

**PAKNINGSVEDLEGG: INFORMASJON TIL BRUKEREN****CONOXIA 100 %, Medisinsk gass, kryogen**Oksygen 100 % (O<sub>2</sub>)

Kryogen betyr dypkjølt.

**Les nøye gjennom dette pakningsvedlegget før du begynner å bruke legemidlet.**

- Ta vare på dette pakningsvedlegget. Du kan få behov for å lese det igjen.
- Hvis du har ytterligere spørsmål, kontakt lege.
- Dette legemidlet er skrevet ut til deg. Ikke gi det videre til andre. Det kan skade dem, selv om de har symptomer som ligner dine.
- Kontakt lege eller apotek dersom noen av bivirkningene blir plagsomme eller du merker bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget.

**I dette pakningsvedlegget finner du informasjon om:**

1. Hva CONOXIA er, og hva det brukes mot
2. Hva du må ta hensyn til før du bruker CONOXIA
3. Hvordan du bruker CONOXIA
4. Mulige bivirkninger
5. Hvordan du oppbevarer CONOXIA
6. Ytterligere informasjon

**1. HVA CONOXIA ER, OG HVA DET BRUKES MOT**

Vær oppmerksom på at legen kan ha foreskrevet legemidlet til annen bruk og/eller med en annen dosering enn angitt i pakningsvedlegget. Følg alltid legens forskrivning.

Conoxia inneholder oksygen og brukes til inhalasjon. Den er fargeløs, luktfri og uten smak, og leveres i beholdere som er utstyrt med en doseringsanordning for regulering av tilførselen. Beholderen inneholder kun ren, flytende oksygen (nedkjølt til ca. -180 °C).

Conoxia øker oksygenivået i blodet (økt oksygenmetning). Conoxia gjør at det transporteres mer oksygen til vevet i kroppen.

Conoxia brukes:

- til å behandle eller forebygge akutt eller kronisk oksygenunderskudd
  - som drivgass ved inhalasjon av andre legemidler (behandling med nebulisator)
  - som en del av gassflowen i anestesi, smertelindring og intensivbehandling
  - i trykkamre for å redusere risikoen for skade forårsaket av dekompresjonssyke (dykkersyke), gass- eller luftbobler i blodkar og ved behandling av alvorlig karbonmonoksidforgiftning og koldbrann
  - ved behandling av akutte anfall av Hortons hodepine (cluster headache).
-

## 2. HVA DU MÅ TA HENSYN TIL FØR DU BRUKER CONOXIA

### Hvis du har fått resept på Conoxia, må du informere legen hvis du:

– lider av kronisk lungesykdom, for eksempel astma eller KOLS.

### Vær ekstra forsiktig med Conoxia:

- Hvis barnet ditt trenger ekstra oksygen og er prematurt. Ikke gi større mengde av Conoxia enn det som er anbefalt av legen.
- Hvis legen din har foreskrevet overtrykksbehandling, bør du være klar over risikoen for å få skade på lungehinnen (såkalt pneumotoraks).

### Bruk av andre legemidler sammen med Conoxia:

Dersom du tar eller har fått resept på bleomycin (for å behandle kreft), amiodaron (for å behandle hjertefeil), furadantin eller lignende antibiotika (for å behandle infeksjoner), bør du rådføre deg med lege før du bruker medisinsk oksygen, siden det kan være en mulighet for skader på lungene.

### Graviditet og amming

Conoxia kan brukes ved graviditet.

Conoxia kan brukes i ammeperioden.

Hvis du har fått resept på overtrykksbehandling (behandling i kammer), bør du informere legen din hvis du er gravid eller tror du er gravid.

## 3. HVORDAN DU BRUKER CONOXIA

Bruk alltid Conoxia slik legen har fortalt deg. Dosen må bare endres i samråd med legen.

Conoxia brukes til inhalasjon. Normal dose til voksne for behandling eller forebygging av *akutt oksygenunderskudd* er 3–4 liter per minutt ved bruk av nesekateter eller 5–15 liter per minutt ved bruk av maske. Dersom Conoxia skal brukes til andre tilstander, må dette gjøres i samråd med legen.

Conoxia pustes vanligvis inn gjennom et nesekateter eller en maske. Du puster enten selv – du "puster spontant" – eller du får hjelp til å puste ved hjelp av en respirator/ventilator.

*Les bruksanvisningen/pasientinformasjonen for pusteutstyret nøye!*

### Dersom du tar for mye av Conoxia

Kontakt lege, sykehus eller Giftinformasjonen (tlf. 22 59 13 00) hvis du har fått i deg for mye legemiddel eller hvis barn har fått i seg legemiddel ved uhell. For andre spørsmål om legemidlet, kontakt lege eller apotek.

I utsatte situasjoner kan for mye Conoxia påvirke pustefunksjonen og i spesielle tilfeller forårsake karbondioksidforgiftning/bevisstløshet.

Langvarig bruk av for mye Conoxia kan føre til smerter, tørrhoste og til og med pustebevisvær. Hvis disse tegnene på overdosering oppstår, må du alltid oppsøke lege, sykehus eller ringe Giftinformasjonen.

### Sikkerhetsanvisninger

- Conoxia er kun ment for medisinsk bruk.
  - Oksygen må kun brukes i rom med god ventilasjon.
  - Beholderne må holdes i oppreist stilling. Hvis beholderen velter, kan det lekke flytende Conoxia, noe som kan føre til alvorlige frostskafer. Ved normal bruk vil ikke det
-

dypkjølte, flytende oksygenet forårsake skader. Hvis det lekker fra beholderen, omdannes det til oksygen i sin normale gassform.

- Beholderne må ikke utsettes for sterk varme.
- Røyking og åpen flamme er strengt forbudt i rom hvor Conoxia brukes, da dette øker brannfaren.
- Ikke bruk brødrister, hårføner eller lignende elektrisk utstyr mens du er tilkoblet Conoxia.
- Legg aldri oksygenmaske eller nesekateter direkte på tekstiler mens ventilen på beholderen er åpen. Materialer som er gjennomtrukket av oksygen er svært brennbare / øker brannfaren. Hvis dette skulle skje, må tekstilene ristes grundig og luftes godt.
- Bruk aldri fett, olje eller lignende stoffer til å smøre skruer som setter seg fast, ettersom det kan medføre en fare for selvantenne ved kontakt med Conoxia.
- Slå av utstyret når det ikke er i bruk.
- I tilfelle brann – slå av utstyret.
- Beholdere må fraktes i sikkerhet dersom det oppstår fare for brann.
- Må håndteres forsiktig. Påse at beholderen ikke faller ned / mistes i bakken eller utsettes for støt.
- Hold beholderen ren og tørr.
- Må lagres og transporteres med ventilen lukket.

#### **4. MULIGE BIVIRKNINGER**

Som alle legemidler kan Conoxia forårsake bivirkninger, men ikke alle får det.

Kontakt lege eller apotek dersom noen av bivirkningene blir plagsomme eller du merker bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget.

*Behandling på annet sted enn sykehus:*

Behandling med Conoxia gjennom nesekateter kan forårsake tørre slimhinner i nese og munn på grunn av at gassen er tørr.

Les også avsnittet ”Dersom du tar for mye av Conoxia”.

*Behandling på sykehus:*

Bivirkninger ses vanligvis ved høye konsentrasjoner (over 70 %) og etter langvarig behandling (minst 6–12 timer).

*Vanlige (flere enn 1 av 100 pasienter)*

Ingen

*Mindre vanlige (færre enn 1 av 100 pasienter)*

Åndedretsrelaterte smerter, tørrhoste og andpustenhet

Overtrykksbehandling

Økt trykk i mellomøret, hull på trommehinnen

*Sjeldne (færre enn 1 av 1000 pasienter)*

Nyfødte utsatt for høye oksygenkonsentrasjoner: Skade på øyet, som kan føre til svekket syn.

*Svært sjeldne (færre enn 1 av 10 000 pasienter)*

Alvorlig pustebesvær (åndenødssyndrom)

Overtrykksbehandling

Angst eller redusert bevissthetsgrad og epileptiske anfall.

---

## **5. HVORDAN DU OPPBEVARER CONOXIA**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Beholderne skal oppbevares i et godt ventilert rom og ikke utsettes for sterk varme.

Hold beholderen ren og tørr.

Påse at beholderen ikke kan falle ned / mistes i bakken eller utsettes for støt.

Oppbevares i sikker avstand fra brennbare materialer.

Bruk ikke Conoxia etter utløpsdatoen som er angitt på etiketten.

## **6. YTTERLIGERE INFORMASJON**

### **Sammensetning av Conoxia**

- Virkestoff er 100 % oksygen (kjemisk symbol: O<sub>2</sub>)
- Conoxia inneholder ingen andre komponenter.

### **Hvordan Conoxia ser ut og innholdet i pakningen**

Pakninger:

230 liters kryobeholder og 600 liter.

Kryobeholdere utstyrt med en doseringsanordning for regulering av tilførselen til pasienten.

Størrelser: 10, 12, 15, 20, 21, 26, 30, 31, 32, 36, 37, 40, 41, 45, 46 og 55 liter.

Ikke alle pakningsstørrelser er pålagt markedsført.

### **Innehaver av markedsføringstillatelsen**

AGA AB, SE-181 81 Lidingö, Sverige

### **Tilvirker**

AGA AS, Strømsveien 324, NO-1081 Oslo, Norge

**Dette pakningsvedlegget ble sist godkjent 2008-07-25**

For ytterligere informasjon om dette legemidlet bes henvendelser rettet til den lokale representant for innehaveren av markedsføringstillatelsen.

---