

Pakkausseloste: Tie toa potilaalle

Nipruss 60 mg infuusiokuiva-aine, liuosta varten natriumnitroprussididihydraatti

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävästä, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.
- Tämä lääke on määritty vain sinulle eikä sitä pidä antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä Nipruss on ja mihin sitä käytetään

Nipruss-valmistetta käytetään alentamaan verenpainetta ja laajentamaan verisuonia. Nipruss-valmistetta käytetään aikuisilla:

- verenpaineekriisiin (hypertensiivinen kriisi) hoitoon
- verenpaineen kontrolloituun alentamiseen kirurgisissa toimenpiteissä.

Nipruss ei sovellu pitkääikaiseen hoitoon.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Nipruss-valmistetta

Älä käytä Nipruss-valmistetta jos

- olet allerginen vaikuttavalle aineelle (natriumnitroprussididihydraatti).
- sinulla on korkea verenpaine, joka johtuu aortan perinnöllisestä epänormaalista kaventumisesta (aorttastenoosi) tai valtimo- ja laskimoverisuonten välisestä oikovirtauksesta
- sinulla on Leberin perinnöllinen näköhermonsurkastuma (LHON)
- sinulla on pitkääikaisesta tupakoinnista johtuva, yleensä palautumattomasti heikentynyt värinäkö (tupakan aiheuttama amblyopia). Tämä tila voi ilmetä, kun elimistö ei pääse eroon tupakan myrkylisestä syanidista.
- sinulla on B12-vitamiinin puutostila
- sinulla on kehon nesteiden lisääntynyt happamuus (metabolinen asidoosi)
- sinulla on kilpirauhasen vajaatoiminta (hypotyreosis)
- sinulla on oikovirtaus valtimo- ja laskimoverisuonien välillä keuhkoissa (keuhkohjensisäisten valtimoiden suntit). Valtimoiden verisuonet (valtimot) kuljettavat verta sydäkestäsi muualle kehoon ja laskimoiden verisuonet (laskimot) kuljettavat veren takaisin sydämeesi.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin käytät Nipruss-valmistetta, jos:

- olet aiemmin käyttänyt sildenaafiilia, vardenafiilia tai tadalaafiilia. Näitä lääkeitä käytetään erektilääkkeinä miehillä tai keuhkoverisuonten verenpainetta alentamaan. Nipruss-valmisten käyttö saattaa johtaa tässä tapauksessa liialliseen verenpaineen alenemiseen. Tästä syystä Nipruss-valmisten aiheuttamat hyödyt ja haitat tulee tässä tapauksessa puntaroida tarkoin ennen käyttöä.
- sinulla on sairaus, johon liittyy kallonsisäisen paineen nousu.

Natriumnitroprussidi-infusioon kanssa tulee antaa aina samanaikaisesti natriumtiosultaattia. Lisätietoa tästä saat terveydenhuollon ammattilaisilta.

Nipruss-infusioon aikana tulee seurata jatkuvasti EKG:tä sekä verenvirtausta.

Laps et ja nuoret

Niprussin turvallisuutta ja tehoa lapsilla ja nuorilla ei olla osoitettu eikä tästä ole tutkimustietoa saatavilla. Tästä syystä Nipruss-valmistetta ei saa antaa lapsille eikä nuorille.

Potilaat, joilla on munuaisten vajaatoiminta

Jos natriumnitroprussidia infusoidaan useiden vuorokausien ajan (ja annokset ovat suuria jo 24 tunnin aikana), erityisesti munuaisten vajaatoimintaa sairastavien potilaiden tiosyntaattitason tulee seurata tarkemmin. Tiosyntaattitaso ei saa ylittää pitoisuutta 6 mg/100 ml.

Potilaat, joilla on maksan vajaatoiminta

Niprussia tulee käyttää varoen potilailla, joilla on maksasairaus (maksan vajaatoiminta). Tällöin tulee tarkkailla mahdollisia syanidimyrkytyksen oireita entistä huolellisemmin. (ks. kohta 4). Jos tarpeen, natriumnitroprussidin annostelu tulee joko vähentää asteittain tai keskeyttää kokonaan.

Muut lääkevalmisteet ja Nipruss

Kerro lääkärille, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkeitä.

Seuraavien lääkkeiden samanaikainen annostelu saattaa vahvistaa Niprussin verenpainetta alentavaa vaikutusta:

- verenpainetta alentavat ja verisuonia laajentavat lääkkeet
- lääkkeet, jotka alentavat kehkoverisuonten verenpainetta
- rauhoittavat lääkkeet (sedatiivit)
- anestesialääkkeet

Tämä pätee erityisesti potilaisiin, jotka ovat aiemmin ottaneet sildenaafiilia, vardenafiilia tai tadalaafiilia (ks. kohta "Varoitukset ja varotoimet").

Raskaus ja imetyks

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Kokemus Niprussin käytöstä raskauden ja imetyksen aikana on puutteellista ja sitä tulisi käyttää tässä tapauksessa vain, jos lääkäri kokee sen välttämättömäksi.

3. Miten Niprus s-valmistetta käytetään

Lääkäri tai sairaanhoitaja annostelee Niprussin infusiona laskimoon käyttäen sopivaa infuusiopumppua.

Käytön kesto perustuu mm. kokonaisannokseen: katso terveydenhuollon ammattilaisille suunnattua tietolähettää.

Natriumnitroprussidi-infusio tulee aloittaa yleensä pienellä annoksella, jonka jälkeen annos kaksinkertaistetaan 3–5 minuutin välein, kunnes haluttu verenpainetaso on saavutettu. Verenpainetta alentava vaikutus on välitön. Infuusion loppupuolella infuusionopeutta pienennetään asteittain. Verenpainetta mitataan säännöllisesti annostelun aikana.

Kontrolloidun hypotension aikaansaamiseksi kirurgisten toimenpiteiden yhteydessä suosituksena on, ettei ylitetä kokonaismäärää 1,0–1,5 mg/kg tapauskohtaisesti.

Syanidimyrkytyksen ennaltaehkäisemiseksi on vahvasti suositeltavaa, että natriumnitroprussidi-infusion yhteydessä annostellaan samanaikaisesti natriumtiosulfaattia erillisen laskimoyhteyden kautta. Katso terveydenhuollon ammattilaisille suunnattua tietolähde. Lisätietoja syanidin ja tiosyanaatin myrkyllisyystä löytyy kohdasta „Jos saat enemmän Nipruss-valmistetta kuin sinun pitäisi“. Syanidi- ja tiosyanaattimyrkytyksen oireet löytyvät kohdasta „Mahdolliset haittavaikutukset“. Epäillyssä tai havaitussa syanidimyrkytyksessä (esim. kun tiosulfaattia ei ole saatavilla yhdessä annosteltavaksi) voidaan tarvita vasta-aineena hydroksikobalamiinia ja/tai muita aineita, jotka tekevät veren myrkyttömäksi. Katso terveydenhuollon ammattilaiselle suunnattua tietolähde.

Annostelutaulukot ja infuusionopeudet ruiskupumpun tai infusomaatin käyttöä varten: katso terveydenhuollon ammattilaisille suunnattua tietolähde.

Vanhukset

Läkkäiden potilaiden kohdalla annosta tulee usein laskea.

Jos saat enemmän Nipruss-valmistetta kuin sinun pitäisi

Kaikki myrkytykset voidaan välttää noudattamalla annosohjeita.

Syanidimyrkytys

Syanidimyrkytyksessä Niprussin infusioannosta on pienennettävä ja tarvittaessa syanidia on poistettava elimistöstä vastalääkkeellä, ks. lisätietoja kohdasta „Miten Nipruss-valmistetta käytetään“.

Tiosyanaattimyrkytyksessä natriumnitroprussidi-infusio tulee keskeyttää ja tiosyanaatti tulee tarvittaessa poistaa kehosta dialyssilla.

Syanidi- ja tiosyanaattimyrkytyksen oireet löytyvät kohdasta 4, mahdolliset haittavaikutukset. Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai sairaanhoitajan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Hoidettaessa korkeaa verenpainetta saattaa esiintyä oireita, kuten heikkoutta, huimausta, pahoinvoimia, oksentelua ja sydämentykyysiä (takykardia).

Yleisyyttä ei tunne ta

Muut mahdolliset haittavaikutukset ovat:

- reaktiot antopaikassa (kipu, ihmisen punerrus, kutina)
- verenpaineen liiallinen lasku
- pahoinvoimia, oksentelu, ripuli, virtsankarkailu
- korvien soiminen (tinnitus)
- sekavuus
- aistiharhat (hallusinaatiot)
- pupillien ohimenevä kaventuminen
- refleksien vilkastuminen

- tilapäinen taudin oireiden lisääntyminen (rebound-vaikeus)

Riittämätöntä verenpaineen alenemista, Nipruss-lääkkeen heikentynyt tehoa toistuvassa annostelussa sekä sietokyvyn (toleranssi) kehittymistä esiintyy yleisemmin nuorilla kuin vanhemmillä korkeasta verenpaineesta kärsivillä potilailla.

Syanidimyrkytys voi aiheuttaa haittavaikutuksia, kuten:

- kirkaan punainen laskimoveri
- riittämätön ja/tai hidas hengitys (hypoventilaatio)
- laktaattipitoisuuden suureneminen
- vähentynyt hapenottokyky
- sykkeen tunteminen, epäsäännölliset sydämenlyönnit
- päänsärky
- metabolinen kehon nesteiden lisääntynyt happamuus (asidoosi)
- kooma, hengityselimistön halvaantuminen, kohtaukset

Kuolemantapauksia on raportoitu.

Tällaisia myrkytyksen merkkejä voi ilmaantua, mikäli syanidin määrä on niin suuri, että ihmiskeho ei pysty käsittelemään myrkytystilaa. Tästä syystä samanaikainen natriumtiosulfaatin anto on tarpeen.

Syanidimyrkytys voidaan välittää täysin annosteemalla samanaikaisesti natriumtiosulfaatti-infusioiota.

Yliannostustapauksissa voi esiintyä **tiosyanaattimyrkytyksen** oireita. Nämä oireet ilmaantuvat aikaisemmin potilailla, joilla on munuaissairaus kuin potilailla, joiden munuaiset ovat terveet. Näitä oireita ovat:

- huimaus, päänsärky, ruokahalun menetys
- unihäiriöt, hermostuneisuus
- kilpirauhasen vajaatoiminta
- ripuli, oksentelu, virtsankarkailu
- psykoosi
- halvaus ja kooma

Erittäin korkeat seerumin pitoisuudet voivat johtaa kuolemaan.

Tiosyanaattimyrkytys voidaan välittää, kun annosteluohjeita noudatetaan. Tiosyanaattimyrkytyksen sattuessa natriumnitroprussidi-infusio tulee keskeyttää ja tiosyanaatti tulee poistaa tarvittaessa kehosta dialyssillä.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille, apteekkienkilokunnalle 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. Nipruss-valmisten säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettää pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä ampullit alkuperäispakkauksessa. Herkkä valolle.

Valmistuksen jälkeinen säilytysaika

Suojaa valmis infuusoliuos valolta väriillisten ruiskujen ja letkujen avulla.

Infuusoliuksen kemiallisen ja fysikaalisen säilyvyyden on osoitettu olevan 16 tuntia 25°C:ssa suojassa valolta (kun käytetään valolta suojaavaa perfuusoriruiskua).

Mikrobiologise lta kannalta infuusoliuos tulisi käyttää välittömästi. Jos sitä ei käytetä välittömästi, säilytysajat ja -olosuhteet ovat käyttäjän vastuulla, eivätkä ne normaalisti saisi ylittää 24 tuntia lämpötilassa 2–8 °C, ellei käyttökuntaon saattaminen ja laimennus ole tapahtunut kontrolloiduissa ja validoiduissa olosuhteissa.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä aptekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Nipruss sisältää

- Vaikuttava aine on natriumnitroprussididihydraatti.
- Yksi ampulli sisältää 60 mg natriumnitroprussididihydraattia, joka vastaa 53 mg vedetöntä natriumnitroprussidia.
- Ei sisällä muita aineita.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakauskoko

Vaaleanpunainen, infuusiokuiva-aine, liuosta varten.

Ruskeankeltaiset lasiampullit. Pakauskoko: 5 ampullia

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Øresund Pharma ApS

Dronningens Tværgade 9

1302 Kööpenhamina

Puh: +45 53 63 39 16

Sähköposti: info@oresundpharma.com

Tanska

Valmistaja

BAG Health Care GmbH Amtsgerichtsstraße 1-5 D-35423 Lich, Saksa

Tämä pakausselostet on tarkistettu viimeksi 24.07.2020

Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain terveydenhuollon ammattilaisille:

Annostusohjeet, antotapa ja annostelun kesto

Niprussia annetaan suonensisäisesti ruiskupumpun (ks. taulukko 1) tai infusomaatin avulla. Käytön kesto perustuu mm. kokonaissannokseen. Katso terveydenhuollon ammattilaisille tarkoitetut tiedot kohdasta "Varoitukset ja käyttöön liittyvät varotoimet" ja "Yliannostus ja muut hallintovirheet" osalta.

Natriumnitroprussidi-infusiot ovat yleensä aloitettava pienillä annoksilla. Hypotensiivinen vaikutus alkaa välittömästi. Edeltänyt taso saavutetaan nopeasti infuusion päätyttyä. Titrausvaiheessa tarvitaan tarkkuutta ja verenpainemittausten tulee tehdä 1–2 minuutin välein. Infusiota lopettaessa infuusionopeutta vähennetään asteittain.

Infuusio aloitetaan nopeudella 0,2 µg/kg/min, minkä jälkeen nopeutta kaksinkertaistetaan 3–5 minuutin välein, kunnes haluttu verenpainetaso saavutetaan. Infusionopeus vaihtelee välillä 0,2–10 µg/kg/min, ks. taulukko 1.

Kontrolloidun hypotension ylläpidossa kirurgisten toimenpiteiden yhteydessä suosituksena on, ettei ylitetä kokonaismäärää 1,0–1,5 mg/kg potilaskohtaisesti.

Jos natriumnitroprussidi-infusiota annetaan usean vuorokauden ajan esim. hypertensiivisen kriisin hoidossa, ylä mainitut enimmäisannokset yleensä ylityvät.

Taulukko 1: Annostelataulukko: 50 ml:n ruiskupumppu (perfuusori) ja 1,2 mg/ml natriumnitroprussididihydraatti

µg/kg/min Natriumnitro- prussidi- dihydraatti	Infusionopeus [ml/h]														
	Kehon paino [kg]														
	30	35	40	45	50	55	60	65	70	75	80	85	90	95	100
0,2	0,3	0,4	0,4	0,5	0,5	0,6	0,6	0,7	0,7	0,8	0,8	0,9	0,9	1,0	1,0
0,4	0,6	0,7	0,8	0,9	1,0	1,1	1,2	1,3	1,4	1,5	1,6	1,7	1,8	1,9	2,0
0,8	1,2	1,4	1,6	1,8	2,0	2,2	2,4	2,6	2,8	3,0	3,2	3,4	3,6	3,8	4,0
1,0	1,5	1,8	2,0	2,3	2,5	2,8	3,0	3,3	3,5	3,8	4,0	4,3	4,5	4,8	5,0
1,6	2,4	2,8	3,2	3,6	4,0	4,4	4,8	5,2	5,6	6,0	6,4	6,8	7,2	7,6	8,0
3,2	4,8	5,6	6,4	7,2	8,0	8,8	9,6	10,4	11,2	12,0	12,8	13,6	14,4	15,2	16,0
5,0	7,5	8,8	10,0	11,3	12,5	13,8	15,0	16,3	17,5	18,8	20,0	21,3	22,5	23,8	25,0
6,4	9,6	11,2	12,8	14,4	16,0	17,6	19,2	20,8	22,4	24,0	25,6	27,2	28,8	30,4	32,0
10,0	15,0	17,5	20,0	22,5	25,0	27,5	30,0	32,5	35,0	37,5	40,0	42,5	45,0	47,5	50,0

Syanidin toksisuuden ennaltaehkäisy

Syanidimyrkyksen ennaltaehkäisemiseksi on vahvasti suositeltavaa, että natriumnitroprussidi-infusion yhteydessä annostellaan samanaikaisesti natriumtiosulfaattia erillisen laskimoyhteyden kautta suhteessa, joka on noin 1 : 10 (natriumnitroprussididihydraatti : natriumtiosulfaatti) perustuen vaikuttavien ainesosien **painoille**. Käytännössä suosituksena on ottaa natriumtiosulfaattiliuosta 100 mg/ml toiseen perfusioruiskuun ja infusoida se **tilavuussuhdeella**, joka on noin 10 : 1 (natriumnitroprussididihydraatti : natriumtiosulfaatti) erillisen laskimoyhteyden kautta alla olevassa taulukkossa 2 kuvatulla tavalla. Kun Niprussin antoon käytetään infusomaattia, tilavuussuhteen tulisi

olla 50 : 1 tai 100 : 1 (ks. myös taulukko 2).

Epäillyssä tai havaitussa syanidimyrkytyksessä (esim. kun tiosulfaattia ei ole saatavilla yhdessä annosteltavaksi) voidaan tarvita vasta-aineena hydroksikobalamiinia ja/tai methemoglobiinia muodostavia aineita. Näiden lääkkeiden vastaavia turvallisuustietoja tulee noudattaa.

Tiosyanaatin toksisuus

Jos Niprussia infusoidaan useiden vuorokausien ajan (ja annokset ovat suuria jo 24 tunnin aikana), erityisesti munuaisten vajaatoimintaa sairastavien potilaiden tiosyanaattipitoisuksia tulee seurata tarkoin. Tiosyanaattitaso ei saa ylittää pitoisuutta 6 mg/100 ml. Jos tiosyanaattipitoisuudet ovat yli 6 mg/100 ml, seurauksena on myrkytysoireita, kuten heikkous, oksentelu, huimaus ja korvien soiminen (tinnitus). Tiosyanaattimyrkytyksen ilmetessä natriumnitroprussidi-infusio tulee keskeyttää ja tiosyanaatti tulee tarvittaessa poistaa kehosta dialyysin avulla.

Iäkkäät potilaat

Iäkkäiden potilaiden kohdalla annosta tulee usein laskea.

Lapset ja nuoret potilaat

Niprussin turvallisuutta ja tehoa lasten ja nuorten hoidossa ei ole vielä varmistettu. Siksi Nipruss-valmistetta ei saa antaa lapsille eikä nuorille.

Potilaat, joilla on munuaisten vajaatoimintaa

Jos Niprussia infusoidaan useiden vuorokausien ajan (ja annokset ovat suuria jo 24 tunnin aikana), erityisesti munuaisten vajaatoimintaa sairastavien potilaiden tiosyanaattitasoja tulee seurata tarkoin. Tiosyanaattitaso ei saa ylittää pitoisuutta 6 mg/100 ml.

Potilaat, joilla on maksan vajaatoiminta

Natriumnitroprussidista vapautuva syanidi metaboloituu pääosin maksaentsyyminen välityksellä, joten se voi kumuloitua elimistöön potilailla, joilla on vaikeaa maksasairaus. Siksi Niprussia on käytettävä varoen potilailla, joilla on maksan vajaatoiminta ja annos on titrattava huolellisesti. Jos potilaalla on maksan vajaatoiminta, syanidin viitteitä toksisuudesta on seurattava vielä huolellisemmin (ks. valmisteyhteenvedon kohta 4.8). Jos tarpeen, natriumnitroprussidin annosta on pienennettävä asteittain tai keskeytettävä anto ja on noudatettava syanidimyrkyksestä annettuja hoito-ohjeita.

Infuusioliuoksen valmis taminen

Infusiokuiva-aine, liuosta varten (ruskean ampullin sisältö vastaa 60 mg natriumnitroprussididihydraattia) liuotetaan injektionesteisiin tarkoitettuun veteen tai 5 %:n glukoosiliuokseen. **Tämän väkevän liuoksen väri on punertavan ruskea, eikä sitä tulee koskaan injektoida suoraan.** Lisälaimennusta varten voidaan käyttää ainoastaan 5 %:n glukoosiliuosta. Natriumnitroprussidi-infusioliuos tulee valmistella juuri ennen annostelua.

Ampulli on varustettu sahalaidalla valkoisen pisteen alapuolella. Ampullia ei siis tarvitse sahatia auki. Riko ampulli auki normaalisti.

Huomautus

Käyttövalmis infuusioneste on herkkä valolle. Suojaa infusioliuos valolta värimillisten ruiskujen ja letkujen avulla.

Infusioliuoksen kemiallisen ja fysikaalisen säilyvyyden on osoitettu olevan 16 tuntia 25°C:ssa suojassa valolta (kun käytetään valolta suojaavaa perfuusoriruiskua).

Mikrobiologiselta kannalta infusioliuos tulisi käyttää välittömästi. Jos sitä ei käytetä välittömästi, säilytysajat ja -olosuhteet ennen käyttöä ovat käyttäjän vastuulla, eivätkä ne tavallisesti saa ylittää 24:ää tuntia 2–8 °C lämpötilassa, ellei käyttökuntaan saattaminen ja laimentaminen ole tapahtunut kontrolloiduissa ja validoiduissa olosuhteissa.

Infuusoliuos on vaaleankeltainen. Voimakkaan värisiä infuusoliuoksia ei tule käytää. Valmiiseen infuusoliuokseen ei tule lisätä muita lääkkeitä. Turvallisin keino annostella infuusoliuosta on käyttää erillistä laskimoyhteyttä, jotta voidaan estää vaikuttavien ainesosien kerääntyminen letkujärjestelmään tai perifeerisiin laskimoihin.

Perfuusori (ks. myös annostelutaulukko 1)

Kun käytät perfuusoria, 50 ml 5 %:n glukoosiliuosta vedetään ensin 50 ml:n perfuusoriruiskuun. Nipruss-ampulli avataan ja noin kolme neljäsosaa sen tilavuudesta täytetään perfuusoriruiskusta otetulla glukoosiliuoksellalla. Kun jauhe on liuennut, väkevä liuos vedetään perfuusoriruiskuun. Yliannostusten välttämiseksi ruiskun sisältö tulee sekoittaa tasaiseksi **ravistamalla**.

Infusomaatti (ks. myös taulukko 2)

Kun käytössä on infusomaatti, ampullin sisältö, joka on liuotettu injektionesteisiin tarkoitettuun veteen tai 5 %:n glukoosiliuokseen, injektoidaan 250 tai 500 ml:aan 5 %:n glukoosiliuosta. Kontrolloitua intraoperatiivista hypotensiota varten suositellaan 250 ml:n laimennusta. Annostelumuunnoissa kerrottu annostelutaulukossa (Taulukko 1). Taulukossa 1 kerrotut infuusionopeudet, suureena ml/tunti, kerrotaan kertoimella 5, kun laimennus tapahtuu 250 ml:n glukoosiliuokseen, ja kertoimella 10, kun laimennus tapahtuu 500 ml:n liuokseen. Korkean nestekuormituksen välttämiseksi perfuusori on ensisijainen menetelmä pitkääikaisia infuusioita varten.

Taulukko 2

Niprussin annostelutapa			Natriumtiosulfaatin annostus 100 mg/ml
Perfuusori 50 ml:ssa	Infusomaatti 250 ml:ssa	Infusomaatti 500 ml:ssa	Perfuusori
1-10 ml/h	5-50 ml/h	10-100 ml/h	1 ml/h
11-20 ml/h	51-100 ml/h	101-200 ml/h	2 ml/h
21-30 ml/h	101-150 ml/h	201-300 ml/h	3 ml/h
31-40 ml/h	151-200 ml/h	301-400 ml/h	4 ml/h

Yliannostus ja muut annosteluvirheet

Hätätoimenpiteet, oireet ja vastalääkkeet

Jos kyseessä on akuutti sydäninfarkti, liiallinen aorttapaineen lasku sisältää diastolisen sepelvaltimoperfuusion pienemisen riskin. Jos tulee akuutti sydämen vajaatoiminta ja täytpaineet pienenevät, sydämen minuuttilavuus saattaa jatkaa laskuaan.

Takyfylaksia ja rebound-ilmiö ovat mahdollisia.

Nipruss-hoidon aikana voi tulla syanidimyrkytyksensä. Syanidimyrkytyksen esiintyvyys riippuu hoidon kestosta ja annoksen tasosta. Lyhytaikainen hoito annostelulla 2,5 µg/kg/min on turvallista. Sitä vastoin:

- 5 µg/kg/min 10 tunnin jälkeen,
- 10 µg/kg/min 4 tunnin jälkeen ja
- 20 µg/kg/min 1,5 tunnin jälkeen

voi johtaa hengenvaarallisiin syytäsoihin.

Terapeuttisia vastatoimenpiteitä ovat infuusioannoksen pienentäminen tai vastalääkkeen annostelu.

Jos kyseessä on syanidimyrkytyys, suositellaan siihen lyhyttoimisena vastalääkkeenä 4-dimetyliaminofenoli-hydrokloridia (4-DMAP) 3–4 mg/kg IV (saa aikaan methemoglobiinia). Tätä seuraa natriumtiosulfaatti-infusio, 50–100 mg/kg BW.

Tiosyanaattimyrkyksessä natriumnitroprussidi-infusio tulee keskeyttää ja tiosyanaatti tulee tarvittaessa poistaa kehosta dialyysilla.

Lisätietoja varten kato "Varoitukset ja käyttöön liittyvät varotoimet " sekä "Annostusohjeet, antotapa ja annostuksen kesto" terveydenhuollon ammattilaisille suunnattussa kohdassa.

Varoitukset ja käyttöön liittyvät varotoimet

Nipruss-infusion aikana pitää seurata jatkuvasti EKG:tä sekä tärkeimpiä hemodynaamisia parametrejä. Kirurgisissa olosuhteissa paras tapa mitata verenpaine on suoraan arteriakanyylistä. Jos infuusioita annostellaan usean vuorokauden ajan, ei-invasiivisella menetelmällä tehdyt verenpainemittaukset riittävät.

Varoitus

Jos kyseessä on potilas, joka on aiemmin ottanut PDE5-estäjiä, Nipruussia tulee käyttää vain tiukan riski-/hyötyarvion jälkeen. PDE5-estäjien kanssa Niprussin hypotensiivinen vaikutus voi voimistua merkittävästi, mikäli natriumnitroprussidia annostellaan 24 tunnin aikana sildenaasiiliin tai vardenaasiiliin annostuksen jälkeen tai 48 tunnin aikana tadalaasiiliin annostelun jälkeen. Aika määräytyy PDE5-estäjin puoliintumisajan perusteella. Tässä tapauksessa tarvitaan erittäin tarkkaa Niprussin annoksen titrausta.

Farmakologiset, farmakokineettiset ja toksikologiset ominaisuudet löytyvät valmisteyhteenvedosta osista 5.

Bipackse del: Information till patienten

Nipru ss 60 mikrogram, pulver till infusionsvätska, lösning natriumnitroprussiddihydrat

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. 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 sjuksköterska.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipackse del finns information om följande:

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

1. Vad Nipru ss är och vad det används för

Nipru ss är ett läkemedel som används för att sänka blodtrycket och vidga blodkärl. Nipru ss används till vuxna för:

- behandling av höga blodtrycksriter (hypertension)
- blodtryckssänkning vidkirurgiska ingrepp

Nipru ss är inte lämplig för långtidsbehandling.

2. Vad du behöver veta innan du använder Nipru ss

Använd inte Nipru ss om du har/är:

- allergisk mot den aktiva substansen natriumnitroprussiddihydrat
- högt blodtryck på grund av ärfstlig onormal förträngning av aorta (aortastenos) eller växling mellan arteriella och venösa blodkärl
- ärfstlig degeneration av fibrer i synsnerven (Lebers hereditära optikusneuropati, LHON)
- irreversibel minskning av färgseende på grund av långvarigt tobaksmis bruk (tobak amblyopi). Detta tillstånd kan uppstå, när kroppen inte kan göra sig av med giftigt cyanid från tobaken.
- vitamin B₁₂ brist
- ökad syranivå i blodet och kroppen (metabolisk acidos)
- underaktiv sköldkörtel (hypotyreos)
- växling mellan arteriella och venösa blodkärl i lungorna (intrapulmonell arteriovenös shunt). Arteriella kärl (arterer) leder blod från hjärtat till dina organ, venösa kärl (vener) leder blod från organen till ditt hjärta.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller sjuksköterska innan du använder Nipru ss:

- Om du tidigare har tagit sildenafil eller tadalafil eller vardenafil. Dessa läkemedel används för att uppnå erekton hos män eller för att sänka blodtrycket i blodkärlen i lungorna. Nipruss bör endast användas efter en strikt nytta-riskbedömning, eftersom det kan leda till en uttalad ökning av blodtryckssänkande effekt i detta fall.
- Om du har en sjukdom med ökat tryck i kraniet.

Natriumnitroprussid infusioner får endast administreras med samtidig administrering av natriumtiosulfatlösning. Se information för Hälso- och sjukvårdspersonal.

Under infusionsen av Nipruss krävs kontinuerlig övervakning av EKG och blodflödet.

Barn och ungdomar

Säkerhet och effekt för Nipruss för barn och unga har ännu inte fastställts.

Inga data finns tillgängliga. Därför bör Nipruss inte administreras till barn och unga.

Patienter med nedsatt njurfunktion

Om Nipruss infunderas under flera dagar (vid höga doser redan inom 24 timmar) måste tiocyanatnivåerna övervakas, särskilt hos patienter med nedsatt njurfunktion, och får inte överstiga 6 mg/100 ml.

Patienter med nedsatt leverfunktion

Nipruss bör användas med försiktighet hos patienter med leversjukdom (nedsatt leverfunktion), och tecken på cyanidtoxicitet ska övervakas mer noggrant (se avsnitt 4). Om nödvändigt ska administration av natriumnitroprussid minskas gradvis eller avbrytas.

Andra läkemedel och Nipruss

Tala om för läkaren om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel.

Samtidig administrering av följande läkemedel kan öka den blodtryckssänkande effekten av Nipruss:

- läkemedel som sänker blodtrycket och vidgar blodkärlen
- läkemedel som sänker blodtrycket i blodkärlen i lungorna
- lugnande medel
- anestetika

Detta gäller särskilt efter tidigare intag av sildenafil eller tadalafil eller vardenafil (se "Varningar och försiktighetsåtgärder").

Graviditet och 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.

Erfarenheten under graviditet och amning är otillräcklig och därför bör Nipruss endast användas om din läkare rekommenderat detta (endast om det är strikt nödvändigt).

3. Hur du använder Nipruss

Nipruss administreras av en läkare eller sjuksköterska genom infusionsen i en ven med hjälp av en lämplig infusionspump.

Bland annat är administreringstiden baseras på den totala dosen: se information för Hälso- och sjukvårdspersonal.

Natriumnitroprusside infusioner måste i allmänhet startas med en låg dos och dosen fördubblas sedan var 3:e - 5:e minut tills önskad blodtrycksnivå uppnås. Den blodtryckssänkande effekten är

omedelbar. Mot slutet av infusionen reduceras infusionshastigheten gradvis. Blodtrycket kommer att mätas ofta under administrering.

För att uppnå kontrollerad hypotension under kirurgiska ingrepp rekommenderas att inte överskrida den totala mängden 1,0 till 1,5 mg/kg.

För att förhindra cyanidtoxicitet, rekommenderas det alltid att samtidigt administrera natriumtiosulfatlösning via en separat venös ingång. Se information för Hälso- och sjukvårdspersonal. För information om cyanid- och tiocyanattoxicitet, se ”om du har använt för mängd av Nipruss”. För symtomer på cyanid- och tiocyanattoxicitet, se ”Eventuella biverkningar”.

Som motgift vid misstanke eller observerad cyanidtoxicitet (t.ex. när ingen tiosulfat finns tillgänglig för samtidig administrering), kan hydroxocobalamin och/eller andra medel för avgiftning av ditt blod krävas, se information för Hälso- och sjukvårdspersonal.

Doseringstabeller och infusionshastigheter för användning av en perfusor eller infusomat: se information för Hälso- och sjukvårdspersonal.

Äldre

Äldre patienter kräver ofta lägre doser.

Om du använt för stor mängd av Nipruss

All förgiftning kan undvikas om doseringsinstruktionerna följs. Eftersom detta läkemedel kommer att ges till dig av sjukvårdspersonal är det osannolikt att du kommer att få för stor mängd läkemedel.

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta omedelbart läkare för bedömning av risken samt rådgivning.

Cyanidförgiftning

Vid cyanidförgiftning ska infusionsdos av Nipruss reduceras, och om nödvändigt ska cyanid avlägsnas från kroppen med ett motgift, för ytterligare information se ”Hur du använder Nipruss”.

Vid tillfälle av tiocyanatförgiftning ska infusionen av Nipruss avbrytas och vid behov, ska tiocyanat avlägsnas från kroppen via dialys.

För symptom på cyanid- och tiocyanattoxicitet, se avsnitt 4, eventuella biverkningar.

Om du har ytterligare frågor om denna medicin, vänd dig till din läkare.

4. Eventuella biverkningar

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

Under behandling av högt blodtryck kan det förekomma symptom som svaghet, yrsel, illamående, kräkningar och ökade hjärtslag (takykardi).

Har rapporterats(förekommer hos ett okänt antal användare) Ytterligare möjliga biverkningar är:

- reaktioner på applikationsstället (smärta, rodnad i huden, kåda)
- Kraftig sänkning av blodtrycket
- illamående, kräkningar, diarré, inkontinens
- tinnitus
- förvirring
- hallucinationer
- tillfällig pupillsammandragning
- ökad tendens till reflexer
- tillfällig ökning av sjukdomstecken (rebound effekt)

O tillräcklig blodtryckssänkning och nedsatt effekt vid upprepad ingivelse av Nipruss (takyfylaxi) och tolerans är att vänta hos yngre snarare än äldre patienter med högt blodtryck.

Cyanidtoxicitet kan ge biverkningar som:

- ljusrött venöst blod
- otillräcklig och/eller långsam inandning (hypoventilation)
- ökat laktat
- minskad syreupptagning
- känna hjärtklappning, oregelbundna hjärtslag
- huvudvärk
- metaboliskt syraöverskott i blod och kropp (acidos)
- koma, andningsförlamningar, kramper

Dödsfall har rapporterats.

Sådana tecken på toxicitet kan förekomma om mängden cyanid är så stor, att den mänskliga kroppen inte är i stand till att hantera förgiftningen; det är behov för en parallell administration av natriumtiosulfat.

Cyanidförgiftning kan undvikas helt genom att samtidigt administrera en natriumtiosulfat-infusion.

Symtom på **tiocyanatotoxicitet**, som kan förekomma vid överdosering – förekommer tidigare hos patienter med njurproblem än hos patienter med friska njurar – inkluderar:

- yrsel, huvudvärk, nedsatt appetit
- sömnstörningar, nervositet
- sköldkörtelrubbning (hypotyreos)
- diarré, kräkningar, inkontinens
- psykos
- förlamningar och koma

Mycket höga serumkoncentrationer kan leda till död.

Tiocyanatförgiftning kan också undvikas när doseringsinstruktionerna följs. Vid tiocyanatförgiftning ska infusionen av Nipruss avbrytas och vid behov, ska tiocyanat avlägsnas från kroppen via dialys.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt, 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 Nipruss ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Använts före utgångsdatum som anges på kartongen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvara ampullerna i ytterförpackningen. Ljuskänsligt.

Förvaringstid efter tillbedning

Skydda utspädda lösningen från ljus med hjälp av färgade sprutor och rör.

Kemisk och fysisk stabilitet under användning av infusionslösning har påvisats i 16 timmar vid 25°C i skydd från ljus (vid användning av perfusorspruta, med ljusskydd).

Ur mikrobiologisk synvinkel ska infusionslösningen användas omedelbart. Om den inte används omedelbart, är lagringstider- och förhållanden under användning på användarens ansvarsområde skulle normalt inte vara längre än 24 timmar vid 2 till 8 °C, såvida inte beredning/utspädning har skett under kontrollerade och validerade förhållanden.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. 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: natriumnitroprussiddihydrat
- Varje ampull innehåller 60 mg natriumnitroprussiddihydrat svarande till 53 mg vattenfri natriumnitroprussid.
- Inga övriga innehållsämnen ingår.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Ljusrött pulver till infusionsvätska, lösning

Bärnstensglasfärgade ampuller. Förpackningsstorlek: 5 ampuller

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare:

Innehavare av godkännande för försäljning:

Øresund Pharma ApS

Dronningens Tværgade 9

1302 København

Tel: +45 53 63 39 16

E-post: info@oresundpharma.com

Danmark

Tillverkare:

BAG Health Care GmbH

Amtsgerichtsstraße 1-5

D-35423 Lich

Tyskland

De nna bipacks edel ändrade senast 24.07.2020.

<----->

Följande uppgifter är endast avsedda för Hälso- och sjukvårdspersonal:

DoseringssInstruktioner, metod och administreringstid

Nipruß ges intravenöst vid infusion via en perfusor (se tabel 1) eller infusomat. . Bland annat är administreringstiden baserad på den totala dosen - se information för Hälso- och sjukvårdspersonal under ”Varningar och försiktighetsåtgärder angående användning” och ”Överdosering och andra administrationsfel”.

Natrium nitroprusside infusionser måste i allmänhet startas med låga doser. Den hypotensiva effekten är omedelbar. Baslinjevärdet uppnås snabbt efter infusionens avslutning. I titringsfasen krävs en exakt titrering med blodtrycksmätningar, varannan till två minuter. Mot slutet av infusionen reduceras infusionshastigheten gradvis.

Infusionen påbörjas med en dos på 0,2 µg natriumnitroprussid dihydrat/kg/min och fördubblas sedan var 3 till 5:e minut tills önskad blodtrycksnivå uppnås. Infusionshastigheten varierar mellan 0,2 och 10 µg natrium nitroprussiddihydrat/kg/min. Se tabell 1 nedan.

För att uppnå kontrollerad hypotension under kirurgiska ingrepp rekommenderas att inte överskrida den totala mängden 1,0 till 1,5 mg natrium nitroprussiddihydrat/kg per patientfall.

Vid tillfälle av natriumnitroprussid-infusioner som administreras under flera dagar, t.ex. för behandling av hypertensiva kriser, kommer maximala doser, som nämndt ovan, generellt att överskridas.

Tabell 1: Dosingstabell för 50 ml sprutpumpar 1,2 mg/ml natriumnitroprussiddihydrat

µg/kg/min natrium- nitroprussid- dihydrat	Infusionshastighet i ml/time														
	Kroppsvikt (kg)														
	30	35	40	45	50	55	60	65	70	75	80	85	90	95	100
0,2	0,3	0,4	0,4	0,5	0,5	0,6	0,6	0,7	0,7	0,8	0,8	0,9	0,9	1,0	1,0
0,4	0,6	0,7	0,8	0,9	1,0	1,1	1,2	1,3	1,4	1,5	1,6	1,7	1,8	1,9	2,0
0,8	1,2	1,4	1,6	1,8	2,0	2,2	2,4	2,6	2,8	3,0	3,2	3,4	3,6	3,8	4,0
1,0	1,5	1,8	2,0	2,3	2,5	2,8	3,0	3,3	3,5	3,8	4,0	4,3	4,5	4,8	5,0
1,6	2,4	2,8	3,2	3,6	4,0	4,4	4,8	5,2	5,6	6,0	6,4	6,8	7,2	7,6	8,0
3,2	4,8	5,6	6,4	7,2	8,0	8,8	9,6	10,4	11,2	12,0	12,8	13,6	14,4	15,2	16,0
5,0	7,5	8,8	10,0	11,3	12,5	13,8	15,0	16,3	17,5	18,8	20,0	21,3	22,5	23,8	25,0
6,4	9,6	11,2	12,8	14,4	16,0	17,6	19,2	20,8	22,4	24,0	25,6	27,2	28,8	30,4	32,0
10,0	15,0	17,5	20,0	22,5	25,0	27,5	30,0	32,5	35,0	37,5	40,0	42,5	45,0	47,5	50,0

Förebyggande av cyanidtoxicitet

För att effektivt förhindra cyanidförgiftning rekommenderas det starkt att man alltid administrerar infusionser med natriumnitroprussiddihydrat med en samtidigt kontinuerlig infusion av en natriumtiosulfatlösning via en separat venös tillgång i ett förhållande av ca. 1:10 (natriumnitroprussiddihydrat : natriumtiosulfat) baserat på de aktiva substansernas vikter. När det gäller det praktiska förfarandet, rekommenderas det att man utarbetar natriumtiosulfatlösning 100 mg/ml till en andra perfusorspruta och infusionser den med ett volymförhållande på ca. 10:1 (natriumnitroprussiddihydrat : natriumtiosulfat) via en separat venös ingång som anges i tabell 2 nedan. Vid användning av en infusomat för Nipruß bör volymförhållandet vara 50:1 eller 100:1 (se även tabell 2).

Som motgift vid misstanke om eller observerad cyanidtoxicitet (t.ex. när ingen tiosulfat finns tillgänglig för samtidig administrering), kan hydroxocobalamin och/eller methemoglobin-bildande medel krävas. Respektive säkerhetsinformation för dessa läkemedel måste följas.

Tiocyanat toxicitet

Om Nipruß ges under flera dagar (vid höga doser redan inom 24 timmar) måste tiocyanatnivåerna övervakas, särskilt hos patienter med nedsatt njurfunktion, och får inte överstiga 6 mg/100 ml. Tiocyanatkonzcentrationer på mer än 6 mg/100 ml leder till toxiska symtom som svaghet, kräkningar, yrsel och tinnitus. Vid tiocyanatförgiftning ska infusionsen av natriumnitroprussid avbrytas och vid behov, ska tiocyanat avlägsnas från kroppen via dialys.

Äldre patienter

Äldre patienter kräver oftast lägre doser.

Barn och unga patienter

Säkerhet och effekt för Nipruss för barn och unga har ännu inte fastställts.

Inga data finns tillgängliga. Därför bör Nipruss inte administreras till barn och unga.

Patienter med nedsatt njurfunktion

Om Nipruss ges som infusion under flera dagar (vid höga doser redan inom 24 timmar) måste tiocyanatnivåerna övervakas, speciellt hos patienter med nedsatt njurfunktion och får inte överstiga 6mg/100ml.

Patienter med nedsatt leverfunktion

Eftersom cyanid, som frigörs från natriumnitroprussid, huvudsakligen metaboliseras av leverenzymen, kan den ackumeleras hos patienter med svår leverinsufficiens. Nipruss ska därför användas med försiktighet hos patienter med nedsatt leverfunktion, och dosisritrering måste göras med försiktighet. Hos patienter med nedsatt leverfunktion bör tecken på cyanidtoxicitet övervakas mer noggrant (se avsnitt 4.8 i SmPC). Om nödvändigt, ska administrering av natriumnitroprussid minskas gradvis eller avbrytas och instruktionerna för behandling av cyanidtoxicitet måste följas.

Beredning av lösning för infusion

Polvret för infusionslösning (innehållet av den bruna ampullen motsvarar 60 mg natriumnitroprussiddihydrat) upplöses i vatten för injektionvätskor eller i 5% glukoslösning. **Denna koncentrerade lösning har en rödbrun färg och får aldrig injiceras direkt.** Endast 5% glukoslösning får användas för ytterligare utspädning. Infusionslösningen som innehåller natriumnitroprussid måste beredas omedelbart före administrering.

Ampullen är redan tandad under den vita pricken. Det är alltså inte nödvändigt att såga ampullen. Bryt upp ampullen som vanligt.

Observera

Den färdiga infusionslösningen är ljuskänslig. Skydd mot ljus kan uppnås med hjälp av färgade sprutor och rör.

Kemisk och fysisk stabilitet under användning av infusionslösning har påvisats i 16 timmar vid 25°C i skydd från ljus (vid användning av perfusorsprutor, med ljusskydd). Ur mikrobiologisk synvinkel ska infusionslösningen användas omedelbart. Om den inte används omedelbart, är lagringstider och förhållanden under användning användarens på ansvar och skulle normalt inte vara längre än 24 timmar vid 2 till 8 °C, såvida inte beredning/utspädning har skett under kontrollerade och validerade förhållanden.

Infusionslösningen är ljusgul. Kraftigt färgad lösning för infusion får inte användas. Ytterligare läkemedel får inte tillsättas i den färdiga lösningen för infusion. Det säkraste sättet att administrera infusionslösningen är via en separat venkateter för att förhindra ansamling av aktiva substanser i rörsystemet eller i perifera vener.

Perfusor (se även doseringstabell 1)

Vid användning av en perfusor dras först 50 ml av 5 % glukoslösning in i en 50 ml perfusorspruta. Nipruss-ampullen öppnas och fylls upp till cirka tre fjärdedeler av volymen med glukoslösning från perfusorsprutan. När pulvret är upplöst dras den koncentrerade lösningen in i perfusorsprutan. För att förhindra överdosering måste sprutans innehåll blandas homogent genom **skakning**.

Infusomat (se även tabell 2)

Vid användning av en infusomat injiceras innehållet i en ampull, efter upplösning i vatten för injektioner eller i 5% glukoslösning, i 250 eller 500 ml 5% glukoslösning. För kontrollerad intraoperativ hypotension rekommenderas utspädning i 250 ml. Konverteringen av doseringen

beskrivs i doseringstabellen (tabell 1). De infusionshastigheter som anges i Tabell 1 i ml per timme multipliceras med en faktor på 5 vid spädning i 250 ml glukoslösning och med en faktor 10 vid spädning i 500 ml. För att förhindra en hög vätskebelastning är perfusorn den föredragna metoden för långvariga infusioner.

Tabell 2

Dosering av Nipruß via			Dosering af natriumtiosulfat 100 mg/ml
Perfusor i 50 ml	Infusomat i 250 ml	Infusomat i 500 ml	Perfusor
1- 10 ml/timme	5- 50 ml/timme	10- 100 ml/timme	1 ml/timme
11- 20 ml/timme	51- 100 ml/timme	101- 200 ml/timme	2 ml/timme
21- 30 ml/timme	101- 150 ml/timme	201- 300 ml/timme	3 ml/timme
31- 40 ml/timme	151- 200 ml/timme	301- 400 ml/timme	4 ml/timme

Överdosering och andra administrationsfel

Akuta åtgärder, symptom och motgift

Vid akut hjärtinfarkt, kan en överdriven reduktion av aortatrycket öka risken för fall av diastolisk koronarperfusjon. Vid akut hjärtsvikt med minskat fyllnadstryck kan hjärtminutvolymen fortsätta att sjunka.

Takyfylaxi och rebound fenomen är möjliga.

Cyanidförgiftning kan förekomma under behandlingen med Nipruß. Detta beror på behandlingens längd och på dosnivån. Korttidsbehandling med natriumnitroprussiddihydrat 2,5 µg/kg/min är säker. Däremot kan

5 µg/kg/min efter 10 timmar,

10 µg/kg/min efter 4 timmar och

20 µg/kg/min efter så tidigt som 1,5 timmar

leda till livshotande cyanidnivåer.

Terapeutiska motåtgärder inkluderar att minska infusionsdosen eller administrera ett motgift.

Vid cyanidförgiftning rekommenderas 4-dimetyl-aminofenolhydroklorid (4-DMAP) 3 till 4 mg/kg IV (producerar methaemoglobin) som ett kortverkande motgift. Detta följs av en infusion av natriumtiosulfat, 50 till 100 mg/kg kroppsvikt.

Vid tiocyanatförgiftning ska infusionen av natriumnitroprussid avbrytas och vid behov, ska tiocyanat avlägsnas från kroppen via dialys.

För ytterligare information, se även avsnitten ”Varningar och försiktigheatsåtgärder för användning” samt ”Doseringinstruktioner, metod och administrationstid” av informationerna till hälso- och sjukvårdspersonal.

Varningar och försiktigheatsregler för användning

Under infusionen av Nipruß krävs kontinuerlig EKG övervakning och där det är relevant, av de viktigaste hämodynamiska parametrarna. Under kirurgiska förhållanden är det bästa sättet att mäta blodtrycket, direkt via en arteriell kanyl. Vid infusioner som administreras under flera dagar, är blodtrycksmätningar med icke-invasiv teknik tillräcklig.

Varning

För patienter som tidigare har tagit PDE 5-hämmare, bör användning av Nipruß endast ske vid strikt risk/nytta-övervägande. För PDE 5-hämmare kan en signifikant intensifiering av den hypotensiva effekten av Nipruß uppstå, om natriumnitroprussid ges sildenafil eller vardenafil i 24 timmar efter dos

eller 48 timmar efter dos tadalafil, beroende på halveringstiden för PDE 5-hämmare. I detta fall krävs särskilt noggrann dositering av Nipruss.

För farmakologiska, farmakokinetiska och toxikologiska egenskaper, se avsnitt 5 i SmPC.