

Dit geneesmiddel is onderworpen aan aanvullende monitoring. Daardoor kan snel nieuwe veiligheidsinformatie worden vastgesteld. U kunt hieraan bijdragen door elke bijwerking die u ondervindt te melden. In Nederland kunt u vermoede bijwerkingen melden bij Nationaal Bijwerkingen Centrum Lareb. U kunt daarvoor gebruik maken van het meldingsformulier dat u op internet kunt vinden (www.lareb.nl). Bijwerkingen kunnen ook altijd gemeld worden bij de houder van de handelsvergunning van het product. De contactgegevens van de vergunninghouder en de lokale vertegenwoordiger staan vermeld in de bijsluiter.

Neem contact op met uw arts of verpleegkundige wanneer u last krijgt van bijwerkingen. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet vermeld staan in deze brochure.

Intraveneus (IV) ▼ IJzer

**Informatie voor patiënten over
het risico op mogelijk ernstige
allergische reacties bij IV ijzer (ijzer
dat via een ader wordt toegediend)**

Deze informatie is opgesteld door de Europese registratiehouders van IV ijzer.

**Lees deze brochure nauwkeurig door
en bespreek eventuele vragen met uw
arts.**

U kunt een verhoogd risico op allergische reacties hebben wanneer u:

- Bekend bent met allergieën, waaronder geneesmiddelenallergie
- Ernstige astma, eczeem of andere atopische allergieën heeft of hier in het verleden last van heeft gehad
- Reumatoïde arthritis, of lupus erythematosus heeft.

Vertel het uw arts wanneer één van bovenstaande zaken op u van toepassing is, voordat IV ijzer wordt voorgeschreven/toegediend.

Uw arts zal de voordelen en de risico's van IV ijzer afwegen en besluiten of voor u de voordelen opwegen tegen de risico's.

IV ijzer dient niet aan u te worden voorgeschreven/toegediend wanneer:

- U allergisch bent voor het product of één van de andere bestanddelen
- U eerder ernstige allergische reacties op andere ijzer injectiepreparaten heeft gehad*
- U ijzerstapeling (teveel ijzer in uw lichaam) heeft
- Uw bloedarmoede niet veroorzaakt wordt door ijzertekort.

*Het is belangrijk om te weten dat deze reacties ook kunnen optreden wanneer voorgaande behandelingen met IV ijzer probleemloos verlopen

Vertel het uw arts wanneer één van bovenstaande zaken op u van toepassing is, voordat IV ijzer wordt voorgeschreven/toegediend.

Zwangerschap: IV ijzer dient niet gebruikt te worden tijdens zwangerschap, tenzij strikt noodzakelijk. Wanneer u zwanger bent of denkt te zijn, bespreek dit dan met uw arts.

Neem onmiddellijk contact op met uw arts of verpleegkundige wanneer:

- U tijdens of kort na de behandeling symptomen heeft die mogelijk op een allergische reactie kunnen wijzen: netelroos, huiduitslag, jeuk, (plotselinge) duizeligheid, licht in het hoofd, zwelling van de lippen, tong, keel of het lichaam, problemen met de ademhaling.

Na elke toediening zal uw arts of verpleegkundige u tenminste 30 minuten observeren op symptomen van allergische reacties.

IV ijzer wordt gebruikt om tekort aan ijzer te behandelen wanneer oraal toegediend ijzer onvoldoende werkt of niet gebruikt kan worden.

IV ijzer kan allergische (overgevoeligheds) reacties veroorzaken en moet worden toegediend door personeel dat getraind is in het herkennen en behandelen van deze reacties.

Bij sommige patiënten kunnen deze allergische reacties ernstig of levensbedreigend worden (ook wel anafylactische reactie genoemd) en leiden tot problemen met het hart en bloeddruk en/of vermindering van bewustzijn.