

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Metalyse 8.000 eenheden poeder en oplosmiddel voor oplossing voor injectie Metalyse 10.000 eenheden poeder en oplosmiddel voor oplossing voor injectie tenecteplase

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel toegediend krijgt want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Metalyse en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet toegediend krijgen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe wordt dit middel toegediend?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe wordt dit middel bewaard?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Metalyse en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Metalyse is een poeder en oplosmiddel voor oplossing voor injectie.

Metalyse behoort tot een groep geneesmiddelen die trombolytica wordt genoemd. Deze geneesmiddelen helpen bloedproppen op te lossen. Tenecteplase is een recombinant fibrinespecifieke plasminogeenactivator.

Metalyse wordt gebruikt voor de behandeling van myocardinfarcten (hartaanvallen) binnen 6 uur na het optreden van symptomen en helpt bij het oplossen van bloedproppen die zijn gevormd in de bloedvaten van het hart. Dit helpt bij het voorkomen van schade veroorzaakt door hartaanvallen. Er is aangetoond dat deze behandeling levens redt.

2. Wanneer mag u dit middel niet toegediend krijgen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Metalyse mag niet worden voorgeschreven en toegediend door uw arts:

- als u in het verleden plotseling een levensbedreigende allergische reactie (ernstige overgevoeligheid) heeft gehad voor tenecteplase, voor een van de andere stoffen in dit geneesmiddel (deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6) of op gentamicine (een overblijfsel uit het productieproces). Als behandeling met Metalyse toch noodzakelijk wordt geacht, moeten voor noodgevallen voorzieningen voor reanimatie onmiddellijk beschikbaar zijn.
- als u een ziekte heeft of kort geleden heeft gehad die leidt tot een toename van het risico van bloedingen (hemorragie), met inbegrip van:
 - een bloedingsstoornis of een neiging tot bloeden (hemorragie)
 - beroerte (ook cerebrovasculair accident (CVA))
 - erg hoge, ongecontroleerde bloeddruk
 - een hoofdletsel
 - ernstige leveraandoening
 - een maagzweer (ulcus pepticum)

- spataderen in de slokdarm (oesofagusvarices)
 - afwijkingen aan de bloedvaten (bijvoorbeeld een aneurysma)
 - bepaalde tumoren
 - ontsteking van het vlies rond het hart (pericarditis), ontsteking of infectie van de hartkleppen (endocarditis)
 - dementie
- als u tabletten/capsules inneemt die gebruikt worden om het bloed ‘dunner’ te maken, zoals cumarinederivaten als warfarine (anticoagulantia)
 - als u een ontstoken alvleesklier (pancreatitis) heeft
 - als u recentelijk een grote operatie heeft gehad met inbegrip van operaties aan uw hersenen of wervelkolom
 - als u in de afgelopen twee weken langer dan 2 minuten cardiopulmonale resuscitatie (reanimatie) heeft gehad

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Uw arts zal extra voorzichtig zijn met Metalyse:

- als u een allergische reactie heeft gehad die anders is dan een plotselinge levensbedreigende allergische reactie (ernstige overgevoeligheid) voor tenecteplase, voor een van de andere stoffen in dit geneesmiddel (deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6) of op gentamicine (een overblijfsel uit het productieproces)
- als u een hoge bloeddruk heeft
- als u problemen heeft met de bloedvoorziening van de hersenen (cerebrovasculaire aandoening)
- als u in de laatste tien dagen een gastro-intestinale (darm) of urogenitale bloeding heeft gehad (deze kunnen bloed in de ontlasting of urine veroorzaken)
- als u een hartklepafwijking (bijvoorbeeld mitralisstenose) met een abnormaal hartritme (bijvoorbeeld boezemfibrilleren) heeft
- als u in de afgelopen twee dagen een intramusculaire injectie heeft gehad
- als u ouder dan 75 jaar bent
- als u minder dan 60 kg weegt
- als u ooit eerder Metalyse gekregen heeft

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

Het gebruik van Metalyse bij kinderen en jongeren tot 18 jaar wordt niet aangeraden.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Metalyse nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Zwangerschap en borstvoeding

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel toegediend krijgt.

3. Hoe wordt dit middel toegediend?

De arts berekent uw dosis Metalyse aan de hand van uw lichaamsgewicht en het volgende schema:

Lichaamsgewicht (kg)	Minder dan 60	60 tot 70	70 tot 80	80 tot 90	boven 90
Metalyse (E)	6.000	7.000	8.000	9.000	10.000

Uw arts zal, behalve Metalyse, zo snel mogelijk nadat de pijn op uw borst begint, u het geneesmiddel tegen het stollen van het bloed geven.

Metalyse wordt gegeven door middel van één injectie in een ader door een arts met ervaring in het gebruik van dit soort geneesmiddelen.

Uw arts zal zo snel mogelijk nadat de pijn op uw borst begint een enkele dosis Metalyse toedienen.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Onderstaande bijwerkingen hebben personen die Metalyse hebben gekregen, doorgemaakt:

Zeer vaak (komen voor bij meer dan 1 op de 10 gebruikers):

- Bloeding

Vaak (komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers):

- Bloeding op de plaats van de injectie of punctie
- Bloedneuzen
- Urogenitaal bloedverlies (u kunt bloed in de urine aantreffen)
- Blauwe plekken
- Gastro-intestinale bloeding (bijvoorbeeld bloeding van de maag of darm)

Soms (komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers):

- Onregelmatige hartslag (reperfusiearitmieën), wat soms kan leiden tot hartstilstand. Een hartstilstand kan levensbedreigend zijn
- Inwendige bloeding in de buik (retroperitoneale bloeding)
- Bloeding in de hersenen (cerebrale hemorragie). Sterfte of permanente invaliditeit kan volgen op een bloeding in de hersenen of op een andere ernstige bloeding
- Bloeding in de ogen (ooghemorragie)

Zelden (komen voor bij minder dan 1 op de 1.000 gebruikers):

- Lage bloeddruk (hypotensie)
- Bloeding in de longen (pulmonale hemorragie)
- Overgevoeligheid (anafylactoïde reacties), bijvoorbeeld huiduitslag, netelroos (urticaria), moeite met ademen (bronchospasme)
- Bloeding in de ruimte rond het hart (harttamponnade)
- Bloedprop in de longen (longembolie) en in de bloedvaten van andere orgaansystemen (trombotische embolisatie)

Niet bekend (de frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald):

- Vetembolie (klonten bestaand uit vet)
- Misselijkheid
- Overgeven
- Lichaamstemperatuur verhoogd (koorts)
- Bloedingen waarvoor een bloedtransfusie nodig is

Zoals bij andere trombolytica, zijn de volgende gebeurtenissen gemeld als gevolg van myocardinfarct en/of toediening van trombolytica:

Zeer vaak (komen voor bij meer dan 1 op de 10 gebruikers):

- Lage bloeddruk (hypotensie)
- Onregelmatige hartslag

- Pijn op de borst (angina pectoris)

Vaak (komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers):

- Verdere pijn op de borst/angina pectoris (terugkerende ischemie)
- Hartaanval
- Hartfalen
- Shock als gevolg van hartfalen
- Ontsteking van het vlies rond het hart
- Vocht in de longen (longoedeem)

Soms (komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers):

- Hartstilstand
- Problemen met de hartklep of het hartvlies (mitralisklepinsufficiëntie, pericardeffusie)
- Bloedprop in de ader (veneuze trombose)
- Vocht tussen het hartvlies en het hart (harttamponnade)
- Scheur in de hartspier (myocardruptuur)

Zelden (komen voor bij minder dan 1 op de 1.000 gebruikers):

- Bloedprop in de longen (longembolie)

Deze cardiovasculaire gebeurtenissen kunnen levensbedreigend zijn en tot de dood leiden.

In geval van een bloeding in de hersenen zijn bijwerkingen gerelateerd aan het zenuwstelsel gemeld zoals slaperigheid (somnolentie), spraakstoornissen, verlamming van delen van het lichaam (hemiparese) en aanvallen (convulsies).

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of verpleegkundige. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via [het nationale meldsysteem zoals vermeld in aanhangsel V*](#). Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe wordt dit middel bewaard?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op het etiket en de doos na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaren beneden 30 °C.

De container in de buitenverpakking bewaren ter bescherming tegen licht.

Als Metalyse is gereconstitueerd, mag het gedurende 24 uur bij 2-8 °C en 8 uur bij 30 °C worden bewaard. Echter, om microbiologische redenen zal uw arts gewoonlijk de gereconstitueerde oplossing voor injectie direct gebruiken.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stof in dit middel is tenecteplase.
 - Elke injectieflacon bevat 8.000 eenheden (40 mg) tenecteplase. Elke voorgevulde spuit bevat 8 ml oplosmiddel. Na reconstitutie in 8 ml oplosmiddel, bevat elke ml 1.000 eenheden tenecteplase.
- of
- Elke injectieflacon bevat 10.000 eenheden (50 mg) tenecteplase. Elke voorgevulde spuit bevat 10 ml oplosmiddel. Na reconstitutie in 10 ml oplosmiddel, bevat elke ml 1.000 eenheden tenecteplase.
- De andere stoffen in dit middel zijn arginine, geconcentreerd fosforzuur en polysorbaat 20.
- Het oplosmiddel is water voor injectie.
- Gentamicine is aanwezig als overblijfsel uit het productieproces.

Hoe ziet Metalyse eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

De doos bevat:

- één injectieflacon met gevriesdroogd poeder met 40 mg tenecteplase, één kant-en-klare, voorgevulde spuit met 8 ml oplosmiddel en één injectieflacon-adapter
- of
- één injectieflacon met gevriesdroogd poeder met 50 mg tenecteplase, één kant-en-klare, voorgevulde spuit met 10 ml oplosmiddel en één injectieflacon-adapter

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Boehringer Ingelheim International GmbH
Binger Strasse 173
55216 Ingelheim am Rhein
Duitsland

Fabrikant

Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG
Birkendorfer Strasse 65
88397 Biberach/Riss
Duitsland

Boehringer Ingelheim France
100-104 avenue de France
75013 Parijs
Frankrijk

Neem voor alle informatie met betrekking tot dit geneesmiddel contact op met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

België/Belgique/Belgien

Boehringer Ingelheim SComm
Tél/Tel: +32 2 773 33 11

България

Бьорингер Ингелхайм РЦВ ГмбХ и Ко. КГ -
клон България
Тел: +359 2 958 79 98

Česká republika

Boehringer Ingelheim spol. s r.o.
Tel: +420 234 655 111

Danmark

Boehringer Ingelheim Danmark A/S
Tlf: +45 39 15 88 88

Deutschland

Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG
Tel: +49 (0) 800 77 90 900

Eesti

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Eesti filiaal
Tel: +372 612 8000

Ελλάδα

Boehringer Ingelheim Ελλάς Μονοπρόσωπη Α.Ε.
Τηλ: +30 2 10 89 06 300

España

Boehringer Ingelheim España, S.A.
Tel: +34 93 404 51 00

France

Boehringer Ingelheim France S.A.S.
Tél: +33 3 26 50 45 33

Hrvatska

Boehringer Ingelheim Zagreb d.o.o.
Tel: +385 1 2444 600

Ireland

Boehringer Ingelheim Ireland Ltd.
Tel: +353 1 295 9620

Ísland

Vistor hf.
Sími: +354 535 7000

Lietuva

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Lietuvos filialas
Tel: +370 5 2595942

Luxembourg/Luxemburg

Boehringer Ingelheim SComm
Tél/Tel: +32 2 773 33 11

Magyarország

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Magyarországi Fióktelepe
Tel: +36 1 299 89 00

Malta

Boehringer Ingelheim Ireland Ltd.
Tel: +353 1 295 9620

Nederland

Boehringer Ingelheim bv
Tel: +31 (0) 800 22 55 889

Norge

Boehringer Ingelheim Norway KS
Tlf: +47 66 76 13 00

Österreich

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Tel: +43 1 80 105-7870

Polska

Boehringer Ingelheim Sp. z o.o.
Tel: +48 22 699 0 699

Portugal

Boehringer Ingelheim Portugal, Lda.
Tel: +351 21 313 53 00

România

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Viena - Sucursala București
Tel: +40 21 302 28 00

Slovenija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Podružnica Ljubljana
Tel: +386 1 586 40 00

Slovenská republika

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
organizačná zložka
Tel: +421 2 5810 1211

Italia

Boehringer Ingelheim Italia S.p.A.
Tel: +39 02 5355 1

Suomi/Finland

Boehringer Ingelheim Finland Ky
Puh/Tel: +358 10 3102 800

Κύπρος

Boehringer Ingelheim Ελλάς Μονοπρόσωπη Α.Ε.
Τηλ: +30 2 10 89 06 300

Sverige

Boehringer Ingelheim AB
Tel: +46 8 721 21 00

Latvija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Latvijas filiāle
Tel: +371 67 240 011

United Kingdom (Northern Ireland)

Boehringer Ingelheim Ireland Ltd.
Tel: +353 1 295 9620

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in {MM/JJJJ}.

Andere informatiebronnen

Meer informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau: <http://www.ema.europa.eu>.

Deze bijsluiter is beschikbaar in alle EU/EER-talen op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau.