

# Fercarbos

## Patientinformation

### **Viktig information till patienter om den potentiella risken för allvarliga allergiska reaktioner vid användning av intravenöst järn samt information relaterad till graviditet och amning**

**Läs denna information noga och diskutera eventuella frågor med din läkare. Läs även bipacksedeln för Fercarbos för fullständig produktinformation. Bipacksedeln som finns i förpackningen kan du även hitta på [lakemedelsverket.se/lakemedelsfakta](http://lakemedelsverket.se/lakemedelsfakta) och på [fass.se](http://fass.se).**

Intravenöst järn kan orsaka allergiska reaktioner och måste administreras av personal som är utbildad i att bedöma och hantera dessa reaktioner.

Hos några patienter kan dessa allergier bli svåra eller livshotande (så kallade anafylaktiska reaktioner) och orsaka problem med hjärtat och blodtrycket och/eller förlust av medvetandet.

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Patienter och konsumenter kan rapportera misstänkta biverkningar till Läkemedelsverket via [www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se).

Om du har frågor om produkten kan du kontakta medicinsk information på Viatris via email [info.sweden@viatris.com](mailto:info.sweden@viatris.com) eller via telefonnummer +46 8 630 19 00.

### **Du kan löpa större risk för en allergisk reaktion om du har:**

- konstaterade allergier, även läkemedelsallergier
- svår astma, eksem eller andra allergier eller
- immunologiska eller inflammatoriska sjukdomar (till exempel reumatoid artrit eller SLE).

Tala med din läkare eller sjuksköterska innan du ordineras eller ges intravenöst järn om du har någon av ovan nämnda allergier eller sjukdomar.

Läkaren avgör om nyttan du får av behandlingen är större än riskerna.

### **Intravenöst järn får inte ordineras eller ges till dig:**

- om du är allergisk (överkänslig) mot den aktiva substansen eller något annat innehållsämne i läkemedlet
- om du tidigare har fått allvarliga allergiska reaktioner (överkänslighetsreaktioner) mot andra intravenösa eller intramuskulära järnpreparat\*
- om du har järnöverbelastning (för mycket järn i kroppen)

- om din anemi inte beror på järnbrist.

Tala med din läkare eller sjuksköterska innan du ordineras eller ges intravenöst järn om du har någon av ovannämnda allergier eller sjukdomar.

\*Det är viktigt att känna till att en reaktion kan uppkomma även om du inte tidigare har upplevt några problem med intravenöst eller intramuskulärt järn.

## **Graviditet**

Intravenöst järn ska användas under graviditet endast då det är absolut nödvändigt. Om du är gravid, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn är det viktigt att du diskuterar detta med din läkare, som avgör om du kan få Fercarbos eller inte.

Fercarbos rekommenderas inte under graviditetens första trimestern då järnbristanemi i många fall kan behandlas med peroralt järn. Behandling med Fercarbos begränsas till andra och tredje trimestern om nyttan bedöms uppväga den potentiella risken för både modern och fostret. Det ofödda barnet ska övervakas noggrant under intravenös administrering av parenteralt järn till gravida kvinnor.

## **Amning**

Om du ammar ska du rådfråga din läkare innan du påbörjar behandling med Fercarbos. Det är osannolikt att läkemedlet utgör en risk för det ammade barnet och Fercarbos kan användas under amning.

## **Kontakta omedelbart läkare eller sjuksköterska:**

- om du upplever tecken eller symptom på en allergisk reaktion under eller kort efter behandling med intravenöst järn.

Exempel på sådana är nässelutslag eller andra utslag, klåda, yrsel, svimningskänsla, svullnad av läppar, tunga, svalg eller kropp, andningssvårigheter, andfåddhet eller väsande eller pipande andning.

- Din läkare eller sjuksköterska kommer att hålla dig under uppsikt avseende tecken och symptom på en allergisk reaktion i minst 30 minuter efter varje gång intravenöst järn ges till dig.