

Pakkausseloste: Tie toa potilaalle

Rybrila 160 mikrogrammaa/ml oraaliliuos
glycopyrronium

Tämä pakkausseloste sisältää tärkeää tie toa. Lue se huolella, ennen kuin annat lääkettä lapsellesi.

- Säilytä tämä seloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla kysyttävää, käänny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määritty vain lapsellesi. Älä anna sitä muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heidän oireensa olisivat samat kuin lapsellasi.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Katso kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan

1. Mitä Rybrila on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin annat Rybrila-valmistetta
3. Miten Rybrila-valmistetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Rybrila-valmisteen säilyttäminen
6. Pakauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Rybrila on ja mihin sitä käytetään

Rybrilan vaikuttava aine on glycopyrronium, ja se kuuluu lääkeryhmään, josta käytetään nimitystä synteettiset antikolinergit, kvaternaariset ammoniumyhdisteet.

Rybrilaa käytetään liiallisen syljeneryksen (sialorrean) hoitoon vähintään 3-vuotiaille lapsille ja nuorille. Sialorrea (kuolaaminen tai liallinen syljen eritys) on monien lihas- tai hermostosairauksien yleinen oire. Siinä on pääasiassa syynä kasvojen lihasten heikko hallinta. Akuuttiin sialorreaan voi liittyä tulehdus tai hampaiden tai suun infektioita. Rybrila vaikuttaa sylkirauhasiin syljen tuotannon vähentämiseksi.

Glycopyrronium, jota Rybrila sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäristä, apteekkienkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin annat Rybrila-valmisteita

Älä anna Rybrilaa, jos lapseesi pätee jokin seuraavista:

- hän on **allerginen** (ylipherkkä) glycopyrroniumille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (luettelto kohdassa 6)
- hänen on **glaukooma** (silmän lisääntynyt paine)
- hänen on **myastenia gravis**, joka johtaa lihasten heikkouteen ja väsymiseen
- hänen on **vatsan tukos** (mahaportin ahtauma) **tai suolitukos**, joka aiheuttaa oksentelua, vatsakipua ja turvotusta (paralyttinen ileus)
- hänen ei kykene **tyhje ntämään virtsarakkoa** kokonaan (virtsaumpi)
- hänen on **krooninen loppuvaiheen munuaissairaus**, ja hän tarvitsee dialyysisia
- hän ottaa **kaliumkloridia** sisältäviä kiinteitä annosvalmisteita
- hän ottaa **antikolineergisia lääkkeitä**

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin annat Rybrilaa, jos lapsella

- on **gas trinen refluksi** (sairaus, jossa vatsan nestemäinen sisältö palaa ruokatorveen)
- on **ulseratiivinen koliitti** (paksusuolen (koolonin) krooninen tulehdus, joka voi aiheuttaa vatsakipuja, ripulia ja peräsuolen verenvuotoa)
- on juuri ollut **sydänkohtaus** tai hänellä on **sydänsairaus, rytmihäiriötä** tai **korkea verenpaine**, sillä tämä lääke voi muuttaa normaalialia syketiheyttä
- on sairaus, johon kuuluu tavallista **suurempi syketiheys** (tähän voivat olla syynä esimerkiksi **yliaktiivinen kilpirauhane n, sydämen vajaatoiminta** tai **sydänleikkauks**)
- on tiedossa **leikkaus** (myös hammaslääkärillä), jonka aikana hänet nukutetaan **inhalaatioane s te sialla**. Näitä ohjeita tulee noudattaa, koska tämä lääke voi aiheuttaa muutoksia lapsen normaalissa sydämen sykkeessä
- on **ripuli**, ja erityisesti, jos hänelle on tehty **ohut- tai paksus uoliavanne**
- on **korkea lämpötila** (kuume) tai ympäristön lämpötila on korkea, sillä tämä lääke vähentää hien määrää, jolloin keholla on vaikeuksia jäähytyä
- on **munuaissairaus**, sillä tämän lääkkeen annosta saatetaan joutua vähentämään
- on **heikentynyt veri-aivoeste**
- on **joidenkin sokerien intoleranssi**, jonka lääkäri on todennut, sillä tämä lääke sisältää sorbitolia

Keskeytä hoito ja käänny lääkärin puoleen, jos lapsella on jokin seuraavista:

- hän vaikuttaa huonovointiselta ja hänellä on hyvin nopea tai hidaskyke
- ummetus
- keuhkokuume
- käyttäytymisen muutoksia

Lääkäri päätää, tuleeko hoitoa jatkaa ja tuleeko annosta vähentää, kun nämä tekijät on arvioitu. Jos et ole varma, koskeeko jokin edellisistä tekijöistä lastasi, keskustele asiasta lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen Rybrilan antoaa.

Rybrila vähentää syljeneritystä, mikä voi lisätä hammassairauksien vaaraa, joten hampaat tulee harjata päivittäin ja tarkistuttaa säännöllisesti.

Alle 3-vuotiaat lapset

Tätä lääkettä ei suositella alle 3-vuotiaalle lapsille. Käänny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen ennen tämän lääkkeen ottamista tai jos tämä lääke on määritetty alle 3-vuotiaalle lapselle.

Muut lääkevalmisteet ja Rybrila

Kerro lääkäriille tai apteekkienkilökunnalle, mikäli lapsesi ottaa, on hiljattain ottanut tai saattaa ottaa muita lääkeitä. Tämä koskee myös ilman reseptiä ostettuja lääkeitä.

- Jos lääkäri määräää antamaan tämän lääkkeen lisäksi yhtä tai useampaa **samankaltaista lääkeettä**, kuten **oksibutyniinia**, lapsen pitää ehkä ottaa tätä lääkettä tavallista pienempi annos. Tämä johtuu muiden **haittavaikutusten kasvaneesta riskistä**, kun glykopyrronium ja **samankaltaiset lääkkeet** otetaan samanaikaisesti. Haittavaikutuksia ovat esimerkiksi suun kuivuus, virtsaumpi ja ummetus.

Kerro lääkäriille, jos lapsesi ottaa tai on hiljattain ottanut seuraavia:

- **Mielialäläkeitä**, kuten amitriptyliini, klomipramiini, lofepramiini tai imipraamiini (jotka tunnetaan trisyklisinä masennuslääkkeinä) tai **monoamiinioksidaasin estäjiä (MAO-estäjiä)**, kuten feneltsiini, moklobemidi, rasagiliini, selegiliini tai tranylsipromiini
- **Fentiatsiineja**, kuten klorpromatsiini, flufenatsiini, proklooperatsiini tai trifluoperatsiini, joita käytetään hoittaaessa **mielelenterveysongelmia** tai **pahoinvointia, oksentelua tai huimausta**
- **Antihistamiineja**, kuten prometatsiini, joita käytetään hoittaaessa **allergioita**

- **Parasympatomimeettisiä lääkeitä**, kuten karbakoli, neostigmiini tai fysostigmiini, jotka vaikuttavat hermoston impulssien siirtymiseen lihaksiin
- **Kortikosteroidet**, kuten prednisoloni, jota käytetään useiden sairauksien hoidossa, mukaan lukien **astma ja tulehdus**
- **Sisääneengitettynä nukutusaineita**, jotka annetaan ennen leikkausta (myös hammaslääkärillä)
- **Klotsapiinia tai haloperidolia**, joita käytetään hoidettaessa **skitsofreniaa**
- **Nefopamia**, jota käytetään hoidettaessa **akuutia ja kroonista kipua**
- **Domperidona tai metoklopramidia**, joita käytetään hoidettaessa **pahoivointia ja oksentelua**
- **Amantadiinia tai levodopaa**, joita käytetään hoidettaessa **Parkinsonin tautia**
- **Memantiinia**, jota käytetään hoidettaessa **Alzheimerin tautia**
- Hitaasti liukenevia **digoxiinitabletteja**, **disopyramidia** tai **atenololia**, joita käytetään hoidettaessa **sydänongelmia**
- **Metformiinia**, jota käytetään hoidettaessa **tyypin 2 diabetesta**
- **Glycerylitrinitraattitabletteja**, joita käytetään hoidettaessa **anginaa**. Nämä eivät välttämättä liukene kielen alla niin hyvin kuin tavallisesti, sillä tämä lääke voi aiheuttaa suun kuivumista
- **Topiramaattia tai tsonisamidia**, joita käytetään **epilepsian** hoidossa ja estämään **migreeniä**
- **Kaliumkloridia** sisältävätkiintiöt suun kautta nautittavat annosvalmisteet (katso kohta 2 ”Älä anna Rybrilaa, jos lapseesi päätee jokin seuraavista”)
- **Antikolineergiset lääkkeet**. (Katso kohta 2, ”Älä anna Rybrilaa, jos lapseesi päätee jokin seuraavista”)

Rybrilan pitkän aikavälin käytön tehokkuutta ja turvallisuutta suositellun 24 käyttöviikon jälkeen ei ole tutkittu. Jatkuvasta käytöstä tulisi keskustella lapsen lääkärin kanssa 3 kuukauden välein, jotta voidaan varmistaa, että Rybrila sopii yhä lapselle.

Rybrila ruuan ja juoman kanssa

Rybrilan teho voi heikentyä runsaasti rasvaa sisältävien ruokien kanssa nautittuna. Tästä syystä lääke tulee antaa vähintään tunti ennen ateriaa tai kaksi tuntia aterian jälkeen. Käännny lapsen lääkärin puoleen, mikäli annos tulee antaa aterian aikana.

Raskaus ja imetyks

Glykopyrroniumia ei suositella käytettäväksi raskauden tai imetyksen aikana. Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai suunnittelet raskautta, kysy lääkäriltäsi neuvoa ennen tämän lääkkeen ottamista.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Rybrila voi aiheuttaa potilaalle **uneiliaisutta** tai **näön sumenemistä**, mikä voi vaikuttaa ajokykyyn tai koneiden turvalliseen käyttöön. Älä aja tai käytä koneita ennen kuin nämä vaikutukset ovat kokonaan hävinneet. Jos et ole varma, kysy neuvoa lääkäriltäsi.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioda, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksesi. Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Rybrila sisältää E420 (sorbitolia), E217 ja E219

- Tämä lääke sisältää 250 mg **sorbitolia (E420)** millilitraa kohden. Sorbitoli on fruktoosin lähde. Jos lääkäri on määrittänyt, että **lapsellasi on joidenkin sokerien intoleranssi**, tai mikäli lapsellasi on diagnosoitu **periytyvä fruktoosi-intoleranssi (HFI)**, harvinainen geneettinen sairaus, jossa henkilö ei kykene pilkkomaan fruktoosia, käännny lääkärin puoleen ennen tämän lääkkeen antamista.
- Tämä lääke sisältää **natrium propylparahydroksibentsoattia (E217)** ja **natriummetyyliparahydroksibentsoattia (E219)**. Ne voivat aiheuttaa **allergisia reaktioita** (mahdollisesti viivästyneitä) ja poikkeuksellisesti bronkospasmeja (keuhkoputkien supistumista).

- Tämä lääketuote sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) enimmäisannosta kohden eli sen voidaan sanoa olevan ”natriumiton”.

3. Miten Rybrila-valmistetta käytetään

Anna tätä läkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Olemassa on muitakin glykopyrroniumia sisältäviä oraaliliuoksia, mutta niistä kullakin voi olla eri annostelutapa. Lue huolellisesti tämän lääkevalmisteen käyttöä koskevat tiedot ja tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma. Käytä ainoastaan tämän tuotteen pakkauksessa olevaa oraaliruiskua.

Käyttö vähintään 3-vuotiaille lapsille ja nuorille

Anna lääkärisi määräämä annos lapselle kolme kertaa päivässä joka päivä **tunti ennen ateriaa tai kaksi tuntia aterian jälkeen**.

Alkuannos lasketaan lapsen painon mukaan, ja lääkäri päättää sen alla olevan taulukon avulla. Annos riippuu sekä Rybrilan vaikutuksesta että potilaalle mahdollisesti koituneista haittavaikutuksista. Kohdassa 4 on Rybrilan käyttöön liittyvät mahdolliset haittavaikutukset. Niistä tulee keskustella lapsen lääkärin kanssa, samoin kuin annoksen suurentamisesta ja pienentämisestä. Käännyn lääkärin puoleen aina, kun sinulla on huolenaiheita. Lasta tulee tarkkailla säännöllisesti sen tarkistamiseksi, että Rybrila on edelleen oikea hoito.

Paino	Annostaso 1	Annostaso 2	Annostaso 3	Annostaso 4	Annostaso 5
(kg)	(ml)	(ml)	(ml)	(ml)	(ml)
13-17	1,5	3	4,5	6	7,5
18-22	2	4	6	8	10
23-27	2,5	5	7,5	10	12,5
28-32	3	6	9	12	15
33-37	3,5	7	10,5	14	15
38-42	4	8	12	15	15
43-47	4,5	9	13,5	15	15
≥48	5	10	15	15	15

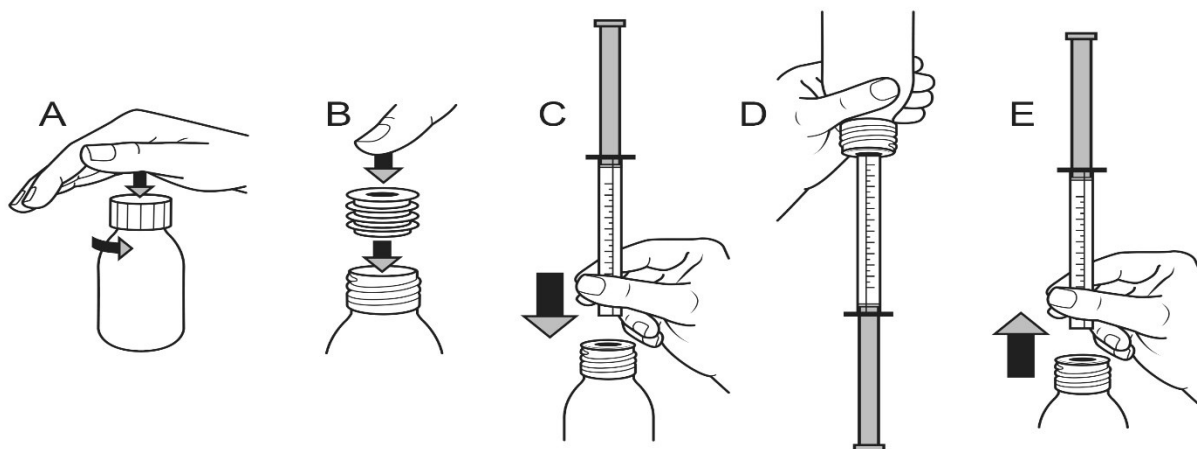
Antoreitti ja antotapa

Vain suun kautta ja nenämaha- tai PEG-letkulla käytettäväksi.

Tuotteen mukana toimitetaan 15 ml:n asteikolla varustettu oraaliruisku ja pulloon painettava sovitin (Press-In Bottle Adapter, PIBA).

1. Avaa pullo ja laita PIBA paikoilleen ensimmäisellä käyttökerralla (katso kuvat A–B). *Huom.: apteekkihenkilökunta on jo saattanut tehdä tämän.*
2. Laita ruisku PIBAan ja vedä ruiskuun riittävä määrä nestettä ylösalaisin olevasta pullossa (katso kuvat C–D). Huom.: tarkista, että taso on oikein. Suurimman annostason enimmäisannos on 15 ml.
3. Poista täytetty ruisku pystyasennossa olevasta pullossa (katso kuva E).
4. Tyhjennä ruisku lapsen suuhun.
5. Laita pullon korkki takaisin paikoilleen; PIBA pysyy paikoillaan.

6. Huuhtele ruisku lämpimällä vedellä ja anna sen kuivua käytön jälkeen.



Jos lapsellesi annetaan lääke syöttöletkun välikyksellä, huuhdo putki 20 ml:lla vettä lääkkeen annostelun jälkeen.

Jos olet antanut Rybrilaa liikaa

Jos lapsesi on saanut liian suuren annoksen lääkettä, ota välittömästi yhteyttä häntä hoitavaan lääkäriin, sairaalaan tai myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111 Suomessa, 112 Ruotsissa) riskinarviontia ja neuvontaa varten. Jos annat lapselle **tätä lääkeettä e nemmän kuin on määritty, sillä on todennäköisemmin haittavaikutuksia**. Jos mahdollista, näytä pullo ja tämä pakkausseloste terveydenhuollon ammattilaiselle.

Jos unohdat antaa Rybrilaa

- Jos unohdat antaa annoksen, anna se mahdollisimman pian. Anna sitten seuraava annos oikeaan aikaan lääkärisi antamien ohjeiden mukaan. Jos on jo seuraavan annoksen aika, älä anna unohtunutta annosta: anna vain seuraava annos normaalisti.
- **Älä anna kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi annoksen.**

Jos sinulla on kysyttävää tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkikenkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan nütä saa.

Jos joitakin seuraavista vakavista haittavaikutuksista ilmenee, **keskeytä lääkkeen anto ja käänny lääkärin puoleen välittömästi**:

- Vakava allerginen reaktio (kielen, huuften, kasvojen tai kurkun turpoaminen) – tuntematon
- Ummetus (vaikeuksia ulostamisessa) – hyvin yleinen
- Virtsaumpi (kykenemätön tyhjentämään virtsarakan kokonaan) – yleinen
- Keuhkokkuume (vakava keuhkokudoksen tulehdus) – yleinen
- Allerginen reaktio (nokkosihottuma; hengitys- tai nielemisvaikeus, kutina) – harvinainen
- Kuume (pyreksia) – yleinen
- Käyttäytymisen muutokset, kuten mielialan vaihtelut, ärtyisyys – hyvin yleinen

Muut haittavaikutukset:

Hyvin yleiset haittavaikutukset (voi esiintyä useammalla kuin 1:llä 10:stä)

- Suun kuivuminen

- Ripuli
- Pahoinvointi (oksentelu)
- Punoitus
- Nenän tukkoisuus
- Eritteiden vähentyminen rintakehässä
- Eritteiden vähentyminen hengitysteissä

Yleiset haittavaikutukset (voi esiintyä 1:llä 10:stä)

- Ylempien hengitysteiden infektio (rintakehän infektio)
- Virtsatieinfektio
- Uneliaisuus
- Levottomuus
- Ihottuma

Melko harvinaiset haittavaikutukset (voi esiintyä 1:llä 100:sta)

- Allergia
- Päänsärky
- Silmän tahdosta riippumaton liike (nystagmus)
- Pahanhajuinen hengitys (halitoosi)
- Ihottuma (nokkosihottuma)
- Nenäverenvuodot (epistaksis)
- Kurkun sieni-infektio (sammas) (esofageaalinen kandidiaasi)
- Silmän pupillin laajentuminen (mydriaasi)
- Kuivuminen
- Jano
- Pakottava virtsaamisen tarve
- Unettomuus (univaikeudet)
- Ruoansulatuskanavan poikkeavat supistukset, kun ruokaa niellään (gastrointestinaisen liikkuvuuden häiriö)
- Suoliston lihasten ja hermojen häiriö, joka johtaa tukkeumaan tai tukokseen (tukkeumaa muistuttava tila)

Tuntelemattomat haittavaikutukset (yleisyyttä ei voida arvioida saatavilla olevista tiedoista)

- Huonovointisuus
- Sulkukulmaglaukooma (silmän lisääntynyt paine)
- Valonarkkuus
- Silmien kuivuus
- Angioedeema
- Sydämen sykkeen hidastuminen (ohimenevä bradykardia)
- Nenän sivuontelotulehdus (sinuitti)
- Ihon kuivuus
- Hikoilun vähentyminen

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkikenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle.

Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla).

Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Rybrila-valmisten säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä kotelossa ja pullossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärään jälkeen: tämä nähdään EXP-kirjoituksen jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Tätä lääkettä tulee säilyttää alle 25 °C:ssa alkuperäisessä pullossaan.

Pidä pullo alkuperäisessä pakkauksessa. Herkkä valolle.

Kun pullo on avattu, lääke tulee käyttää 28 päivän kulussa.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Nämä menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Rybrila sisältää

- Vaikuttava aine on glykopyrronium. Jokainen ml sisältää 200 mikrogrammaa glykopyrroniumbromidia, joka vastaa 160 mikrogrammaa glykopyrroniumia.
- Muut aineet ovat:
 - Glyseroli
 - Sorbitoli (E420) (katso kohta 2)
 - Natriummetyyliparahydroksibentsoaatti (E219) (katso kohta 2)
 - Natriumpropyyliparahydroksibentsoaatti (E217) (katso kohta 2)
 - Sitruunahappo (E330)
 - Trinatriumsitraatti (E331)
 - Puhdistettu vesi
 - Mansikan maku:
 - Aromiaine
 - Maltodekstriini (maissi)
 - Akaasia (E414)
 - Triasetüni (E1518)

Rybrilan kuvaus ja pakkauskoko (-koot)

Rybrila on kirkas, väritön ja mansikanmakuinen neste. Se toimitetaan meripihkan värisessä 150 ml:n lasipullossa, jossa on sinetöity lapsilukollinen HDPE/PP -kierrekorkki. Jokaisessa pakkauksessa on laatikko, jossa on yksi 150 ml:n pullo, 15 ml:n asteikolla varustettu LDPE-oraaliruisku ja ruiskun PE-sovitin.

Saatavilla on monipakkauskartonkeja 2 x 150 ml, 3 x 150 ml, 4 x 150 ml ja 5 x 150 ml, mutta kaikkia ei välttämällä ole markkinoilla.

Myyntiluvan haltija

Clinigen Healthcare B.V.
Schiphol Boulevard 359
WTC Schiphol Airport, D Tower 11th floor
1118BJ Schiphol
Alankomaat

Valmistaja

Labialfarma - Laboratório de Produtos Farmacêuticos e Nutracêuticos, S.A.
Felgueira

Sobral Mortágua
3450-336
Portugali

Paikallinen edustaja

CampusPharma AB
Karl Gustavsgatan 1A
411 25 Göteborg
Ruotsi

Tällä lääkkeellä on myyntilupa Euroopan talousalueeseen kuuluvissa jäsenvaltioissa seuraavilla kauppanimillä:

Itävalta, Saksa, Suomi, Ranska, Irlanti, Alankomaat, Norja, Ruotsi: Rybrila

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi vuoden 30.05.2023.

Muut tiedonlähteet

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla Fimean verkkosivulla www.fimea.fi.

Bipacksedel: Information till patienten

Rybrila 160 mikrogram/ml oral lösning glykopyrronium

Läs noga igenom denna bipacksedel innan ditt barn börjar ta detta läke medel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information. Du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt ditt barn. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar ditt barns.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Rybrila är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du ger Rybrila
3. Hur du använder Rybrila
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Rybrila ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Rybrila är och vad det används för

Rybrila innehåller den aktiva substansen glykopyrronium och hör till en grupp läkemedel som kallas syntetiska antikolinergika, kvartära ammoniumföreningar.

Rybrila används för att behandla överproduktion av saliv (sialorré) hos barn och ungdomar från 3 års ålder. Dregling eller överproduktion av saliv är ett vanligt symtom vid många sjukdomar i musklerna eller nerverna. Det orsakas främst av försämrad kontroll av musklerna i ansiktet. Akut ökad dregling kan vara förknippad med inflammation, tandinfektioner eller infektioner i munnen. Rybrila verkar på spottkörtlarna för att minska salivproduktionen.

Glykopyrronium som finns i Rybrila kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du ger Rybrila

Ge inte Rybrila om barnet:

- är **allergiskt** (överkänsligt) mot glykopyrronium eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- har **glaukom** (förhöjt tryck i ögat)
- har ett tillstånd som kallas **myastenia gravis**, som leder till muskelsvaghet och trötthet
- har en **förträngning i magen** (pylorusstenos) eller **tarmarna**, som orsakar kräkningar, smärta och svullnad i magen (paralytisk ileus)
- inte förmår att **fullständigt tömma urinblåsan** (urinretention)
- lider av **kronisk njursjukdom i sluts stadium** och behöver dialys
- Tar fast läkemedelsform (t.ex. tablettor eller kapslar) av **kaliumklorid**
- tar **antikolinerga** läkemedel

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du ger Rybrila om barnet:

- har **gastroisk reflux** (ett tillstånd där det flytande maginnehållet kommer tillbaka upp i matstrupen)
- har **ulcerös kolit** (en kronisk inflammation i tjocktarmen (colon), som kan orsaka magsmärter, diarré och blödningar från ändtarmen)
- precis har haft en **hjärtinfarkt** eller lider av **hjärtsjukdom, ore gelbundna hjärtslag eller högt blodtryck**, eftersom detta läkemedel kan påverka den normala hjärtrytmen
- har ett tillstånd som kännetecknas av en **snabbare hjärtrytm** än normalt (detta kan orsakas av tillstånd som **överaktiv sköldkörtel, hjärtsvikt eller genomgången hjärtkirurgi**)
- ska genomgå **kirurgi** (inklusive tandkirurgi) då de kommer sövas med **inandningsanestesi**. Detta eftersom detta läkemedel kan förändra den normala hjärtrytmen
- har **diarré**, särskilt om de har gjort en **ileostomi** eller **kolostomi**
- har **hög kroppstemperatur** (feber) eller om omgivningstemperaturen är hög, eftersom detta läkemedel minskar svettningen och gör det svårare för kroppen att svalna
- har **njursjukdom**, eftersom doseringen av detta läkemedel då behöver minskas
- har **påverkad blod-hjärnbarriär**
- har fått veta av sin läkare att de är **intoleranta mot vissa sockerarter**, eftersom detta läkemedel innehåller sorbitol

Behandlingen ska dessutom avbrytas och läkare rådfrågas om barnet lider av följande:

- dåligt allmäntillstånd eller mycket långsamma hjärtslag
- förstopning
- lunginflammation
- beteendeförändringar

Läkaren avgör om behandlingen ska fortsätta och om dosen ska minskas efter att ha utvärderat dessa händelser.

Om du inte är säker på om ovanstående gäller ditt barn, prata med läkare eller apotekspersonal innan du ger Rybrila.

Rybrila minskar salivutsöndringen, vilket kan öka risken för tandsjukdomar. Barnets tänder bör därför borstas varje dag och barnet bör genomgå regelbundna tandvårdskontroller.

Barn yngre än 3 år

Detta läkemedel **rekommenderas inte för barn yngre än 3 år**. Prata med läkare eller apotekspersonal innan du tar detta läkemedel, eller om läkemedlet har ordinerats till ett barn yngre än 3 år.

Andra läkemedel och Rybrila

Tala om för läkare eller apotekspersonal om ditt barn tar, nyligen har tagit, eller kan tänkas ta andra läkemedel. Detta innefattar även receptfria läkemedel.

- Om barnets läkare ber dig att ge både detta och ett eller flera **liknande läkemedel**, t.ex. **oxybutynin**, kan de behöva minska dosen på detta läkemedel. Detta eftersom det medför en **ökad risk** för andra **biverkningar** som muntorrheth, urinretention och förstopning att ta **glykopyrronium** tillsammans med andra **liknande läkemedel**.

Tala om för läkaren om ditt barn tar eller nyligen har tagit:

- **Antidepressiva läkemedel** som amitriptylin, klomipramin, lofepramin eller imipramin (så kallade tricykliska antidepressiva läkemedel) eller **monoaminoxidaslämmare (MAOI)** såsom fenelzin, moklobemid, rasagilin, selegilin eller tranylcypromin
- **Fenotiaziner** som klorpromazin, flufenazin, prokloroperazin eller trifluoperazin, som används för att behandla **psykiska problem eller illamående, kräkningar eller yrsel**
- **Antihistaminer** som prometazin, som används för att behandla **allergier**
- **Parasympatomimetika** som karbakol, neostigmin eller fysostigmin, som påverkar nervimpulserna från hjärnan till musklerna

- **Kortikosteroider** som prednisolon, som används för att behandla olika tillstånd, inklusive **astma och inflammation**
- **Inandningsane stesi**, som ges innan kirurgi (inklusive tandkirurgi)
- **Klozapin** eller **haloperidol**, som används för att behandla **schizofreni**
- **Ne fopam**, som används för att behandla **akut och kronisk smärta**
- **Domperidon** eller **metoklopramid**, som används för att behandla **illamående och kräkningar**
- **Amantadin** eller **levodopa**, som används för att behandla **Parkinsons sjukdom**
- **Mematin**, som används för att behandla **Alzheimers sjukdom**
- **Digoxin**-tabletter med långsam upplösning, **disopyramid** eller **atenolol**, som används för att behandla **hjärtsjukdomar**
- **Metformin**, som används för att behandla **typ 2-diabetes**
- **Glyceryltrinitrat**-tabletter, som används för att behandla **angina**. Dessa kanske inte löses upp under tungan lika bra som vanligt, eftersom detta läkemedel kan orsaka munorrhett
- **Topiramat** eller **zonisamid**, som används för att behandla **epilepsi** och för att förhindra **migränattacke r**
- **Kaliumklorid** i fast form (se avsnitt 2 ”Ge inte Rybrila om”)
- **Antikoline rga läkemedel** (se avsnitt 2, ”Ge inte Rybrila om”)

Långtidsanvändning

Effekt och säkerhet vid långtidsanvändning av Rybrila, i mer än de rekommenderade 24 veckorna, har inte studerats. Fortsatt användning bör diskuteras med barnets läkare var 3:e månad, för att kontrollera att Rybrila fortfarande är rätt för barnet.

Rybrila med mat och dryck

Effekten av Rybrila kan minska när det intas tillsammans med mat med hög fetthalt. Av detta skäl ska detta läkemedel ges minst en timme före eller två timmar efter måltider. Prata med barnets läkare om läkemedlet behöver ges i samband med måltid.

Graviditet och amning

Glykopyrronium rekommenderas inte under graviditet eller amning. Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare innan du använder detta läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Rybrila kan få patienten att **känna sig dåsig** eller att **se suddigt**, och detta kan påverka patientens förmåga att köra bil eller använda maskiner på ett säkert sätt. Avstå från att köra bil eller använda maskiner tills dessa biverkningar helt har avtagit.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Rybrila innehåller E420 (sorbitol), E217 och E219

- Detta läkemedel innehåller 250 mg **sorbitol (E420)** per ml. Sorbitol är en källa till fruktos. Om en läkare har sagt att ditt barn är **intolerant mot vissa sockerarter**, eller om ditt barn har diagnostiseras med **ärftlig fruktosintolerans (HFI)**, en sällsynt genetisk sjukdom som innebär att den drabbade inte kan bryta ner fruktos, måste du prata med en läkare innan du ger läkemedlet.
- Detta läkemedel innehåller **natriumpropylparahydroxibensoat (E217)** och **natriummetylparahydroxibensoat (E219)**. Dessa kan orsaka **allergiska reaktioner** (eventuellt fördröjda) och undantagsvis kramp i luftrören.
- Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol natrium (23 mg) per maximal dos, dvs. är i princip ”natriumfritt”.

3. Hur du använder Rybrila

Ge alltid detta läkemedel enligt läkares anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Det finns andra orala lösningar med glykopyrronium, men de kan tas på olika sätt. Läs noga igenom hur detta läkemedel ska användas. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker. Använd bara den doseringsspruta som medföljer förpackningen.

Användning för barn och ungdomar från 3 år och uppåt

Ge barnet den dos som läkaren har förskrivit tre gånger per dag, minst **en timme före eller två timmar efter måltid**.

Den första dosen baseras på barnets vikt, och läkaren fastställer den med hjälp av tabellen nedan. Dosen kommer att bero både på effekten av Rybrila och eventuella biverkningar som patienten upplever. Avsnitt 4 omfattar eventuella biverkningar i samband med användningen av Rybrila. Dessa ska diskuteras med barnets läkare, inklusive de som rör ökning eller minskning av dosen, och vid andra tillfällen om du känner oro. Barnet bör övervakas regelbundet för att kontrollera att Rybrila fortfarande är rätt behandling för barnet.

Vikt (kg)	Dosnivå 1 (ml)	Dosnivå 2 (ml)	Dosnivå 3 (ml)	Dosnivå 4 (ml)	Dosnivå 5 (ml)
13-17	1,5	3	4,5	6	7,5
18-22	2	4	6	8	10
23-27	2,5	5	7,5	10	12,5
28-32	3	6	9	12	15
33-37	3,5	7	10,5	14	15
38-42	4	8	12	15	15
43-47	4,5	9	13,5	15	15
≥48	5	10	15	15	15

Hur läkemedlet ska tas och användaranvisningar

Tas via munnen eller nasogastrisk sond eller PEG.

Det medföljer en 15 ml graderad doseringsspruta och en PIBA-adapter (sprutadapter).

1. Öppna flaskan. Första gången den används för du in PIBA-adaptern i flaskans hals (se bild A och B). *Obs: apotekspersonal kan redan ha gjort detta.*

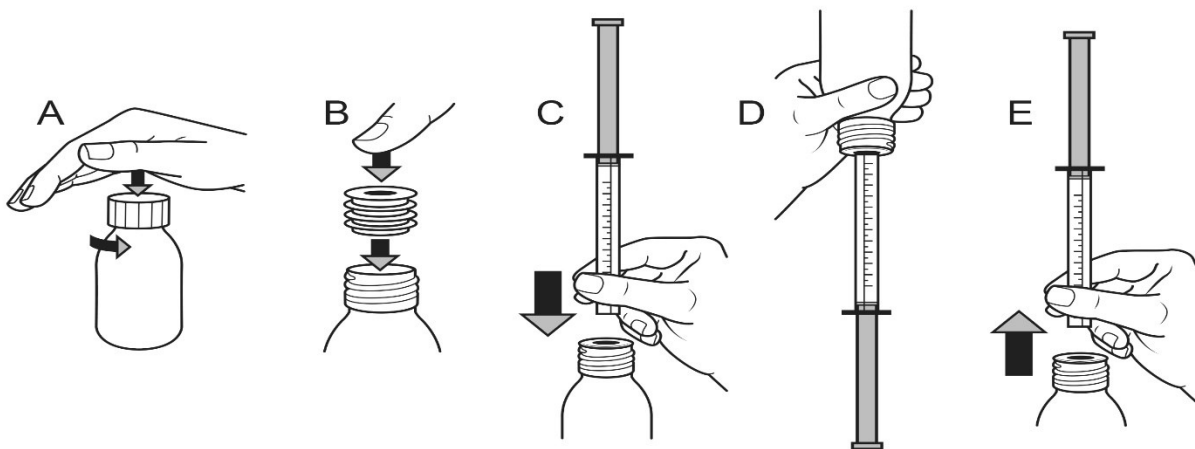
2. För in sprutan i PIBA-adaptern och dra upp dosen från den upp- och nedvända flaskan (se bild C och D). Obs: kontrollera att du har rätt nivå. Den maximala volymen av den högsta dosen är 15 ml.

3. Dra ut den fyllda sprutan från flaskan i upprätt position (se bild E).

4. Töm sprutans innehåll i barnets mun.

5. Sätt tillbaka locket på flaskan. Lämna kvar PIBA-adaptern.

6. Spola sprutan med varmt vatten och låt torka efter varje användning.



Om ditt barn får läkemedlet genom en matningssond, spola sonden med 20 ml vatten efter att du hargett läkemedlet.

Om du ger för stor mängd av Rybrila

Om ditt barn fått i sig för stor mängd läkemedel kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112 i Sverige, 0800 147 111 i Finland) omedelbart för bedömning av risken samt rådgivning. Om du ger mer av **denna medicin till barnet än vad som föreskrivits är det troligare att det får biverkningar**. Visa om möjligt flaskan och denna bipacksedel för vårdpersonalen.

Om du har glömt att ge Rybrila

- Om du glömmer att ge en dos, ge den så snart som möjligt. Ge sedan nästan dos vid rätt tillfälle, enligt läkarens instruktioner. Men om det redan är dags att ge nästa dos, ge inte den glömda dosen. Ge bara nästa dos som vanligt.
- **Ge inte en dubbel dos för att kompensera för en glömd dos.**

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Om någon av följande allvarliga biverkningar inträffar, **sluta att ge läkemedlet och kontakta omedelbart läkare**:

- Allvarlig allergisk reaktion (svullnad av tunga, läppar, ansikte eller svalg) – har rapporterats
- Förstopnning (svårt att få ut avföringen) – mycket vanlig
- Urinretention (oförmåga att fullständigt tömma urinblåsan) – vanlig
- Pneumoni (svår lunginflammation) – vanlig
- Allergisk reaktion (nässelfeber, svårighet att andas eller svälja, klåda) – mindre vanlig
- Feber (pyrexia) – vanlig
- Beteendeförändringar, t.ex. humörsvängningar, irritabilitet – mycket vanlig

Andra biverkningar:

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 personer)

- Muntorrhet
- Diarré
- Kräkningar

- Flushing (värmekänsla i huden)
- Nästäppa
- Minskad sekretproduktion i bröstet
- Minskad sekretproduktion i luftvägarna

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 personer)

- Övre luftvägsinfektion (infektion i bröstkorgen)
- Urinvägsinfektion
- Dåsighet (sömnighet)
- Oro (agitation)
- Utslag

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 personer)

- Allergi
- Huvudvärk
- Ofrivilliga ögonrörelser (nystagmus)
- Dålig andedräkt (halitosis)
- Utslag (nässelfeber)
- Näslod (epiastaxis)
- Svampinfektion (torsk) i halsen (candidainfektion i esofagus)
- Vidgning av ögats pupill (mydriasis)
- Uttorkning
- Törst
- Plötsligt behov av att kissa
- Insomnia (sömnsvårighet)
- Onormala sammandragningar i magtarmkanalen vid intag av mat (gastrointestinala motilitetsstörningar)
- En störning i tarmens muskler och nerver som orsakar tillämpning eller blockering (pseudoobstruktion)

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare)

- Illamående
- Trångvinkelglaukom (ökat tryck i ögat)
- Fotofobi (ljuskänslighet)
- Torra ögon
- Angioödem (symtomen omfattar svullnad, främst av tunga, läppar, ansikte eller svalg)
- Minskad hjärtfrekvens (övergående bradykardi)
- Bihåleinflammation (sinuit)
- Torr hud
- Nedsatt förmåga att svettas

Rapportera biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. **Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information.** Du kan också rapportera biverkningar direkt via det nationella rapporteringssystemet (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Rybrila ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och flaskan efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Detta läkemedel ska förvaras vid högst 25 °C i originalflaskan.

Förvara flaskan i originalkartong. Ljuskänsligt.

När flaskan har öppnats ska läkemedlet användas inom 28 dagar.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är glykopyrronium. 1 ml innehåller 200 mikrogram glykopyrronumbromid, motsvarande 160 mikrogram glykopyrronium.
- Övriga innehållsämnen är:
 - Glycerol
 - Sorbitol (E420) (se avsnitt 2)
 - Natriummetylparahydroxibensoat (E219) (se avsnitt 2)
 - Natriumpropylparahydroxibensoat (E217) (se avsnitt 2)
 - Citronsyra (E330)
 - Trinatriumcitrat (E331)
 - Renat vatten
 - Jordgubbssmak:
 - Smakämnen
 - Maltodextrin
 - Akaciagummi (E414)
 - Triacetin (E1518)

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Rybrila är en klar, färglös vätska med jordgubbssmak. Det tillhandahålls i en 150 ml bärnstensfärgad glasflaska med ett barnskyddande skruvlock av HDPE/PP-plast. Varje kartong innehåller en 150 ml flaska, en 15 ml graderad spruta av LDPE-plast och en sprutadapter av PE-plast.

Multipelförpackningar med 2 x 150 ml, 3 x 150 ml, 4 x 150 ml och 5 x 150 ml finns tillgängliga, men eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Clinigen Healthcare B.V.
Schiphol Boulevard 359
WTC Schiphol Airport, D Tower 11th floor
1118BJ Schiphol
Nederlanderna

Tillverkare

Labialfarma - Laboratório de Produtos Farmacêuticos e Nutracêuticos, S.A.
Felgueira
Sobral Mortágua
3450-336
Portugal

Lokal företrädare

CampusPharma AB
Karl Gustavsgatan 1A
411 25 Göteborg
Sverige

Detta läke medel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbe tsområdet under namnen:
Österrike, Tyskland, Finland, Frankrike, Irland, Nederländerna, Norge, Sverige: Rybrila

De nna bipack s edel ändrade s senast i 30.05.2023.

Övriga informationskällor

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Fimeas webbplats www.fimea.fi.