkingen

Meld onmiddellijk aan de arts of verpleegkundige indien u een van volgende tekens of symptomen ervaart die op een ernstige allergische reactie kunnen wijzen:

- Huiduitslag (bv. netelroos), jeuk, moeilijke ademhaling
- Piepende ademhaling en/of opzwellen van de lippen, tong, keel of an-

dere lichaamsdelen.

- Anafylactische reacties: bij bepaalde patiënten kunnen deze allergische reacties ernstig of levensbedreigend zijn en gepaard gaan met hart- en bloed vaatproblemen of bewustzijnsverlies.

Vaak voorkomende bijwerkingen

Hoofdpijn, duizeligheid, hoge bloeddruk, misselijkheid en reacties op de injectieplaats

Soms voorkomende bijwerkingen

- Gevoelloosheid, tintelend of prikkelend gevoel van de huid, roodheid in het gezicht of elders, jeuk, netelroos, huiduitslag
- Opgezwollen handen en/of voeten
- Koorts
- Verandering in smaakzin
- Hoge hartslag, lage bloeddruk
- Moeilijke ademhaling, pijn in de borst
- Spier- of gewrichtspijn, rugpijn, spierkrampen
- Vermoeidheid
- Koud hebben
- Braken, indigestie, maagpijn, constipatie, diarree

Zelden voorkomende bijwerkingen

- Ontsteking van een ader
- Rillingen en een algemeen gevoel van ongemak, angst
- Bewustzijnsverlies, flauwvallen, slap voelen
- Piepende ademhaling
- Winderigheid (flatulentie)
- Snel opzwellen van diepe huidlagen

- Bleekheid en opgezwollen gezicht
- Bepaalde bloedparameters kunnen tijdelijke veranderingen ondergaan: daling in de fosforspiegel en stijging in een leverenzym, genaamd ‘alanineaminotransferase’. Stijging in bepaalde leverenzymen, genaamd ‘aspartaataminotransferase’, gammaglutamyl-transferase en alkalinefosfatase, en stijging in een enzym, genaamd ‘lactaatdehydrogenase’.

Ondervindt u hinder van een van deze bijwerkingen, contacteer dan een arts of verpleegkundige.

Tot slot

Deze brochure is een aanvulling op de mondelinge informatie, die de behandelend specialist of verpleegkundige u reeds heeft verschaft.

Aarzel niet om bijkomende vragen te stellen of indien er zaken zijn die u toch niet helemaal duidelijk zijn.

Contactgegevens

Dagziekenhuis Inwendige Geneeskunde

| T 02 257 58 80

daghospitaalwendige@azjanportaels.be



Algemeen Ziekenhuis Jan Portaels

Gendarmeriestraat 65 | B-1800 Vilvoorde | T 02 254 64 00 | F 02 257 50 50
info@azjanportaels.be | www.azjanportaels.be



AZ JAN PORTAELS
Algemeen Ziekenhuis Vilvoorde