

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, ouders en verzorgers van de patiënt over het risico op mogelijk ernstige allergische reacties bij IV ijzer (ijzer dat via een ader wordt toegediend).

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

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

Let op bij gebruik van IV ijzer.

IJzer is de werkzame stof in het medicijn. Uw medicijn kan een merknaam hebben die anders is dan de werkzame stof. Kijk dus goed over welk medicijn dit gaat.

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 verliepen.

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.

Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb

Neem contact op met uw arts als u last krijgt van bijwerkingen. Doe dit ook bij bijwerkingen die niet in de bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden helpt u ons aan meer informatie over de veiligheid van dit medicijn.

Meer informatie

Deze informatie is ook terug te vinden op <https://www.teva.nl/globalassets/netherlands-files---global/risicominimalisatie-pdf/iv-ijzer-carboxymaltose-patient.pdf> via het scannen van de QR-code



Lees de bijsluiter voor meer informatie over uw medicijn op <https://www.geneesmiddeleninformatiebank.nl>.

Ga met vragen over uw medicijn naar uw arts of apotheker.

Dit materiaal is goedgekeurd door het Nederlandse College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (www.cbg-meb.nl)