

10. marts 2025

**PRODUKTRESUMÉ**

**for**

**Lung test gas CO/C2H2/CH4 "AGA", medicinsk gas, komprimeret**

**0. D.SP.NR.**

30895

**1. LÆGEMIDLETS NAVN**

Lung test gas CO/C2H2/CH4 "AGA"

**2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING**

Kulmonoxid (CO) 0.3 % under 150 bar tryk (15°C)

Acetylen (C2H2) 0.3 % under 150 bar tryk (15°C)

Methan (CH4) 0.3 % under 150 bar tryk (15°C)

Alle hjælpestoffer er anført under pkt. 6.1.

**3. LÆGEMIDDELFORM**

Medicinsk gas, komprimeret

Farveløst, lugtfrit og uden smag.

**4. KLINISKE OPLYSNINGER**

**4.1 Terapeutiske indikationer**

Dette lægemiddel er kun til diagnostisk brug.

Til diagnostik af lungefunktion (bestemmelse af diffusionskapacitet/ overførselsfaktor som hovedparameter og estimering af lungevolumen som ekstra parameter).

Lung test gas CO/C2H2/CH4 "AGA" bør kun anvendes til patienter, der kan udføre undersøgelsen, uanset alder.

**4.2 Dosering og indgivelsesmåde**

Kun til inhalation i forbindelse med diagnostisk undersøgelse af lungefunktion. Gassen skal anvendes i overensstemmelse med måleudstyrets instrukser. Målingerne må kun udføres af sundhedsfagligt personale, der er kompetente og trænet i at udføre lungefunktionsundersøgelser.

**4.3 Kontraindikationer**

Ingen dokumenteret.

**4.4 Særlige advarsler og forsigtighedsregler vedrørende brugen**

Risiko for øgning af carboxyhæmoglobinniveauet skal overvejes ved gentagne inhalationer inden for en kort periode (minutter). Hvis gassen inhaleres kontinuerligt eller gentagne gange over en længere periode, kan carboxyhæmoglobinniveauet stige og skal kontrolleres ved en blodgasanalyse.

Dette produkt bør anvendes med forsigtighed hos børn på grund af manglende systematiske toksicitetsdata for denne blanding. Læger, der ønsker at bruge denne gas til børn, bør være opmærksomme på, at sikkerhed ikke er formelt vurderet for acetylen og methan.

**4.5 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion**

Ingen kendte.

**4.6 Graviditet og amning**

Fertilitet

Der er ingen kendte påvirkninger af fertiliteten i forbindelse med anvendelsen af Lung test gas CO/C2H2/CH4 "AGA" (i forbindelse med diagnostisk undersøgelse af lungefunktion). Ingen data tilgængelig.

Graviditet

Der findes studier omkring anvendelse af CO-holdige lungefunktionsgasser under graviditet med [HbCO] indhold op til ≤5 % per test, hvor doseringseksponeringsgrænsen er 0,3 % CO indånding i ≤3 min. For rygere (hvor udgangs [HbCO] allerede er omkring 5 %) foreslås en CO eksponering som er ≤1 min. ved en koncentration på 0,3 % (3000 ppm).

Information omkring anvendelse af acetylen og methan under graviditet er begrænset.

Lung test gas CO/C2H2/CH4 "AGA" må kun anvendes under graviditet når det er absolut nødvendigt.

Amning

Lung test gas CO/C2H2/CH4 "AGA" må anvendes i ammeperioden, men ikke under selve amningen.

**4.7 Virkninger på evnen til at føre motorkøretøj eller betjene maskiner**

Ikke relevant.

**4.8 Bivirkninger**

Ingen kendte.

Indberetning af formodede bivirkninger

Når lægemidlet er godkendt, er indberetning af formodede bivirkninger vigtig. Det muliggør løbende overvågning af benefit/risk-forholdet for lægemidlet. Læger og sundhedspersonale anmodes om at indberette alle formodede bivirkninger via:

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk)

E-mail: [dkma@dkma.dk](mailto:dkma@dkma.dk)

**4.9 Overdosering**

Ved mistanke om overdosering, bør testen afbrydes øjeblikkeligt.

*Kulmonoxid*

Kulmonoxid producerer vævshypoxi ved at binde sig til Hb, fortrænge O2 fra den og danne COHb (carboxyhemoglobin), som har mindre O2-bæreevne af blod og forringer frigivelse af O2 fra Hb i væv. Kulmonoxid-induceret hypoxi udløser kompenserende kardiovaskulære reaktioner, der omfatter øget hjertefrekvens og udvidelse af hjerte- og cerebral vaskulatur.

*Acetylen*

Acetylen i høje omgivelseskoncentrationer forårsager hypoxi og asphyxi ved forbrænding af ilt.

*Methan*

Metan er biokemisk og biologisk inert, men forårsager i høje omgivelseskoncentrationer hypoxi og asfyxi ved forbrænding af ilt.

Symptomer

Kulmonoxidforgiftning er karakteriseret ved tegn på nedsat iltmætning, som omfatter nedsat bevidsthed eller neurobehaviorale symptomer, hovedpine, svimmelhed, kvalme, opkastning og sløret syn; brystsmerter, dyspnø, svaghed eller andre vage symptomer.

Behandling

Ved mistanke om overdosering, skal patienten øjeblikkeligt have oxygen via maske. En blodgasanalyse til bestemmelse af carboxyhæmoglobinniveauet skal tages med det samme. Oxygen bør gives indtil carboxyhæmoglobin-koncentrationerne er mindre end 5% (bekræftet ved blod gas analyser).

Ved tegn på alvorlig hypoxi, vasculære spasmer (f.eks. angina pectoris), påvirket bevidsthedsniveau eller hvis andre diffuse neurologiske symptomer opstår, skal patienten tilses af en læge øjeblikkeligt.

**4.10 Udlevering**

GH

**5. FARMAKOLOGISKE EGENSKABER**

**5.0 Terapeutisk klassifikation**

ATC kode: V 04 CX. Andre diagnostica.

**5.1 Farmakodynamiske egenskaber**

Dette produkt er kun beregnet til diagnostisk brug og ingen biologiske effekter kan forventes. Kortvarig eksponering i kombination med den anvendte koncentration af kulmonoxid, acetylen og methan bør ikke fremkalde biologiske effekter uanset alder, når det anvendes som angivet.

Se også en speciel advarsel for børn i Sektion 4.4

**5.2 Farmakokinetiske egenskaber**

Diffusion af kulmonoxid fra lungerne til kapillærblodet afhænger af partialgastrykket i alveolerne. Optagelsen af kulmonoxid sker kun i lungeafsnit med alveolær ventilation og perfusion. Optagelsen afhænger også af det alveolærkapillære parenchym. Optagelsen begrænses af sygdom, inflammatoriske processer og/eller fibrose. I blodet binder kulmonoxid sig til hæmoglobin og danner carboxyhæmoglobin.

Optagelsen af kulmonoxid styres af partialtrykket i lungerne, ventilation-perfusion forholdet samt den alveolære permeabilitet. Specielt ved parenchymatøse lungeforandringer, falder kulmonoxid-diffusionskapaciteten og optagelsen begrænses.

Acetylen optages hurtigt i blodet. Udskillelsen fra den indåndede gas anvendes til estimering af lungeblodstrømmen. Acetylenen distribueres i kroppen og elimineres efterfølgende ved udånding.

Methan optages ikke i kroppen, men fortyndes i det totale lungegasvolumen og anvendes således som en markør for lungekapaciteten. Der er ingen beskrivelser for optagelse/ophobning i organismen ved anvendelse af sporkoncentrationen, i forbindelse med lungefunktionstest til beregning af lungevolumen, hverken ved enkle eller gentagne vejrtrækningsteknikker.

**5.3 Prækliniske sikkerhedsdata**

Der findes ingen prækliniske data af relevans til sikkerhedsvurderingen undtagen det der er nævnt i produktresuméet.

**6. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER**

**6.1 Hjælpestoffer**

Oxygen 20.9 %

Nitrogen q.s.

**6.2 Uforligeligheder**

Ikke relevant.

**6.3 Opbevaringstid**

3 år

**6.4 Særlige opbevaringsforhold**

Der er ingen særlige krav vedrørende opbevaringstemperaturer for dette lægemiddel ud over dem, der gælder for gasbeholdere og gas under tryk (se nedenfor).

Cylindere opbevares i et aflåst rum reserveret til medicinsk gas.

*Opbevaringsbetingelser i relation til gasbeholdere og gas under tryk*

Må ikke udsættes for stærk varme. Flyttes i sikkerhed ved brand. Håndteres varsomt. Returneres med 5 bars overtryk. Opbevares og transporteres med lukket flaskeventil og ventilbeskyttelse.

**6.5 Emballagetyper og pakningsstørrelser**

Cylinderens skulder er mærket med lys grøn farve (inert gas). Cylinderens krop er hvid (medicinsk gas).

Pakninger (inklusiv materiale) og ventiler:

10 liter aluminium cylinder med lukkeventil eller trykregulator indeholdende cirka 1500 liter gas.

20 liter aluminium cylinder med lukkeventil eller trykregulator indeholdende cirka 3000 liter gas.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

**6.6 Regler for destruktion og anden håndtering**

*Generelt*

Medicinske gasses må kun anvendes til medicinske formål.

Cylindere indeholdende forskellige typer og mængder gas bør opbevares adskilt. Fyldte og tomme cylindere bør opbevares adskilt.

Anvend aldrig fedt, olie eller lignede substanser, selvom ventilen binder, eller hvis regulatoren er svær at tilslutte. Håndter ventiler og dertil hørende apparater med rene og fedtfri hænder (dvs. ingen brug af håndcreme osv.).

Cylindere opbevares under tag, beskyttet mod vejr og vind, holdes tørre og rene, adskilt fra brandbare materialer og må ikke udsættes for stærk varme.

Anvend kun standardudstyr, som er beregnet til medicinsk brug.

Tjek at cylindere er forseglet før de tages i brug.

*Forberedelse til brug*

Fjern forseglingen fra ventilen før brug. Anvend kun regulatorer, der er beregnet til medicinske formål. Kontrollér at regulatoren er ren og at pakningerne er i god stand.

Åben ventilen forsigtigt og sæt tryk på regulatoren, luk ventilen. Trykaflast regulatoren. Gentag 3 gange.

Kontrollér for utætheder i henhold til instruktionen der fulgte med regulatoren. Forsøg ikke at afhjælpe en lækage fra ventilen eller udstyr på anden måde end at skifte en pakning eller O-ring.

I tilfælde af lækage, luk ventilen og afmontér regulatoren. Fejlmærkede cylindere, tag dem fra og returner til leverandør.

*Anvendelse af gas cylinder*

Rygning og åben ild er absolut forbudt i områder hvor gasterapi foregår. Luk udstyret ned ved brand eller hvis det ikke er i brug. Bringes i sikkerhed i tilfælde af brand. Når cylinderen er i brug skal den fastspændes på en passende måde. Der bør tages forholdsregler for at undgå stød eller fald ved opbevaring og transport.

Produktet må ikke anvendes ved et tryk under 5 bar. Dette resttryk beskytter cylinderen mod forurening.

Efter brug skal cylinderventilen lukkes med normal håndkraft. Trykaflast regulatoren eller tilslutning.

**7. INDEHAVER AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

AGA AB

SE-181 81 Lidingö

Sverige

**8. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (NUMRE)**

60076

**9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLADELSE**

9. maj 2018

**10. DATO FOR ÆNDRING AF TEKSTEN**

10. marts 2025