

VEDLEGG I
PREPARATOMTALE

1. LEGEMIDLETS NAVN

EVICEL oppløsninger til vevslim

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Virkestoffene er som følger:

	1 ml hetteglass	2 ml hetteglass	5 ml hetteglass
Komponent 1 Humant koagulerbart protein som hovedsakelig inneholder fibrinogen og fibronektin*	50–90 mg	100–180 mg	250–450 mg
Komponent 2 Humant trombin	800–1 200 IE	1 600–2 400 IE	4 000–6 000 IE

*Total proteinkvantitet er 80 - 120 mg/ml

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

3. LEGEMIDDELFORM

Oppløsninger til vevslim.

Klare eller lett blakkede oppløsninger.

4. KLINISKE OPPLYSNINGER

4.1 Indikasjoner

EVICEL er indisert hos voksne som støttende behandling ved kirurgi der standard kirurgiske teknikker er utilstrekkelig for forbedring av hemostase (se pkt. 5.1).

EVICEL er også indisert hos voksne som suturstøtte for hemostase ved karkirurgi og for suturlinjetetning ved lukking av dura mater.

4.2 Dosering og administrasjonsmåte

Kun erfarne kirurger som har blitt opplært i bruken av EVICEL kan bruke EVICEL.

Dosering

Volumet av EVICEL som skal påføres, og hyppigheten av påføringene må alltid vurderes ut fra pasientens underliggende kliniske behov.

Dosen som skal påføres styres av variabler som omfatter, men ikke er begrenset til, typen kirurgisk inngrep, størrelsen på området og tilsiktet påføringsmåte samt antall påføringer.

Påføringen av legemidlet må individtilpasses av behandlende lege. Ved kontrollerte kliniske utprøvinger ved karkirurgi ble det brukt individuelle doser på opptil 4 ml; for suturlinjetetning ved lukking av dura mater ble det brukt doser på opptil 8 ml, mens det ved retroperitoneal eller intraabdominal kirurgi ble brukt individuelle doser på opptil 10 ml. For noen prosedyrer (f.eks. levertraume) kan det imidlertid være nødvendig med større volumer.

Innledende legemiddel volum som skal påføres på et valgt anatomisk sted eller målflateområde, bør være tilstrekkelig til å dekke hele det tilsiktede påføringsområdet. Påføringen kan om nødvendig gjentas.

Administrasjonsmåte

EVICEL er til bruk på skadet område.

For instruksjoner om tilberedning av dette legemidlet før administrering, se pkt. 6.6. Legemidlet skal bare gis i henhold til instruksene og med enhetene som anbefales for dette preparatet (se pkt. 6.6).

Før påføring av EVICEL på såroverflaten må såret tørkes ved standardteknikker (f.eks. intermitterende anvendelse av kompresser, vattdotter, bruk av sugeinnretninger).

For å unngå risikoen for potensiell livstruende luft- eller gassemboli skal EVICEL sprayes kun ved bruk av CO₂-gass under trykk. For påføring av spray, se pkt. 4.4 og 6.6 for spesifikke anbefalinger om nødvendig trykk og avstand fra vev i henhold til kirurgisk prosedyre og lengden på applikatorspissen.

Pediatrisk populasjon

For tiden tilgjengelige data er beskrevet i pkt. 4.8 og 5.1, men ingen doseringsanbefalinger kan gis.

4.3 Kontraindikasjoner

EVICEL må ikke brukes intravaskulært.

Overfølsomhet overfor virkestoffene eller overfor noen av hjelpestoffene listet opp i pkt. 6.1.

Spraypåføring av EVICEL skal ikke brukes i endoskopiske prosedyrer. Se pkt. 4.4 for laparoskopi.

EVICEL må ikke brukes til å tette suturlinjen i dura mater dersom åpninger på mer enn 2 mm gjenstår etter suturering.

EVICEL må ikke brukes som lim for fiksering av durale lapper.

EVICEL må ikke brukes som tetningsmiddel når dura mater ikke kan sutureres.

4.4 Advarsler og forsiktighetsregler

Sporbarhet

For å forbedre sporbarheten til biologiske legemidler skal navn og batchnummer til det administrerte legemidlet protokollføres.

EVICEL er kun til bruk på skadet område. Det må ikke brukes intravaskulært.

Livstruende tromboemboliske komplikasjoner kan oppstå hvis legemidlet utilsiktet brukes intravaskulært.

Livstruende luft- eller gassemboli har oppstått ved bruk av sprayenheter med en trykkregulator ved påføring av EVICEL.

Det virker som om dette skjer i sammenheng med sprayenheter som har høyere enn anbefalt trykk og/eller som brukes svært nær vevsoverflaten.

EVICEL spraypåføring skal kun brukes hvis det er mulig å nøyaktig bedømme sprayavstanden, særlig under laparoskopi. Sprayavstanden fra vev og CO₂-trykk skal være innenfor de anbefalte områdene fra produsenten (se tabell i pkt. 6.6 for trykk og avstand).

Ved spraying av EVICEL må endringer i blodtrykk, puls, oksygenmetning og CO₂-innholdet på slutten av ekshalasjon overvåkes på grunn av mulighetene for at det oppstår gassemboli.

Når du bruker ekstra tupper med dette legemidlet, må du følge instruksene for bruk av disse.

Før administrasjon av EVICEL må en passe på at deler av kroppen som ikke er i ønsket påføringsområde, er tilstrekkelig beskyttet (tildekket), for å forhindre vevsadhesjon på uønskede steder.

EVICEL bør påføres med et tynt lag. Overdreven, klumpete påføring kan påvirke legemidlets effekt negativt, og også leging av såret.

Tilstrekkelige data er ikke tilgjengelig for å støtte bruken av dette legemidlet ved vevsliming, påføring via et fleksibelt endoskop for behandling av blødninger eller i gastrointestinale anastomoser.

Som for alle proteinpreparater er det mulig at det vil oppstå overfølsomhetsreaksjoner (allergi). Tegn på overfølsomhetsreaksjoner omfatter elveblest, generalisert urtikaria, trangpustethet, kortpustethet, hypotensjon og anafylaksi. Hvis disse symptomene oppstår, må administreringen avsluttes umiddelbart.

Ved sjokk skal standard medisinsk behandling for sjokk iverksettes.

Samtidig bruk av EVICEL for dural suturlinjetetning med implantater i syntetiske materialer eller durale lapper har ikke blitt vurdert i kliniske studier.

Bruken av EVICEL hos pasienter som gjennomgår strålebehandling innen 7 dager etter operasjonen har ikke blitt evaluert. Det er ikke kjent om strålebehandling kan påvirke effekten til fibrinetningsmiddelet ved bruk til suturlinjetetning ved lukking av dura mater.

Fullstendig hemostase skal oppnås før påføring av EVICEL for å tette dural suturlinje.

Bruken av EVICEL som tetningsmiddel i transsfenoidale og otonevrokirurgiske prosedyrer har ikke blitt studert.

Standard tiltak for å forebygge infeksjoner som oppstår på grunn av bruk av legemidler tilberedt fra humant blod eller plasma omfatter utvalg av donorer, screening av individuelle donasjoner og plasmapooler for spesifikke infeksjonsmarkører og inklusjon av effektive produksjonstrinn for inaktivering/fjerning av virus. På tross av dette kan ikke muligheten for overføring av smittsomme stoffer utelukkes fullstendig når legemidler tilberedt fra humant blod eller plasma administreres. Dette gjelder også ukjente eller nye virus og andre patogener.

Tiltakene som treffes, vurderes effektive for kapselkledte virustyper, som HIV, hepatitt C-virus og hepatitt B-virus, samt for det ikke-kapselkledte hepatitt A-viruset. Tiltakene som treffes, kan ha begrenset effekt mot ikke-kapselkledte virus, som parvovirus B19. Parvovirus B19-infeksjon kan være alvorlig for gravide kvinner (fosterinfeksjon) og for personer med immunsvikt eller økt erytropoiese (f.eks. hemolytisk anemi).

4.5 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Det er ikke utført interaksjonsstudier.

I likhet med sammenlignbare legemidler eller trombinoppløsninger kan legemidlet denatureres etter eksponering for oppløsninger som inneholder alkohol, jod eller tungmetaller (f.eks. antiseptiske løsninger). Slike stoffer bør fjernes i størst mulig omfang før legemidlet påføres.

4.6 Fertilitet, graviditet og amming

Sikkerheten til fibrinlim/hemostatika til bruk ved svangerskap eller amming hos mennesker er ikke påvist ved kontrollerte kliniske utprøvinger. Eksperimentelle dyrestudier er utilstrekkelig til å vurdere sikkerheten med tanke på reproduksjon, utvikling av embryo eller foster, gestasjonsforløp og peri- og postnatal utvikling. Derfor bør legemidlet kun administreres til gravide og ammende kvinner hvis det er absolutt nødvendig.

4.7 Påvirkning av evnen til å kjøre bil og bruke maskiner

Ikke relevant.

4.8 Bivirkninger

Oppsummering av sikkerhetsprofil

Overfølsomhet eller allergiske reaksjoner (kan blant annet være angiødem, brennende eller stikkende/sviende følelse på påføringsstedet, bronkospasmer, kuldefølelse, rødming, generalisert urtikaria, hodepine, elveblest, hypotensjon, letargi, kvalme, uro, takykardi, trangpustethet, prikking, oppkast, tungpustethet) kan forekomme i sjeldne tilfeller hos pasienter som behandles med fibrinlim/hemostatisk midler. I enkelte tilfeller, har disse reaksjonene utviklet seg videre til alvorlig anafylaksi. Overfølsomhet og allergiske reaksjoner kan spesielt ses hvis preparatet påføres gjentatte ganger, eller administreres til pasienter som er påvist å være overfølsomme overfor bestanddelene i preparatet.

Antistoffer mot komponenter i fibrinlim/hemostatisk preparater forekommer sjelden.

Utsiktet intravaskulær injeksjon kan føre til tromboemboliske tilfeller og disseminert intravaskulær koagulasjon (DIC), og det er også risiko for anafylaktisk reaksjon (se pkt. 4.4).

Livstruende luft- eller gaseemboli har oppstått med bruken av sprayenheter som bruker trykkregulator til å administrere EVICEL. Denne hendelsen ser ut til å være tilknyttet bruken av sprayenheter ved høyere enn anbefalte trykk og/eller i nærheten av vevsoverflaten.

For sikkerhet angående overførbare virus og andre stoffer, se pkt. 4.4.

Bivirkningstabell

Tabellen presentert nedenfor er i samsvar med MedDRAs organklassesystem (SOC og Foretrukket term). Frekvenser er evaluert i henhold til følgende konvensjon: Svært vanlige ($\geq 1/10$); vanlige ($\geq 1/100$ til $< 1/10$); mindre vanlige ($\geq 1/1\ 000$ til $< 1/100$); sjeldne ($\geq 1/10\ 000$ til $< 1/1000$); svært sjeldne ($< 1/10\ 000$), ikke kjent (kan ikke anslås ut ifra tilgjengelige data).

Klassifisering etter MedDRA System Organ Class (organklassesystem)	Foretrukket term	Frekvens
<i>Bivirkninger i retroperitoneal eller intra-abdominal kirurgistudie</i>		
Infeksiøse og parasittære sykdommer	Abdominal abscess	Vanlige
Generelle lidelser og reaksjoner på administrasjonsstedet	Feber (Pyreksi)	Vanlige
Sykdommer i blod og lymfatiske organer	Koagulopati	Vanlige
<i>Bivirkninger i karkirurgisk studie</i>		
Infeksiøse og parasittære sykdommer	Infeksjon i graft, stafylokokkinfeksjon	Mindre vanlige
Karsykdommer	Hematom	Mindre vanlige
Generelle lidelser og reaksjoner på administrasjonsstedet	Perifert ødem	Mindre vanlige
Undersøkelser	Redusert hemoglobin	Mindre vanlige
Skade, forgiftning og komplikasjoner ved medisinske prosedyrer	Hemoragi på snittstedet Okklusjon i vaskulær graft Sår Hematom etter inngrepet Postoperative sårkomplikasjoner	Mindre vanlige Mindre vanlige Mindre vanlige Mindre vanlige Mindre vanlige
<i>Bivirkninger i nevrokirurgistudier</i>		
Infeksiøse og parasittære sykdommer	Meningitt	Mindre vanlige
Nevrologiske sykdommer	Pseudomeningocele Intrakraniell hypotensjon (CSF-lekkasje) CSF rhinoré Hodepine Hydrocefalus Subduralt hygrom	Mindre vanlige Vanlige Vanlige Mindre vanlige Mindre vanlige Mindre vanlige
Karsykdommer	Hematom	Mindre vanlige

Beskrivelse av utvalgte bivirkninger

Bivirkningsfrekvens i retroperitoneale eller intraabdominale kirurgistudier

Blant 135 pasienter som hadde gjennomgått retroperitoneal og intraabdominal kirurgi (67 pasienter behandlet med EVICEL og 68 pasienter i kontrollgruppen), ble ingen bivirkninger vurdert å ha årsakssammenheng med studiebehandlingen i henhold til undersøkernes vurderinger. Imidlertid ble 3 alvorlige bivirkninger (en abdominal abscess i EVICEL-gruppen, og en abdominal abscess og en bekkenabscess i kontrollgruppen) vurdert som muligens relatert til studiebehandlingen i henhold til sponsoren.

I en studie på pediatrik populasjon som involverte 40 pasienter (20 pasienter behandlet med EVICEL og 20 kontroller), ble to bivirkninger (pyreksi og koagulopati) vurdert som mulig relatert til EVICEL av undersøker.

Bivirkninger – karkirurgi

Ved kontrollerte studier som omfattet 147 pasienter (75 som fikk EVICEL, 72 i kontrollgruppen) som gjennomgikk vaskulære graft-prosedyrer, ble det rapportert om at 16 personer fikk bivirkninger med graft-trombose/okklusjon i studieperioden. Bivirkningene var jevnt fordelt, med 8 hver i EVICEL- og kontrollgruppene.

Det ble utført en ikke-intervensjonell sikkerhetsstudie etter markedsføring med 300 pasienter som gjennomgikk karkirurgi som innbefattet bruk av EVICEL. Sikkerhetsovervåking ble rettet mot spesifikke bivirkninger ved implantatets åpenhet, trombotiske hendelser og blødninger. Ingen bivirkninger ble rapportert i løpet av studien.

Bivirkninger – nevrokirurgi

I en kontrollert studie med 139 pasienter som gjennomgikk elektive nevrokirurgiske prosedyrer (89 behandlet med EVICEL og 50 kontroller), fikk totalt 7 forsøkspersoner behandlet med EVICEL ni bivirkninger som ble ansett muligens å være tilknyttet studielegemidlet. Disse inkluderte intrakraniell hypotensjon (CSF-lekkasje), CSF-rhinoré, meningitt, hodepine, hydrocefalus, subduralt hygrom og hematom.

Forekomsten av CSF-lekkasje og forekomsten av infeksjoner på operasjonsstedet ble overvåket som sikkerhetsendepunkter i studien. Ved 30 dager postoperativt var forekomsten av sårinfeksjoner lik i de to behandlingsgruppene. Postoperativ CSF-lekkasje oppstod innen 30 dager etter behandlingen hos 4/89 (4,5 %) av forsøkspersonene som ble behandlet med EVICEL (to tilfeller av CSF-lekkasje med redusert sårleging og to tilfeller av rhinoré) og hos 1/50 (2,0 %) av forsøkspersonene som ble behandlet med ekstra suturer.

Én av 26 pediatriske pasienter (3,8 %) behandlet med EVICEL opplevde pseudomeningocele som en alvorlig bivirkning som ble vurdert av sponsor som mulig relatert til EVICEL. I kontrollgruppen opplevde fire av 14 pasienter (28,6 %) pseudomeningocele. (Se pkt. 5.1 for beskrivelse av studien.)

Melding av mistenkte bivirkninger

Melding av mistenkte bivirkninger etter godkjenning av legemidlet er viktig. Det gjør det mulig å overvåke forholdet mellom nytte og risiko for legemidlet kontinuerlig. Helsepersonell oppfordres til å melde enhver mistenkt bivirkning. Dette gjøres via det nasjonale meldesystemet som beskrevet i [Appendix V](#).

4.9 Overdosering

Det er ingen rapporterte tilfeller av overdosering.

5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiske egenskaper

Farmakoterapeutisk gruppe: lokale hemostatika, kombinasjoner, ATC-kode: B02BC30

Virkningsmekanisme

Fibrinadhesjonssystemet igangsetter den siste fasen av fysiologisk blodkoagulering. Omdannelse av fibrinogen til fibrin oppstår gjennom splitting av fibrinogen til fibrinmonomerer og fibrinpeptider. Fibrinmonomerene samles og danner et fibrinkoagel. Faktor XIIIa, som er aktivert fra faktor XIII med

trombin, kryssbinder fibrin. Kalsiumioner er nødvendig for begge, omdanningen av fibrinogen og kryssbindingen av fibrin.

Etter som sårhelingen går fremover, fremmes en økning i fibrinolytisk aktivitet av plasmin og nedbryting av fibrin til fibrin nedbrytingsprodukter igangsettes.

Klinisk effekt og sikkerhet

Kliniske studier som påviste hemostase og suturstøtte, ble utført hos til sammen 147 pasienter (75 med EVICEL, 72 kontroller) som gjennomgikk karkirurgi med PTFE-proteser, og hos til sammen 135 pasienter (66 med EVICEL, 69 med kontroll) som gjennomgikk retroperitoneal og intra-abdominal kirurgi.

Effekten til EVICEL for suturlinjetetning ved lukking av dura mater ble demonstrert hos 139 pasienter (89 behandlet med EVICEL og 50 kontroller) som gjennomgikk kraniotomi-/kraniektomiproedyrer.

Pediatrik populasjon

Følgende pediatriske data er tilgjengelige for å støtte effekt og sikkerhet av EVICEL i denne populasjonen: Av 135 pasienter som gjennomgikk retroperitoneal og intra-abdominal kirurgi, som var inkludert i den kontrollerte studien av EVICEL, var fire pasienter som ble behandlet med EVICEL, 16 år eller yngre. Av disse var to barn i alderen 2 og 5 år, og to var ungdommer på 16 år.

En pediatrisk, randomisert, kontrollert klinisk studie som evaluerte sikkerheten og effekten av EVICEL som et supplement til hemostase i bløtvev eller parenkymale organblødninger, ble gjennomført hos 40 pasienter (20 behandlet med EVICEL og 20 kontroller). Pasientenes aldersgruppe var fra 11 måneder til 17 år. Data fra denne studien var i samsvar med resultatene fra forrige studie innen retroperitoneal og intra-abdominal kirurgi, der ikke-underlegen hemostatisk effekt av EVICEL ble påvist.

I tillegg ble en pediatrisk, randomisert, kontrollert klinisk studie som evaluerte sikkerheten og effekten av EVICEL som et supplement når brukt for suturlinjetetning ved lukking av dura mater for å gi intraoperativ vannrett lukking, gjennomført hos 40 pasienter (26 behandlet med EVICEL og 14 kontroller) som gjennomgikk kraniotomi eller kraniektomi. Pasientenes alder i studien var fra 7 måneder til 17 år. Data fra denne studien er i tråd med den kjente sikkerhetsprofilen til EVICEL hos voksne pasienter (se også pkt. 4.2).

5.2 Farmakokinetiske egenskaper

EVICEL er kun beregnet til bruk på skadet område. Intravaskulær administrasjon er kontraindisert. En følge av dette er at intravaskulære farmakokinetikkstudier ikke er utført for mennesker.

Det er utført studier hos kaniner for å vurdere absorpsjonen og elimineringen av trombin ved påføring på kuttflaten i leveren etter partiell hepatektomi. Ved bruk av ¹²⁵I-trombin ble det påvist at det oppstod sakte absorpsjon av biologisk inaktive peptider fra nedbrytingen av trombin, og C_{max} i plasma ble nådd etter 6–8 timer. Ved C_{max}, representerte plasmakonsentrasjonen bare 1-2 % av påført dose.

Fibrinlim/hemostatika metaboliseres på samme måte som endogent fibrin, ved fibrinolyse og fagocytose.

5.3 Prekliniske sikkerhetsdata

Studier som er utført på bakterier for å påvise mutagenisitet, var negative for trombin alene, biologisk virkestoff (som inneholder fibrinogen, sitrat, glysin, traneksaminsyre og argininhydroklorid), TnBP alene og triton X-100 alene i alle testede konsentrasjoner. Alle konsentrasjoner av kombinasjonen av TnBP og triton X-100 testet også negativt i analyser som ble utført for å bestemme mutagenisitet i pattedyrceller, kromosomavvik og mikronuklei-induksjon.

Etter lokal påføring går absorpsjonen av trombin til plasma sakte, og består hovedsakelig av trombinnedbrytingsproduktene som elimineres.

Ingen toksikologiske effekter pga. oppløsningens rensmiddelreagenser (TnBP og triton X-100) som brukes ved virusinaktivering forventes, fordi restnivåene er mindre enn 5 mikrog/ml.

Nevrotoksisitetsstudier som ble utført med EVICEL, bekreftet at subdural administrasjon hos kanin ikke var forbundet med noen evidens for nevrotoksisitet. Nevroatferdsobservasjoner i 14±1 dager viste ingen unormale funn. Ingen større makroskopiske tegn på lokal intoleranse og ingen behandlingsrelaterte makroskopiske funn ble observert. Analyse av cerebros spinalvæske viste ingen større tegn på inflammasjon.

6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

6.1 Fortegnelse over hjelpestoffer

Hetteglass med humant fibrinogen

Argininhydroklorid

Glysin

Natriumklorid

Natriumsitrat

Kalsiumklorid

Vann til injeksjonsvæsker

Hetteglass med humant trombin

Kalsiumklorid

Humant albumin

Mannitol

Natriumacetat

Vann til injeksjonsvæsker

6.2 Uforlikeligheter

Dette legemidlet skal ikke blandes med andre legemidler.

6.3 Holdbarhet

2 år.

Innen holdbarhetstiden på 2 år kan uåpnede hetteglass lagres etter opptining ved 2-8 °C og beskyttet mot lys i opptil 30 dager. Hetteglassene kan oppbevares ved romtemperatur i opptil 24 timer. Ved utløpt holdbarhet skal ubrukt legemidlet kastes.

6.4 Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares i fryser ved eller under -18 °C. Skal ikke fryses på nytt.

Oppbevar hetteglassene i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.

Hetteglassene skal oppbevares stående.

For ytterligere oppbevaringsforhold etter tining av legemidlet, se pkt. 6.3. Ny utløpsdato ved 2-8 °C må registreres på esken, men skal ikke overskride utløpsdatoen som er angitt på esken og etiketten. Ved utløpt holdbarhet skal ubrukt legemidlet kastes.

Så snart det er trukket opp i påføringsutstyret, må legemidlet brukes umiddelbart.

6.5 Emballasje (type og innhold)

EVICEL leveres som en pakning med to separate hetteglass (glass type I), med gummipropper (type I), som hver inneholder 1 ml, 2 ml eller 5 ml oppløsning, henholdsvis humant fibrinogen og humant trombin.

Påføringsutstyr og egnede utstyrsspisser leveres separat.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

6.6 Spesielle forholdsregler for destruksjon og annen håndtering

Instruksjoner vedrørende bruk er også tatt med i pakningsvedlegget for helsepersonell. Oppløsningene er klare eller svakt opaliserende. Oppløsninger som er uklare eller har avleiringer bør ikke brukes.

Opptining

Hetteglassene skal tines på én av følgende måter:

2 °C - 8 °C (kjøleskap): hetteglassene tiner innen 1 dag, eller

20 °C - 25 °C (romtemperatur): hetteglassene tiner innen 1 time, eller

37 °C (f.eks. vannbad ved bruk av aseptisk teknikk, eller ved å varme hetteglassene i hånden):

hetteglassene tines normalt innen 10 minutter. De kan stå i denne temperaturen i 10 minutter eller til de er helt tinet, men ikke lenger. Temperaturen må ikke overskride 37 °C.

Før bruk må preparatet nå 20 °C - 30 °C.

Montering av påføringsutstyr

EVICEL påføres kun ved hjelp av CE-merket påføringsutstyr merket EVICEL og om ønskelig tilbehørsspisser. Brosjyrer med detaljerte instruksjoner for bruk av EVICEL sammen med påføringsutstyr og tilbehørsspisser følger med i pakningen med påføringsutstyret og tilbehørsspissene. Tilbehørsspissene skal bare brukes av personer som har fått tilstrekkelig opplæring i laparoskopiske, laparoskopassisterte eller åpne kirurgiske inngrep.

Trekk innholdet i de to hetteglassene opp i påføringsutstyret. Følg instruksjonene for bruk i pakningen med utstyret. Begge sprøytene fylles med like store volumer, og skal ikke inneholde luftbobler. Ingen nåler trengs til tilberedning av EVICEL for administrasjon.

Påføring ved drypping

Hold spissen av applikatoren så nærme vevsflaten som mulig, men uten å berøre vevet under påføring, og påfør enkeltdråper på området som skal behandles. Hvis applikatorspissen tilstoppes, kan den kuttes av i trinn på 0,5 cm.

Påføring ved spraying

For å unngå risikoen for potensielt livstruende luft- eller gassemboli, skal EVICEL kun sprayes på med CO₂-gass under trykk (se tabellen nedenfor).

Trykkregulatoren skal brukes i samsvar med produsentens anvisninger.

Koble den korte slangen på påføringsutstyret til enden av den lange gasslangen med hannluerlåsen. Koble hannluerlåsen på gasslangen (med et 0,2 µm bakteriostatisk filter) til en trykkregulator.

Ved påføring av EVICEL ved bruk av en sprayenhet, må det sørges for at trykket og avstanden fra vevet er innenfor de områder som er anbefalt av innehaver av dette legemidlets markedsføringstillatelse, som angitt i følgende tabell:

Kirurgi	Spraysett som skal brukes	Applikatorspisser som skal brukes	Trykkregulator som skal brukes	Anbefalt avstand fra målvev	Anbefalt spraytrykk
Åpen kirurgi	EVICEL Applikatoren het	6 cm fleksibel spiss	Omrix trykkregulator	10–15 cm	20–25 psi (1,4–1,7 bar)
		35 cm stiv spiss			
		45 cm fleksibel spiss			
Laparoskopiske prosedyrer		35 cm stiv spiss		4–10 cm	15–20 psi (1,0–1,4 bar)
		45 cm fleksibel spiss			20 psi (1,4 bar)

Legemidlet sprayeres så på vevsoverflaten i korte puljer (0,1–0,2 ml) for å danne et tynt, jevnt lag. EVICEL danner en klar film over påføringsområdet.

Når EVICEL sprayeres, må endringer i blodtrykk, puls, oksygenmetning og CO₂-ekshalasjon overvåkes grunnet mulig risiko for at det oppstår gassemboli.

Når du bruker ekstra utstyrsspisser med dette legemidlet, må du følge instruksene for bruk av disse.

Avhending

Ikke anvendt legemiddel samt avfall bør destrueres i overensstemmelse med lokale krav.

7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Omrix Biopharmaceuticals N.V.
Leonardo Da Vinci Laan 15
B-1831 Diegem
Belgia
Tlf.:+ 32 2 746 30 00
Faks:+ 32 2 746 30 01

8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(-NUMRE)

EU/1/08/473/001
EU/1/08/473/002
EU/1/08/473/003

9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE / SISTE FORNYELSE

Dato for første markedsføringstillatelse: 6. oktober 2008
Dato for siste fornyelse: 23. august 2018

10. OPPDATERINGSDATO

Detaljert informasjon om dette legemidlet finnes på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (The European Medicines Agency) <http://www.ema.europa.eu/>.

VEDLEGG II

- A. TILVIRKER(E) AV BIOLOGISK(E) VIRKESTOFF(ER) OG TILVIRKER(E) ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE**
- B. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE LEVERANSE OG BRUK**
- C. ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**
- D. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE SIKKER OG EFFEKTIV BRUK AV LEGEMIDLET**

A. TILVIRKER(E) AV BIOLOGISK(E) VIRKESTOFF(ER) OG TILVIRKER(E) ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE

Navn og adresse til tilvirker(e) av biologisk(e) virkestoff(er)

Humant fibrinogen og humant trombin:
Omrix Biopharmaceuticals Ltd.
Plasma Fractionation Institute (Omrix-PFI)
MDA Blood Bank
Sheba Hospital
Ramat Gan 5262000
POB 888
Kiryat Ono 5510801
Israel

Navn og adresse til tilvirker(e) ansvarlig for batch release

Omrix Biopharmaceuticals N.V.
Leonardo Da Vinci Laan 15
B-1831 Diegem
Belgia

B. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE LEVERANSE OG BRUK

Legemiddel underlagt begrenset forskrivning (se Vedlegg I: Preparatomtale, pkt. 4.2).

- **Offisiell batch release**

I henhold til artikkel 114 av direktiv 2001/83/EF vil offisiell batch release utføres av et statlig laboratorium eller et laboratorium utnevnt for dette formålet.

C. ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

- **Periodiske sikkerhetsoppdateringsrapporter (PSUR)**

Kravene for innsendelse av periodiske sikkerhetsoppdateringsrapporter for dette legemidlet er angitt i EURD-listen (European Union Reference Date list) som gjort rede for i Artikkel 107c(7) av direktiv 2001/83/EF og i enhver oppdatering som publiseres på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontor (The European Medicines Agency).

D. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE SIKKER OG EFFEKTIV BRUK AV LEGEMIDLET

- **Risikohåndteringsplan (RMP)**

Innehaver av markedsføringstillatelsen skal gjennomføre de nødvendige aktiviteter og intervensjoner vedrørende legemiddelovervåking spesifisert i godkjent RMP presentert i Modul 1.8.2 i markedsføringstillatelsen samt enhver godkjent påfølgende oppdatering av RMP.

Oppdatert RMP skal sendes inn:

- på forespørsel fra Det europeiske legemiddelkontoret (The European Medicines Agency)

- når risikohåndteringssystemet er modifisert, spesielt som resultat av at det fremkommer ny informasjon som kan lede til en betydelig endring i nytte/risiko profilen eller som resultat av at en viktig milepel (legemiddelovervåkning eller risikominimering) er nådd.

Hvis innsendelse av en PSUR og oppdateringen av en RMP faller på samme tidspunkt, kan de sendes inn samtidig.

- **Andre risikominimeringsaktiviteter**

I henhold til vedtak fra EU-kommisjonen av prosedyren EMEA/H/C/000898/A20/0018 for å redusere risikoen for potensiell livstruende luft/gass-embolisme når legemidlet sprayes med høyere trykk enn hva som er anbefalt og/eller nære vevsoverflaten, skal innehaver av markedsføringstillatelsen sikre at:

- Når EVICEL sprayes ved hjelp av trykk-gass, skal gassen være karbondioksid siden større løselighet av karbondioksid i blodet reduserer risikoen for embolisme.
- EVICEL ikke sprayes via et endoskop når den anbefalte minimum sikkerhetsavstanden fra vevet ikke kan observeres.
- Trykkregulatorer ikke overskrider det maksimale trykket på 1,7 bar for å spraye EVICEL, og inneholder merkelapper som viser det anbefalte trykket og avstand.

Innehaver av markedsføringstillatelsen skal sikre at alle brukere som sprayappliserer dette legemidlet er forsynt med:

- merker til trykkregulatoren som informerer om korrekt trykk og avstander ved åpne og laparoskopiske inngrep
- et advarselskort som informerer om korrekt trykk og avstander for sprayapplisering ved åpne og laparoskopiske inngrep
- en etikett som skal plasseres på apparatets luftslange og som skal angi bruksanvisningen. Hvis etiketten leveres som en del av legemidlet, skal den integreres i produktinformasjonen via en endringsprosedyre.

Innehaver av markedsføringstillatelsen skal sikre at i hver medlemsstat hvor EVICEL markedsføres, forsynes all helsepersonell som brukes EVICEL med opplæringsmateriell som har som formål å øke kjennskapen om risikoen for livstruende gassemboli hvis legemidlet ikke sprayes riktig, samt gi rådgivning om hvordan man håndterer denne risikoen:

- **Opplæringsmateriell** skal inneholde:
 - Et sammendrag av legemiddelegenskapene
 - Punktet som heter «Påfølgende informasjon er bare beregnet på helsepersonell» i det siste pakningsvedlegget.
 - Opplæringsmateriell for helsepersonell
- **Opplæringsmaterielle for helsepersonell** skal informere om
 - risiko for livstruende gassemboli hvis legemidlet ikke sprayes riktig
 - utelukkende bruk av CO₂ under trykk
 - begrensning til åpen- og laparoskopisk kirurgi, minimum sprayavstand må observeres:
 - åpen kirurgi, minimum 10 cm
 - laparoskopisk kirurgi – minimum 4 cm sprayavstand dersom den kan bedømmes nøyaktig
 - korrekt trykk og avstand til vev avhengig av operasjonstypen (åpen eller laparoskopisk)

- krav om å tørke såret ved bruk av standardteknikker (f.eks. intermitterende bruk av kompresser, vattpinner, sug) før legemidlet anvendes
- krav om tett overvåkning av blodtrykk, puls, oksygenmetning og slutt-tidal-CO₂ under spraying av legemidlet for forekomst av gassemboli
- hvilke(n) regulator(er) som skal brukes i samsvar med produsentens anbefalinger og bruksanvisningen i preparatomtalen

Presist innhold og form på opplæringsmaterialet og opplæringsprogrammet inkluderer kommunikasjons media, distribusjons metoder, samt alle andre aspekter av programmet skal avtales med de relevante nasjonale myndighetene.

VEDLEGG III
MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG

A. MERKING

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJE

ESKE

1. LEGEMIDLETS NAVN

EVICEL oppløsninger til vevslim
humant fibrinogen, humant trombin

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Inneholder følgende virkestoff:

Komponent 1: 1 hetteglass med 1 ml humant koagulerbart protein (50–90 mg/ml)

Komponent 2: 1 hetteglass med 1 ml humant trombin (800–1200 IE/ml).

Inneholder følgende virkestoff:

Komponent 1: 1 hetteglass med 2 ml humant koagulerbart protein (50–90 mg/ml)

Komponent 2: 1 hetteglass med 2 ml humant trombin (800–1200 IE/ml).

Inneholder følgende virkestoff:

Komponent 1: 1 hetteglass med 5 ml humant koagulerbart protein (50–90 mg/ml)

Komponent 2: 1 hetteglass med 5 ml humant trombin (800–1200 IE/ml).

3. LISTE OVER HJELPESTOFFER

Humant fibrinogen: argininhydroklorid, glysin, natriumklorid, natriumsitrat, kalsiumklorid, vann til injeksjonsvæsker.

Humant trombin: kalsiumklorid, humant albumin, mannitol, natriumacetat, vann til injeksjonsvæsker.

4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

Oppløsninger til vevslim

1 hetteglass med 1 ml humant koagulerbart protein

1 hetteglass med 1 ml humant trombin

1 hetteglass med 2 ml humant koagulerbart protein

1 hetteglass med 2 ml humant trombin

1 hetteglass med 5 ml humant koagulerbart protein

1 hetteglass med 5 ml humant trombin

5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI(ER)

Til bruk på skadet område.
Les pakningsvedlegget før bruk.

6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN

Oppbevares utilgjengelig for barn.

7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER

Skal ikke brukes intravaskulært.

8. UTLØPSDATO

EXP

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Oppbevares stående.
Skal ikke fryses igjen etter tining.
Oppbevares i ytteremballasjen ved -18 °C eller kaldere for å beskytte mot lys. Etter opptining oppbevares uåpnede hetteglass i ytteremballasjen ved 2 °C - 8 °C i opptil 30 dager, med start:

10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Omrix Biopharmaceuticals N.V.
Leonardo Da Vinci Laan 15
B-1831 Diegem
Belgia

12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(-NUMRE)

EU/1/08/473/001
EU/1/08/473/002
EU/1/08/473/003

13. PRODUKSJONSNUMMER

Lot

14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING

15. BRUKSANVISNING

16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT

Fritatt fra krav om blindeskrift.

17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet

18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER

PC:

SN:

NN:

MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ SMÅ INDRE EMBALLASJER

ETIKETT TIL HETTEGLASS

1. LEGEMIDLETS NAVN OG ADMINISTRASJONSVEI

EVICEL oppløsninger til vevslim
humant fibrinogen:

Komponent 1: Humant koagulerbart protein 50 – 90 mg/ml

2. ADMINISTRASJONSMÅTE

Til bruk på skadet område.

3. UTLØPSDATO

EXP

4. PRODUKSJONSNUMMER

Lot

5. INNHOLD ANGITT ETTER VEKT, VOLUM ELLER ANTALL DOSER

1 ml

2 ml

5 ml

6. ANNET

Skal brukes som et to-komponent-preparat sammen med utstyret som følger med.

MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ SMÅ INDRE EMBALLASJER

ETIKETT TIL HETTEGLASS

1. LEGEMIDLETS NAVN OG ADMINISTRASJONSVEI

EVICEL oppløsninger til vevslim
humant trombin:

Komponent 2: Humant trombin 800–1200 IE/ml

2. ADMINISTRASJONSMÅTE

Til bruk på skadet område.

3. UTLØPSDATO

EXP

4. PRODUKSJONSNUMMER

Lot

5. INNHOLD ANGITT ETTER VEKT, VOLUM ELLER ANTALL DOSER

1 ml
2 ml
5 ml

6. ANNET

Skal brukes som et to-komponent-legemiddel sammen med utstyret som følger med.

B. PAKNINGSVEDLEGG

Pakningsvedlegg: Informasjon til pasienten

EVICEL oppløsninger til vevslim

humant fibrinogen
humant trombin

Les nøye gjennom dette pakningsvedlegget før du begynner å bruke legemidlet. Det inneholder informasjon som er viktig for deg.

- Ta vare på dette pakningsvedlegget. Du kan få behov for å lese det igjen.
- Hvis du har ytterligere spørsmål, kontakt lege.
- Kontakt lege, apotek eller sykepleier dersom du opplever bivirkninger, inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget. Se avsnitt 4.

I dette pakningsvedlegget finner du informasjon om:

1. Hva EVICEL er og hva det brukes mot
2. Hva du må vite før du bruker EVICEL
3. Hvordan du bruker EVICEL
4. Mulige bivirkninger
5. Hvordan du oppbevarer EVICEL
6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

1. Hva EVICEL er og hva det brukes mot

EVICEL er et humant, fibrint vevslim som leveres i en pakning med to separate hetteglass. Hvert hetteglass inneholder 1 ml, 2 ml eller 5 ml oppløsning (med henholdsvis humant fibrinogen og humant trombin).

Påføringsutstyr og egnede utstyrsspisser leveres separat.

Fibrinogen er et konsentrat av koagulerbart protein og trombin er et enzym som får koagulerbart protein til å koagulere. Så når de to komponentene blandes sammen, koagulerer de umiddelbart.

EVICEL påføres hos voksne under kirurgi for å redusere blødninger og lekkasjer under og etter operasjonen.

EVICEL kan brukes ved blodkarkirurgi og ved kirurgi som finner sted på bakre bukvegg. EVICEL kan også brukes til å sikre vanntett lukning av cerebrale hinner (dura mater) under nevrokirurgi når andre kirurgiske teknikker er utilstrekkelige.

Det dryppes eller sprayes på kuttet vev, der det danner et tynt lag som tetter vevet og/eller stopper blødningen.

2. Hva du må vite før du bruker EVICEL

Bruk ikke EVICEL

- Dersom du er allergisk (overfølsom) overfor legemidler laget av humant blod eller et av de andre innholdsstoffene i EVICEL (listet opp i avsnitt 6). Tegn på allergiske reaksjoner omfatter elveblest, utslett, tranghetsfølelse i brystet, kortpustethet, blodtrykksfall og pustebesvær. Hvis

- disse symptomene oppstår, må administrasjonen avsluttes umiddelbart.
- EVICEL må ikke påføres intravaskulært.
- EVICEL skal ikke brukes i endoskopisk (inne i lumen på et hult organ) kirurgi. Se anbefalinger nedenfor for laparoskopi.
- EVICEL må ikke brukes til tetning av suturlinjen i dura mater hvis det er åpninger på mer enn 2 mm etter suturering.
- EVICEL må ikke brukes som lim for fiksering av durale lapper.
- EVICEL må ikke brukes som tetningsmiddel når dura mater ikke kan sutureres.

Advarsler og forsiktighetsregler

- For å unngå risikoen for potensiell dødelig luft- eller gassemboli, skal EVICEL sprøytes på kun ved bruk av CO₂-gass under trykk.
- Før påføring av EVICEL skal overflateområdet til såret tørkes med standard teknikker (f.eks. intermitterende applikasjon av kompresser, vattdotter, sug).
- Når EVICEL påføres under kirurgi, må kirurgen sikre at det kun påføres på vevsoverflaten. EVICEL må ikke injiseres i vev eller blodkar, fordi det da vil forårsake koagler som kan være dødelige.
- Bruk av EVICEL har ikke blitt studert i følgende prosedyrer, og det foreligger derfor ingen informasjon som viser at det ville være effektivt i disse prosedyrene:
 - sammenliming av vev
 - kirurgiske inngrep på hjernen eller ryggmargen unntatt for støtte av vanntett lukning av cerebrale hinner (dura mater)
 - kontrollere blødning i magen eller tarmene ved å påføre legemidlet gjennom endoskop
 - forsegling av tarmkirurgi
 - tetning i transfenoidale og otonevrokirurgiske prosedyrer
- Det er ikke kjent om strålebehandling kan påvirke effekten til fibrintetningsmiddel dersom det blir brukt til suturlinjetetning under nevrokirurgi.
- Bruk av EVICEL under nevrokirurgi hos pasienter som også behandles med implantater eller med durale lapper har ikke blitt evaluert i kliniske studier.
- Blødningen skal kontrolleres før EVICEL brukes til å forsegle den durale suturlinjen.
- EVICEL skal påføres i et tynt lag. Overdreven, klumpete påføring kan påvirke legemidlets effekt negativt, og også leging av såret.

Livstruende luft- eller gassemboli har oppstått ved bruken av sprayenheter som bruker trykkregulator til å administrere EVICEL. Det virker som om dette skjer i sammenheng med sprayenheter som har høyere enn anbefalt trykk og/eller som brukes svært nær vevsoverflaten. EVICEL-spraypåføringen skal kun brukes hvis det er mulig å nøyaktig bedømme sprayavstanden, spesielt under laparoskopi. Sprayavstanden fra vev og trykk skal være innenfor områdene som anbefales av produsenten (se tabellen i avsnittet Bruksanvisning). Ved spraying av EVICEL, må endringer i blodtrykk, puls, oksygenmetning og CO₂-innholdet på slutten av ekshalasjon overvåkes på grunn av mulighetene for at det oppstår luft- eller gassemboli. Sprayenheter og tilbehørsspisser har bruksanvisning med anbefalinger for trykkområder og nærhet til vevsoverflaten, som skal følges nøye.

- Nærliggende områder må beskyttes (tildekkes) for å sikre at EVICEL bare påføres partier som skal behandles.
- Som for alle proteinpreparater er det mulig at det vil oppstå overfølsomhetsreaksjoner (allergi). Tegn på overfølsomhetsreaksjoner omfatter elveblest, utslett, trangpustethet, kortpustethet,

hypotensjon og anafylaksi. Hvis disse symptomene oppstår, må administrasjonen avsluttes umiddelbart.

- Når legemidler lages av humant blod eller plasma, iverksettes visse tiltak for å forhindre at infeksjoner overføres til pasientene. Disse omfatter nøye utvelgelse av blod- og plasmadonorer for å forsikre at de som har risiko for å bære infeksjoner, utelukkes, samt testing av hver donasjon og plasmapoolene for tegn på virus/infeksjoner. Produsentene av disse legemidlene benytter også tiltak under behandlingen av blod og plasma som kan inaktivere eller fjerne virus. På tross av disse tiltakene, kan ikke muligheten for overføring av smittsomme stoffer utelukkes fullstendig når legemidler tilberedt fra humant blod eller plasma administreres. Dette gjelder også eventuelle ukjente eller nye virus, eller andre typer infeksjoner.

Tiltakene som treffes ved produksjon av fibrinogen og trombin anses effektive for lipiddekkede virus, som humant immunsviktvirus (HIV), hepatitt B-virus og hepatitt C-virus samt det ikke-innkapslede viruset hepatitt A. Tiltakene som treffes kan ha begrenset verdi mot parvovirus B19. Parvovirus B19-infeksjon kan være alvorlig for gravide kvinner (fosterinfeksjon) og for personer med svikt i immunsystemet eller som har enkelte typer anemi (f.eks. sigdcelleanemi eller hemolytisk anemi).

Helsepersonellet registrerer navn og batchnummer på legemidlet for å kunne spore eventuelle infeksjonskilder.

Barn og ungdom

Pediatriske data som støtter sikkerhet og effekt av EVICEL hos denne populasjonen, er tilgjengelige.

Andre legemidler og EVICEL

Rådfør deg med lege eller apotek dersom du bruker, nylig har brukt eller planlegger å bruke andre legemidler. Dette gjelder også reseptfrie legemidler.

Graviditet og amming

Det foreligger ikke tilstrekkelig informasjon til å kunne vite om noen bestemt risiko er forbundet med bruk av EVICEL under graviditet eller amming. Fordi EVICEL brukes under kirurgi, bør du imidlertid diskutere den generelle risikoen forbundet med operasjonen med legen din hvis du er gravid eller ammer.

3. Hvordan du bruker EVICEL

Legen som behandler deg vil administrere EVICEL under operasjonen. Under operasjonen vil legen din dryppe eller spraye EVICEL på kuttet vev, ved hjelp av påføringsutstyr. Dette utstyret gjør det mulig å tilføre like store mengder av de to komponentene i EVICEL samtidig, og sikrer at de blandes jevnt, noe som er viktig for at vevslimet skal ha optimal effekt.

Hvor mye EVICEL legen påfører, kommer an på vevsflaten som skal behandles under operasjonen. Legen drypper preparatet på vevet i meget små mengder eller sprayer i korte støt (0,1-0,2 ml) for å danne et tynt, jevnt lag. Hvis påføring av ett enkelt lag EVICEL ikke stopper blødningen fullstendig, kan enda et lag påføres.

4. Mulige bivirkninger

Som alle legemidler kan dette legemidlet forårsake bivirkninger, men ikke alle får det. Følgende bivirkninger som oppstod i løpet av de kliniske studiene ble ansett å være tilknyttet bruken av EVICEL:

De mest alvorlige bivirkningene

- Vannaktig væske (cerebrospinalvæske) som kommer ut av såret eller nesen (CSF-lekkasje/CSF-rhinoré). Hyppigheten av bivirkningene var vanlige (kan forekomme hos opptil 1 av 10 personer).
- Hodepine, kvalme og oppkast (på grunn av subduralt hygrom, som innebærer ansamling av CSF i subduralrommet (rommet mellom den harde hjernehinne og spindelvevshinnen). Hyppigheten av bivirkningene var mindre vanlige (kan forekomme hos opptil 1 av 100 personer).
- Feber eller langvarig forstoppelse, flatulens (som følge av abdominal abscess). Hyppigheten av bivirkningene var vanlige (kan forekomme hos opptil 1 av 10 personer).
- Ansamling av cerebrospinalvæske mellom vev som omgir hjernehindene på grunn av lekkasje av væske som normalt omgir hjernen (pseudomeningocele). Hyppigheten av bivirkningen var mindre vanlige (kan forekomme hos opptil 1 av 100 personer).
- Nummenhet eller smerte i ekstremitetene (armer og ben), forandringer i hudfarge (som følge av graftokklusjon (blokkering av transplantatet) eller trombose (blodpropp). Disse bivirkningene forekommer mindre vanlige (kan forekomme hos opptil 1 av 100 personer).

Hvis du opplever noen av de ovennevnte symptomene, eller noen andre symptomer som er relatert til operasjonen, ta kontakt med lege eller kirurg umiddelbart. Hvis du føler deg uvel, gi beskjed til legen umiddelbart, selv om symptomene er annerledes enn de som er beskrevet her.

Andre bivirkninger

Andre bivirkninger som ble rapportert som vanlige i løpet av kliniske studier med EVICEL (dvs. at de kan forekomme hos opptil 1 av 10 personer), inkluderte feber og problemer med koagulering av blodet.

Bivirkninger som forekom mindre vanlige i løpet av kliniske studier med EVICEL (dvs. at de kan forekomme hos opptil 1 av 100 personer) inkluderte meningitt, akkumulering av cerebrospinalvæske i hjernekanaler (hydrocefalus), infeksjon, blodansamlinger (hematom), hevelse, redusert hemoglobin og postoperative sårkomplikasjoner (inkludert blødning eller infeksjon).

EVICEL er et fibrinvevslim. Fibrinvevslim kan generelt sett og i sjeldne tilfeller (kan forekomme hos opptil 1 av 1 000 personer) forårsake en allergisk reaksjon. Dersom du opplever en allergisk reaksjon, kan du ha ett eller flere av følgende symptomer: hudutslett, elveblest eller nesleutslett, trangpustethet, kuldefølelse, rødming, hodepine, lavt blodtrykk, letargi, kvalme, uro, økt hjertefrekvens, prikking, oppkast eller tungpustethet. Ingen allergiske reaksjoner er rapportert hittil for pasienter som er behandlet med EVICEL.

Det er også en teoretisk mulighet for at du kan utvikle antistoffer mot proteinene i EVICEL, som potensielt kan påvirke blodkoaguleringen. Hyppigheten av denne typen hendelser er ikke kjent (kan ikke anslås ut ifra tilgjengelige data).

Melding av bivirkninger

Kontakt lege, farmasøyt eller sykepleier dersom du opplever bivirkninger, inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget. Du kan også melde fra om bivirkninger direkte via det nasjonale meldesystemet som beskrevet i Appendix V. Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du med informasjon om sikkerheten ved bruk av dette legemidlet.

5. Hvordan du oppbevarer EVICEL

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Bruk ikke dette legemidlet etter utløpsdatoen som er angitt på etiketten og esken etter "EXP". Utløpsdatoen henviser til den siste dagen i den måneden.

Hetteglassene må oppbevares stående.

Oppbevares i fryser ved -18 °C eller kaldere.

Oppbevar hetteglassene i ytteremballasjen for å beskytte mot lys. Må ikke fryses på nytt. Etter tining kan uåpnede hetteglass oppbevares ved 2 °C - 8 °C og beskyttet mot lys i opptil 30 dager uten å bli frosset igjen i løpet av denne perioden. Den nye utløpsdatoen ved 2 °C - 8 °C bør merkes på esken, men skal ikke overstige utløpsdatoen som er angitt på esken og etiketten. Ved slutten av denne perioden skal legemidlet brukes eller kastes.

Fibrinogen- og trombinkomponentene er stabile ved romtemperatur i opptil 24 timer. Ikke oppbevar EVICEL i kjøleskap etter at den har nådd romtemperatur. Så snart de er trukket opp i påføringsutstyret, må de brukes umiddelbart. Kast ubrukt legemiddel etter 24 timer ved romtemperatur

6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

Sammensetning av EVICEL

Virkestoffer er:

Komponent 1: Humant koagulerbart protein (inneholder hovedsakelig fibrinogen og fibronektin 50–90 mg/ml)

Komponent 2: Humant trombin (800–1200 IE/ml)

Andre hjelpestoffer er:

Komponent 1: argininhydroklorid, glysin, natriumklorid, natriumsitrat, kalsiumklorid og vann til injeksjonsvæsker.

Komponent 2: kalsiumklorid, humant albumin, mannitol, natriumacetat og vann til injeksjonsvæsker.

Hvordan EVICEL ser ut og innholdet i pakningen

Pakningsstørrelser

EVICEL er et humant fibrinlim som leveres i en pakning med to separate hetteglass. Hvert hetteglass inneholder 1 ml, 2 ml eller 5 ml oppløsning med henholdsvis humant fibrinogen og humant trombin.

EVICEL er tilgjengelig i følgende pakningsstørrelser: 2 x 1 ml, 2 x 2 ml og 2 x 5 ml. Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

Påføringsutstyr og egnede utstyrspisser leveres separat.

Innehaver av markedsføringstillatelsen og tilvirker:

Omrix Biopharmaceuticals N.V.

Leonardo Da Vinci Laan 15

B-1831 Diegem

Belgia

Tlf.: +32 2 746 30 00

Faks: +32 2 746 30 01

Dette pakningsvedlegget ble sist oppdatert

Andre informasjonskilder

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (The European Medicines Agency): <http://www.ema.europa.eu>

Dette pakningsvedlegget er tilgjengelig på alle EU/EØS-språk på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (The European Medicines Agency).

Påfølgende informasjon er bare beregnet på helsepersonell.

BRUKSANVISNING

Les dette før du åpner pakningen

EVICEL leveres i sterile pakninger, og derfor er det viktig å *kun* bruke uskadede pakninger som ikke har vært åpnet (post-sterilisering er ikke mulig).

Oppbevaring

Den godkjente holdbarheten for EVICEL er 2 års lagring ved ≤ -18 °C. Bruk ikke etter utløpsdatoen som er angitt på etiketten og esken.

Innen holdbarhetstiden på 2 år kan uåpnede hetteglass oppbevares etter opptining ved 2 °C – 8 °C (i kjøleskap) og beskyttet mot lys i en periode på opptil 30 dager.

Datoen da oppbevaring i kjøleskap startes, må skrives på esken på beregnet sted. Skal ikke fryses på nytt.

Fibrinogen- og trombinkomponentene er stabile ved romtemperatur i opptil 24 timer, men når de er trukket opp i administrasjonsutstyret, må de brukes umiddelbart.

Hetteglassene skal oppbevares stående.

Ikke bruk etter utløpsdatoen som er angitt på etiketten og esken.

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Påføringsutstyret bør oppbevares separat fra fibrinogen og trombin, ved romtemperatur.

Opptining

Hetteglassene skal tines på én av følgende måter:

2 °C - 8 °C (kjøleskap): hetteglassene tiner innen 1 dag,

20 °C - 25 °C (romtemperatur): hetteglassene tiner innen 1 time,

37 °C (f.eks. vannbad ved bruk av aseptisk teknikk, eller ved å varme hetteglassene i hånden): hetteglassene tines normalt innen 10 minutter. De kan stå i denne temperaturen i 10 minutter eller til de er helt tinet, men ikke lenger. Temperaturen må ikke overskride 37 °C.

Før bruk må preparatet nå 20 °C - 30 °C.

Tilberedning

EVICEL påføres kun ved hjelp av CE-merket påføringsutstyr merket EVICEL og om ønskelig utstyrsspiss. Brosjyrer med detaljerte instruksjoner for bruk av EVICEL sammen med påføringsutstyret og tilbehørsspissene følger med i pakningen med påføringsutstyret og tilbehørsspissene. Tilbehørsspissene skal bare brukes av personer som har fått tilstrekkelig opplæring i laparoskopiske, laparoskopassisterte eller åpne kirurgiske inngrep. Legemidlet skal kun rekonstitueres og administreres i henhold til instruksjonene og med enhetene som anbefales for dette legemidlet.

For å unngå risikoen med potensielt livstruende luft- eller gassemboli skal EVICEL sprayes ved bruk av CO₂-gass under trykk.

Oppløsningene er klare eller lett blakket. Ikke bruk oppløsninger som er uklare eller har avleiringer. Trekk innholdet i de to hetteglassene opp i påføringsutstyret. Følg instruksjonene for bruk i pakningen med utstyret. Begge sprøytene fylles med like store volumer, og skal ikke inneholde luftbobler. Ingen nåler trengs til tilberedning av EVICEL for administrasjon.

Før påføring av EVICEL må overflateområdet for såret tørkes med standard teknikker (f.eks. intermitterende applikasjon av kompresser, vattdotter, sug).

Påføring ved drypping

Hold spissen av applikatoren så nærme vevsflaten som mulig, men uten å berøre vevet under påføring, og påfør enkeltdråper på området som skal behandles. Hvis applikatorspissen tilstoppes, kan den kuttes av i trinn på 0,5 cm.

Påføring ved spraying

EVICEL må kun sprayes på med CO₂ under trykk.

Koble den korte slangen på påføringsutstyret til enden av den lange gasslangen med hannluerlåsen. Koble hunnluerlåsen på gasslangen (med et 0,2 µm bakteriostatisk filter) til en trykkregulator. Trykkregulatoren brukes i henhold til produsentens instruksjoner.

Ved påføring av EVICEL ved bruk av en sprayenhet, bruk trykk og avstand fra vevet som er innenfor områdene som anbefales av produsenten.

Kirurgi	Spraysett som skal brukes	Applikatorspisser som skal brukes	Trykkregulator som skal brukes	Avstand fra målvev	Spraytrykk	
Åpen kirurgi	EVICEL Applikatorenhet	6 cm fleksibel spiss	Omrix trykkregulator	10–15 cm	20–25 psi (1,4–1,7 bar)	
		35 cm stiv spiss				
		45 cm fleksibel spiss				
Laparoskopiske prosedyrer		35 cm stiv spiss		4–10 cm	15–20 psi (1,0–1,4 bar)	
		45 cm fleksibel spiss				20 psi (1,4 bar)

Legemidlet sprayes så på vevsoverflaten i korte støt (0,1–0,2 ml) for å danne et tynt, jevnt lag. EVICEL danner en klar film over påføringsområdet.

Når EVICEL sprayes, må endringer i blodtrykk, puls, oksygenmetning og CO₂-ekshalasjon overvåkes grunnet mulig risiko for at det oppstår gassemboli.

Avhending

Ikke-anvendt legemiddel eller avfallsmateriale skal destrueres i overensstemmelse med lokale krav.