

## Příbalová informace: Informace pro pacienta

### bicaVera 1,5 % glucose, 1,75 mmol/l calcium roztok pro peritoneální dialýzu

**Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek používat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.**

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře, lékárníka nebo zdravotní sestry.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejně známky onemocnění jako Vy.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři, lékárníkovi, nebo zdravotní sestře. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

#### Co naleznete v této příbalové informaci:

1. Co je bicaVera a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek bicaVera používat
3. Jak se bicaVera používá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak přípravek bicaVera uchovávat
6. Obsah balení a další informace

#### 1. Co je bicaVera a k čemu se používá

bicaVera se používá k očišťování krve pomocí pobřišnice u pacientů v konečném stádiu chronického selhání ledvin. Tento způsob očišťování krve se nazývá peritoneální dialýza.

#### 2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek bicaVera používat

##### Nepoužívejte přípravek bicaVera 1,5 % glucose, 1,75 mmol/l calcium

- jestliže máte příliš nízkou hladinu draslíku v krvi
- jestliže máte příliš vysokou hladinu vápníku v krvi

#### Léčba peritoneální dialýzou nesmí být zahájena, jestliže máte

- změny v oblasti břicha, jako např
  - poranění nebo stav po operaci
  - závažné popáleniny
  - rozsáhlé zánětlivé reakce na kůži
  - zánět pobřišnice
  - nehojící se mokvající rány
  - pupeční, tříselnou nebo brániční kýlu
  - nádory v oblasti břicha nebo střev
- zánětlivé onemocnění střev
- střevní neprůchodnost
- onemocnění plic, zvláště zápal plic
- otravu krve způsobenou bakteriemi
- nadměrně vysoké hladiny tuku v krvi
- otravu způsobenou močovými látkami v krvi, kterou nelze léčit peritoneální dialýzou
- těžká podvýživa a úbytek tělesné hmotnosti, zvláště pokud není možné zajistit dostatečný příjem stravy s obsahem bílkovin.

## **Upozornění a opatření**

Neprodleně oznamte svému lékaři

- jestliže u Vás došlo k **těžké ztrátě elektrolytů (solí)** následkem **zvracení a/nebo průjmu**
- jestliže máte **zánět pobřišnice**, který se projevuje zakaleným dialyzátem, bolestí břicha, horečkou, celkovým pocitem nemoci nebo velmi zřídka otravou krve.  
Ukažte, prosím, vak s obsahem vypuštěného dialyzátu Vašemu lékaři.
- jestliže trpíte **těžkou bolestí břicha, nadmutím břicha nebo zvracením**. To mohou být příznaky enkapsulující peritoneální sklerózy, což je známá vzácná komplikace peritoneální dialýzy, která může být smrtelná.

Peritoneální dialýza může vést ke **ztrátě bílkovin a vitamínů rozpustných ve vodě**. K zabránění jejich nedostatku se doporučuje odpovídající dieta nebo užívání potravinových doplňků.

Lékař Vám bude kontrolovat rovnováhu elektrolytů (solí), počty krevních buněk, funkce ledvin, tělesnou hmotnost a stav výživy.

## **Další léčivé přípravky a bicaVera**

Informujte svého lékaře nebo lékárničku o všech léčích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval(a), nebo které možná budete užívat.

Protože peritoneální dialýza může ovlivnit účinky léků, může být zapotřebí, aby Vám lékař upravil jejich dávkování. To se týká především

- **léků na srdeční selhání**, jako je např. digitoxin.  
Lékař Vám bude kontrolovat hladiny draslíku v krvi, a pokud to bude nezbytné, učiní vhodná opatření.
- **léků, které ovlivňují hladinu vápníku v krvi**, jako ty, které obsahují vápník, nebo vitamín D.
- **léků, které zvyšují vylučování moči**, jako jsou diuretika.
- **léků užívaných ústy ke snížení hladiny krevního cukru nebo inzulinu**. Bude u Vás třeba pravidelně kontrolovat hladiny krevního cukru.

## **Těhotenství a kojení**

Pokud jste těhotná nebo kojíte, domníváte se, že můžete být těhotná, nebo plánujete otěhotnět, poraďte se se svým lékařem dříve, než začnete tento přípravek používat.

Nejsou k dispozici dostatečné údaje s léčbou přípravkem bicaVera u těhotných žen nebo v období kojení. Jestliže jste těhotná nebo kojíte, smíte používat přípravek bicaVera pouze pokud to Váš lékař považuje za zcela nezbytné.

## **Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů**

Přípravek bicaVera nemá žádný nebo má zanedbatelný vliv na schopnost řídit a obsluhovat stroje.

### **3. Jak se bicaVera používá**

Vždy používejte tento přípravek přesně podle pokynů svého lékaře nebo lékárničky. Pokud si nejste jistý(á), poraďte se se svým lékařem nebo lékárničkou.

Váš lékař určí způsob, dobu, četnost použití a požadovaný objem roztoku a dobu prodlevy v břišní dutině.

Objeví-li se napětí v oblasti břicha, Váš lékař může objem dialyzátu snížit.

## **Kontinuální ambulantní peritoneální dialýza (CAPD)**

- **Dospělí:** Obvyklá dávka je 2000-2500 ml roztoku čtyřikrát denně v závislosti na tělesné hmotnosti a funkci ledvin.  
Po 2 až 10 hodinách prodlevy v břišní dutině se roztok vypustí.

- **Děti:** Lékař určí potřebný objem dialyzačního roztoku v závislosti na snášenlivosti, věku a tělesném povrchu dítěte.  
Doporučená počáteční dávka je 600–800 ml/m<sup>2</sup> (až do 1000 ml/m<sup>2</sup> přes noc) tělesného povrchu se čtyřmi výměnami během dne.

### **Automatizovaná peritoneální dialýza (APD)**

Pro tento typ dialýzy se používá systém *sleep•safe*. Výměna vaků se provádí automaticky během noci pomocí cycleru.

- **Dospělí:** Obvyklá dávka je 2000 ml (maximálně 3000 ml) na jednu výměnu se 3-10 cykly během noci a časem na cyklovači od 8 do 10 hodin, kombinovaná s 1 nebo 2 výměnami během dne.
- **Děti:** Objem jedné výměny má být 800-1000 ml/m<sup>2</sup> (až do 1400 ml/m<sup>2</sup>) tělesného povrchu s 5-10 cykly během noci.

bicaVera se podává **pouze do peritoneální dutiny**.

Přípravek bicaVera lze použít pouze v případě, že je roztok čirý a vak nepoškozený.

bicaVera se dodává v dvoukomorovém vaku. Roztoky z obou komor se musí před použitím smíchat podle následujícího postupu.

### **Návod k použití**

#### **Pro použití systému *stay•safe* pro kontinuální ambulantní peritoneální dialýzu (CAPD)**

Nejdříve zahřejte vak s roztokem na teplotu těla. K tomu má být použit vhodný ohřívač vaku. Doba zahřívání vaku závisí na objemu vaku a použitém ohřívači vaku (pro 2000ml vak s počáteční teplotou 22 °C je to obvykle 120 minut). Více informací naleznete v návodu k použití ohřívacího zařízení. Mikrovlnný ohřev nesmí být použit z důvodů nebezpečí lokálního přehřátí. Po zahřátí roztoku můžete zahájit výměnu vaků.

#### **1. Příprava roztoku**

► Zkontrolujte vak se zahřátým roztokem (etiketa, doba použitelnosti, čirost roztoku, neporušenost vaku, neporušenost švů). ► Položte vak na pevnou podložku. ► Otevřete ochranný přebal vaku a obal dezinfekční čepičky/uzavírací čepičky. ► Umyjte si ruce dezinfekčním mycím přípravkem. ► Rolujte vak, který leží na přebalu, od jednoho horního konce, až dojde k otevření středního švu. Roztoky z obou komor se automaticky smísí. ► Nyní srolujte vak z horního kraje, dokud není šev dolního trojúhelníku zcela otevřen. ► Zkontrolujte, jestli jsou švy zcela otevřeny. ► Zkontrolujte čirost roztoku a zda vak neprosakuje.

#### **2. Příprava na výměnu vaku**

► Zavěste vak s roztokem na horní závěs infuzního stojanu, rozvíňte set vaku a vložte DISC do organizéru. Poté co rozvinete hadičku k odpadnímu vaku, zavěste tento vak na nižší závěs infuzního stojanu. ► Vložte adaptér katétru do jednoho ze dvou otvorů organizéru. ► Vložte novou dezinfekční čepičku/uzavírací čepičku do dalšího volného otvoru. ► Vydezinfikujte si ruce a odstraňte ochrannou čepičku z DISCu. ► Připojte adaptér katétru k DISCu.

#### **3. Vypouštění**

► Otevřete svorku na prodloužení. Zahájí se vypouštění. ► Poloha •

#### **4. Propláchnutí setu**

► Po vypouštění propláchněte odpadní vak čerstvým roztokem (asi 5 sekund). ► Poloha ••

#### **5. Napouštění**

► Napouštění zahajte otočením ovládacího spínače. ► Poloha ○●●

#### **6. Bezpečnostní krok**

► Automatické uzavření prodloužení katétru pomocí PINu. ► Poloha ••••

#### **7. Odpojení**

► Odstraňte ochrannou čepičku z nové dezinfekční čepičky/uzavírací čepičky a našroubujte ji na použitou dezinfekční čepičku/uzavírací čepičku. ► Odšroubujte konektor katétru z DISC konektoru a našroubujte na konektor katétru novou dezinfekční čepičku/uzavírací čepičku.

## **8. Uzavření DISCu**

- DISC uzavřete otevřeným koncem ochranné čepičky, která zůstala vložena v jiném otvoru organizéru.
- 9. Zkontrolujte vypuštěný dialyzát,** jeho čirost **a** váhu a pokud je čirý, **zlikvidujte jej.**

## **Použití sleep•safe systému pro automatizovanou peritoneální dialýzu (APD)**

Informace o nastavení systému *sleep•safe* naleznete v návodu k obsluze

### **3000 ml sleep•safe systém**

- 1. Příprava roztoku:** viz *stay•safe* systém
- 2. Rozviňte set vaku.**
- 3. Odstraňte ochrannou čepičku.**
- 4. Vložte konektor vaku do volné zásuvky cycleru.**
- 5. Vak je nyní připraven k použití se *sleep•safe* setem.**

### **5000 ml sleep•safe systém**

#### **1. Příprava roztoku**

- Zkontrolujte vak s roztokem (etiketu, dobu použitelnosti a ujistěte se, že je roztok čirý, vak a přebal nepoškozený a těsnící švy neporušené). ► Položte vak na pevnou podložku. ► Otevřete ochranný přebal vaku. ► Umyjte si ruce dezinfekčním mycím přípravkem. ► Rozvíjte střední šev a konektor vaku. ► Srolujte vak, který leží na přebalu, z diagonálního konce směrem ke konektoru vaku. Středový šev se otevře. ► Pokračujte, dokud se těsnící švy malých komor zcela neotevřou. ► Zkontrolujte, jestli jsou všechny těsnící švy zcela otevřeny. ► Zkontrolujte, jestli je roztok čirý a vak neprosakuje
- 2-5.** viz 3000 ml *sleep•safe* systém

Každý vak smí být použit pouze jednou a jakýkoliv zbylý nepoužitý roztok musí být zlikvidován.

Po důkladném proškolení může být přípravek *bicaVera* používán při provádění peritoneální dialýzy doma. Ujistěte se, že dodržujete všechny postupy procedury, které jste se naučili a při výměně vaků dodržujete hygienické podmínky.

Vždy zkontrolujte vypuštěný dialyzát, zda není zakalený. Viz bod 2 "Upozornění a opatření."

#### **Jestliže jste použil(a) více přípravku *bicaVera*, než jste měl(a):**

Jestliže jste do břišní dutiny napustil(a) příliš mnoho roztoku, je možné přebytek vypustit. Pokud jste použil(a) příliš mnoho vaků, obraťte se, prosím, na svého lékaře, neboť by mohlo dojít k poruše rovnováhy tekutin a/nebo elektrolytů.

#### **Jestliže jste zapomněl(a) použít přípravek *bicaVera***

Snažte se dosáhnout předepsaného objemu dialyzátu za každých 24 hodin, aby se zabránilo riziku možným život ohrožujícím následkům. Pokud si nejste jistý(á), poradte se se svým lékařem.

Máte-li jakékoli další otázky týkající se používání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře, lékárníka nebo zdravotní sestry.

#### **4. Možné nežádoucí účinky**

Podobně jako všechny léky může mít i tento léčivý přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

V důsledku léčby peritoneální dialýzou se obecně mohou vyskytnout následující nežádoucí účinky:

#### **velmi časté (mohou postihnout více než 1 z 10 pacientů):**

- zánět pobřišnice projevující se zakalením vypuštěného dialyzátu, bolestí břicha, horečkou, celkovým pocitem nemoci nebo velmi zřídka otravou krve.  
Ukažte, prosím, vak s obsahem vypuštěného dialyzátu svému lékaři.
- zánět kůže v místě vstupu katétru nebo podél průběhu katétru, projevující se zarudnutím, otokem, bolestí, mokváním nebo strupy.
- kýla břišní stěny

V případě, že zaznamenáte jakýkoliv z těchto nežádoucích účinků, kontaktujte, prosím, ihned ošetřujícího lékaře.

Další nežádoucí účinky jsou:

**časté** (mohou postihnout až 1 z 10 pacientů):

- potíže při napouštění nebo vypouštění dialyzátu
- pocity napětí nebo plnosti břicha
- bolest ramene

**méně časté** (mohou postihnout až 1 ze 100 pacientů):

- průjem
- zácpa

**není známo** (četnost z dostupných údajů nelze určit):

- dýchací potíže související se zdvižením bránice
- enkapsulující peritoneální skleróza, možnými příznaky mohou být bolest břicha, nadmutí břicha nebo zvracení.

Při používání přípravku bicaVera se mohou objevit následující nežádoucí účinky:

**velmi časté** (mohou postihnout více než 1 z 10 pacientů):

- nedostatek draslíku

**časté** (mohou postihnout až 1 z 10 pacientů):

- vysoké hladiny krevního cukru
- vysoké hladiny krevních tuků
- zvýšení tělesné hmotnosti

**méně časté** (mohou postihnout až 1 ze 100 pacientů):

- nadbytek vápníku, pokud je příliš vysoký příjem vápníku
- příliš nízké hladiny tělesných tekutin, které se projevují rychlým úbytkem tělesné hmotnosti
- příliš vysoké hladiny tělesných tekutin, které se projevují rychlým zvýšením tělesné hmotnosti
- voda ve tkáních a v plicích
- nízký krevní tlak
- rychlý puls
- vysoký krevní tlak
- dechové potíže
- závrat'

### **Hlášení nežádoucích účinků**

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři, lékárníkovi nebo zdravotní sestře. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Šrobárova 48

100 41 Praha 10

Webové stránky: [www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek](http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek)

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

### **5. Jak přípravek bicaVera uchovávat**

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Nepoužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na vaku a krabici za „EXP“. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Neuchovávejte při teplotě pod 4 °C.

Roztok připravený k použití má být použit bezodkladně, nejpozději však do 24 hodin po smíchání.

Nepoužívejte tento přípravek, pokud si všimnete, že roztok není čirý a vak je poškozený.

### **6. Obsah balení a další informace**

**Co bicaVera obsahuje**

Léčivými látkami v jednom litru roztoku připraveného k použití jsou:

<b>Calcii chloridum dihydricum</b>	<b>0,2573 g</b>
Natrii chloridum	5,786 g
Natrii hydrogenocarbonas	2,940 g
Magnesii chloridum hexahydricum	0,1017 g
Glucosum monohydricum	16,5 g
(odp. glucosum 15,0 g)	

Toto množství léčivých látek odpovídá:

1,75 mmol/l vápníku, 134 mmol/l sodíku, 0,5 mmol/l hoříku, 104,5 mmol/l chloridu, 34 mmol/l hydrogenuhličitanu a 83,25 mmol/l glukózy.

Dalšími složkami přípravku bicaVera jsou voda pro injekci, kyselina chlorovodíková, hydroxid sodný a oxid uhličitý.

#### **Jak bicaVera vypadá a co obsahuje toto balení**

Roztok je čirý a bezbarvý.

Teoretická osmolarita roztoku připraveného k použití je 358 mOsm/l, pH je přibližně 7,40.

bicaVera se dodává v dvoukomorovém vaku. Jedna komora obsahuje zásaditý roztok hydrogenuhličitanu sodného, druhá komora obsahuje kyselý roztok elektrolytů na bázi glukózy v poměru 1:1.

bicaVera je roztok pro peritoneální dialýzu a dodává se v následujících aplikačních systémech a velikostech balení krabice.

**stay•safe:**  
4 x 2000ml vak  
4 x 2500ml vak

**sleep•safe:**  
4 x 3000ml vak  
2 x 5000ml vak

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

#### **Držitel rozhodnutí o registraci**

Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Else-Kröner-Straße 1, 61352 Bad Homburg v.d.H., Německo

#### **Výrobce**

Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Frankfurter Straße 6-8, 66606 St. Wendel, Německo

#### **Místní zástupce**

Fresenius Medical Care – ČR, s.r.o.,  
Tel: +420 273 037 900

**Tato příbalová informace byla naposledy revidována: 8. 8. 2024.**