

## **PAKKAUSSELOSTE**

## PAKKAUSSSELOSTE

**Nimbex 2 mg/ml injektio/infusioneste, liuos  
Nimbex Forte 5 mg/ml injektio/infusioneste, liuos**

sisatrakuuri

**Lue tämä pakkaus seloste huolellisesti, ennen kuin sinulle annetaan tästä lääkeettä, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.**

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käännny lääkärin puoleen.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käännny lääkärin puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

**Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:**

1. Mitä Nimbex on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin sinulle annetaan Nimbexiä
3. Miten Nimbexiä annetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Nimbexin säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

### **1. Mitä Nimbex on ja mihin sitä käytetään**

Nimbex sisältää sisatrakuuri-nimistä lääkeainetta. Sisatrakuuri kuuluu lihasrelaksanteiksi kutsuttujen lääkeaineiden ryhmään.

Nimbexiä käytetään:

- rentouttamaan lihaksia aikuisilla ja yli kuukauden ikäisillä lapsilla kirurgisten ja muiden toimenpiteiden aikana, myös sydänleikkauksissa
- hengitysputken asettamisessa potilaan hengityksen tukemiseksi (trakeaalinen intubaatio)
- rentouttamaan lihaksia tehohoidossa aikuisilla.

Keskustele lääkärin kanssa, jos haluat lisää tietoja tästä lääkkeestä.

### **2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin sinulle annetaan Nimbexiä**

**Älä käytä Nimbexiä**

- jos olet allerginen sisatrakkuurille, jollekin muulle lihasrelaksantille tai muille Nimbexin sisältämille aineille (luetteltu kohdassa 6)
- jos olet aikaisemmin saanut hankalan reaktion anestesia-aineesta.

Älä käytä Nimbexiä, jos jokin näistä koskee sinua. Jos olet epävarma edellä mainituista asioista, keskustele asiasta lääkärin, sairaanhoitajan tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin sinulle annetaan Nimbexiä.

**Ole erityisen varovainen Nimbexin suhteen**

Keskustele lääkärin, sairaanhoitajan tai apteekkienkilökunnan kanssa, ennen kuin saat tästä lääkettä:

- jos sinulla on lihasten heikkoutta, väsymystä tai vaikeuksia liikkeiden koordinoinnissa (myasthenia gravis)
- jos sinulla on hermolihassairaus, kuten lihasten surkastumissairaus, halvaus, motoneuronisairaus tai CP-oireyhtymä
- jos sinulla on palovamma, joka vaatii lääkärin hoitoa.

Jos olet epävarma koskeeko jokin edellä mainituista asioista sinua, keskustele asiasta lääkärin, sairaanhoitajan tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin sinulle annetaan Nimbexiä.

## **Muut lääkevalmisteet ja Nimbe x**

Kerro lääkärille, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt muita lääkeitä, myös rohdosvalmisteita ja lääkeitä, joita lääkäri ei ole määränyt.

Kerro lääkärille erityisesti, jos käytät jotakin seuraavista:

- anestesia-aineita (käytetään leikkauksissa vähentämään tuntoa ja kipua)
- antibiootteja (tulehdusten hoitoon)
- rytmihäiriölääkeitä
- verenpainelääkeitä
- nesteenpoistolääkeitä (diureetteja), esim. furosemidi
- niveltulehduksen hoitoon tarkoitettuja lääkeitä (esim. klorokiini tai penisillamiini)
- steroidejä
- epilepsialääkeitä (esim. fenytoini tai karbamatsepiini)
- psyykkisten sairauksien hoitoon tarkoitettuja lääkeitä, esim. litium tai klooripromatsiini (käytetään myös pahoinvoinnin hoidossa)
- magnesiumia sisältäviä lääkeitä
- Alzheimerin taudin hoitoon käytettäviä antikoliinesteraseja (esim. donepetsiili).

## **Raskaus ja imetys**

Mahdollisuutta, että sisatrakkuurilla on imetettävään lapseen kohdistuvia haitallisia vaikutuksia, ei voida poissulkea. Tällaisia vaikutuksia ei kuitenkaan ole odotettavissa, mikäli imetys aloitetaan uudelleen sen jälkeen kun lääkeaineen vaikutukset ovat hävinneet. Sisatrakuuri poistuu elimistöstä nopeasti. Imetystä tulee välittää 3 tunnin ajan hoidon päättymisen jälkeen.

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

## **Ajamineen ja koneiden käyttö**

Jos olet sairaalassa vain päivän, lääkäri kertoo koska voit lähteä sairaalasta tai ajaa autolla. Autolla ajaminen liian aikaisin toimenpiteen jälkeen voi olla vaarallista.

### **3. Miten Nimbe xiä annetaan**

Sinun ei koskaan odoteta käyttävän täitä lääkettä itse. Nimbexiä antaa aina vain henkilö, jolla on siihen tarvittava koulutus.

Nimbexiä voidaan antaa:

- yksittäisenä pistoksesta laskimoon (laskimonsäinen bolusinjektiö)
- jatkuvana infuusiona laskimoon. Tällä tavalla lääke annetaan sinulle hitaasti pitkällä aikavälillä.

Lääkäri päättää annoksesta ja antotavasta, jotka riippuvat:

- painosta
- tarvittavasta lihasten rentoutumisen asteesta ja kestosta
- lääkkeen oletetusta hoitovasteesta.

Tätä lääkettä ei suositella käytettäväksi alle yhden kuukauden ikäisille lapsille.

## **Jos käytät enemmän Nimbe xiä kuin sinun pitäisi**

Nimbexiä annetaan aina vain valvotuissa olosuhteissa. Jos sinusta kuitenkin tuntuu siltä, että olet saanut liian suuren annoksen lääkettä, kerro asiasta välittömästi lääkäriille tai hoitajalle.

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkyystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisähohjeiden saamiseksi.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin puoleen.

#### **4. Mahdolliset haittavaikutukset**

Kuten kaikki lääkeet, myös Nimbex voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa.

##### **Allergiset reaktiot (alle 1 potilaalla kymme nestätuhannesta)**

Jos saat allergisen reaktion, kerro asiasta välittömästi lääkärille tai hoitajalle. Oireita saattavat olla:

- äkillinen vinkuva hengitys, rintakipu tai puristava tunne rinnassa
- silmälouomien, kasvojen, huulien, suun tai kielen turvotus
- koholla oleva ihottuma tai nokkosihottuma missä tahansa kehollasi
- pyörtyminen ja sokki.

Kerro lääkärille, hoitajalle tai apteekkihenkilökunnalle, jos huomaat mitä tahansa seuraavista:

##### **Yleiset haittavaikutukset (alle 1 potilaalla kymme nestä)**

- sydämen sykkeen hidastuminen
- verenpaineen laskeminen.

##### **Melko harvinaiset haittavaikutukset (alle 1 potilaalla sadasta)**

- ihottuma tai ihmisen punoitus
- vinkuva hengitys tai yskiminen.

##### **Hyvin harvinaiset haittavaikutukset (alle 1 potilaalla kymme nestätuhannesta)**

- lihasheikkous tai -särky.

##### **Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

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

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](http://www.fimea.fi)

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

FI-00034 Fimea

#### **5. Nimbexin säilyttäminen**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen.  
Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä jääläpissä (2 °C - 8 °C). Ei saa jäätyä.

Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä valolle.

Säilytä laimennettu liuos 2 °C - 8 °C:ssa ja käytä 24 tunnin kuluessa. Käyttämätön liuos on hävitettävä 24 tunnin kuluttua sen valmistamisesta.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Lääkäri tai hoitaja hävittää käyttämättä jääneen lääkevalmisteen. Tämä auttaa suojelemaan luontoa.

## **6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa**

### **Mitä Nimbe x sisältää**

- Vaikuttava aine on sisatrakuuri (besilaattina) 2 mg/ml tai 5 mg/ml.
- Muut aineet ovat bentseenisulfonihappo (32 % w/v) ja injektionesteisiin käytettävä vesi.

### **Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauuskoot**

Nimbex 2 mg/ml injektilö/infusiooneste, liuos:

5 x 2,5 ml kirkas lasiampulli (yksi 2,5 ml:n ampulli sisältää 5 mg sisatrakuuria)

5 x 5 ml kirkas lasiampulli (yksi 5 ml:n ampulli sisältää 10 mg sisatrakuuria)

5 x 10 ml kirkas lasiampulli (yksi 10 ml:n ampulli sisältää 20 mg sisatrakuuria)

2 x 25 ml kirkas lasiampulli (yksi 25 ml:n ampulli sisältää 50 mg sisatrakuuria)

Nimbex Forte 5 mg/ml injektilö/infusiooneste, liuos:

1 x 30 ml kirkas lasiampulli (yksi 30 ml:n ampulli sisältää 150 mg sisatrakuuria)

Kaikkia pakkauksia ei välttämättä ole myynnissä.

### **Myyntiluvan haltija ja valmistaja**

#### *Myyntiluvan haltija*

Aspen Pharma Trading Limited, 3016 Lake Drive, Citywest Business Campus, Dublin 24, Irlanti. Tel: +358 974 790 156

#### *Valmistaja*

GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A., Strada Provinciale Asolana, 90, 43056 San Polo Di Torrile, Parma, Italia

tai

Aspen Bad Oldesloe GmbH, Industriestrasse 32-36, 23843 Bad Oldesloe, Saksa

tai

Aspen Pharma Ireland Limited, 3016 Lake Drive, Citywest Business Campus, Dublin 24, Irlanti

**Tällä lääkevalmisteella on myyntilupa Euroopan talousalueeseen kuuluvissa jäsenvaltioissa seuraavilla kauppanimillä:**

**Nimbe x:** Itävalta, Belgia, Tanska, Suomi, Ranska, Kreikka, Irlanti, Italia, Luxemburg, Alankomaat, Portugal, Espanja

**Nimbex 5mg <10 mg>:** Saksa

**Cis atracurium:** Iso-Britannia

**Tämä pakkaus seloste on tarkistettu viimeksi 28.07.2022**

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimean kotisivulta <http://www.fimea.fi/>

---

Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain hoitoalan ammattilaisille:

Valmiste on tarkoitettu käytettäväksi yhdellä käyttökerralla. Käytä vain kirkasta ja lähes väritöntä tai lievästi kellertävää/vihertävänkellertävää liuosta. Valmiste tulee tarkistaa visuaalisesti ennen käyttöä. Valmiste on hävitettävä, jos liuoksen ulkonäössä todetaan muutoksia tai jos pakaus on vahingoittunut.

Laimennettu Nimbex on fysikaalisesti ja kemiallisesti käyttökelpoista vähintään 24 tuntia, kun se säilytetään 5 °C - 25 °C:ssa, liuoksen pitoisuus on 0,1 - 2 mg/ml, ja kun käytetään seuraavia infuusoliuoksia joko polyvinyylikloridi- tai polypropyleenipusseissa:

Natriumkloridi (0,9 % w/v)

Glukoosi (5 % w/v)

Natriumkloridi (0,18 % w/v) + Glukoosi (4 % w/v)

Natriumkloridi (0,45 % w/v) + Glukoosi (2,5 % w/v)

Koska Nimbex ei sisällä antimikroisia säilytysaineita, tulee valmiste laimentaa välittömästi ennen käyttöä, tai jos tämä ei ole mahdollista, tulee liuos säilyttää pakkausselosten kohdassa 5 annettujen ohjeiden mukaisesti.

Nimbexin on osoitettu olevan yhteensoviva seuraavien leikkausten yhteydessä yleisesti käytettävien lääkeaineiden kanssa, kun se on sekoitettu niihin olosuhteissa, jotka simuloivat sen antamista juoksevaan iv-infusioon sivukanyylin kautta: alfentaniilihydrokloridi, droperidoli, fentanylisitraatti, midatsolaamihydrokloridi ja sufentaniiliisitraatti. Kun muita lääkkeitä annetaan saman kiinteän neulan tai kanyylin kautta kuin Nimbexiä, suositellaan, että kukin lääke huuhdellaan riittävällä määrällä sopivaa iv-nestettä, esim. NaCl (0,9 % w/v).

Annettaessa Nimbexiä pieneen suoneen, se tulee huuhdella soveltuvalla iv-nesteellä, esim. NaCl (0,9 % w/v), kuten muutkin suonensisäisesti annosteltavat lääkkeet.

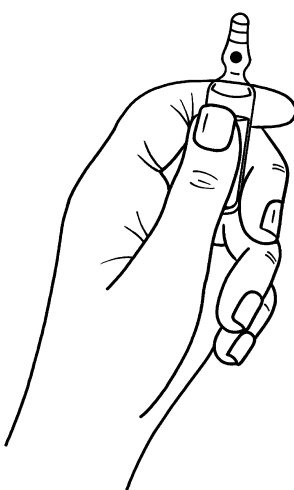
Käytämätön lääkevalmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

Nimbex 2 mg/ml injektiointifusione

Ampullin avausohjeet (soveltuvat vain 2 mg/ml -ampullille)

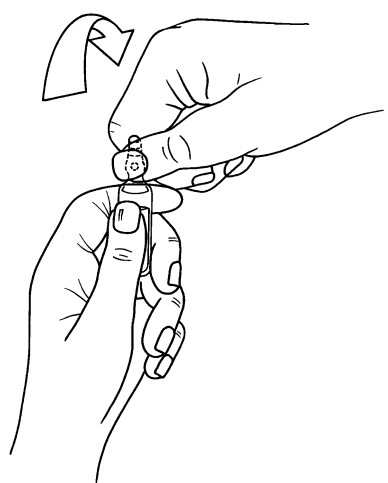
Ampulleissa on OPC (One Point Cut) -avausmekanismi ja ne on avattava seuraavasti:

- Pidä kädellä kiinni ampullin alaosasta (kuva 1).
- Laita toinen käsi ampullin yläosaan peukalo värellisen pisteen päälle ja katkaise ampullin kaula (kuva 2).



Kuva 1

Kuva 2



## BIPACKSEDEL: INFORMATION TILL ANVÄNDAREN

**Nimbe x 2 mg/ml injektions/infusionsvätska, lösning  
Nimbe x Forte 5 mg/ml injektions/infusionsvätska, lösning**

cisatrakur

**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du får detta läke medel. Den inne håller information som är viktig för dig.**

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare.
- Om du får biverkningar, tala med läkare. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

**I denna bipackse del finns information om följande:**

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

### **1. Vad Nimbex är och vad det används för**

Nimbex innehåller ett läkemedel som heter cisatrakur som hör till gruppen muskelrelaxanter.

Nimbex används:

- för att relaxera muskler på vuxna och över 1 månad gamla barn vid kirurgiska och andra operationer, inklusive hjärtoperationer
- för att underlätta införandet av en tub i luftvägarna (tracheal intubation) om personen behöver hjälp med andningen
- för att relaxera musklerna hos vuxna som får intensivvård.

Fråga läkaren om du behöver ytterligare förklaringar om detta läkemedel.

### **2. Vad du behöver veta innan du får Nimbex**

**Använd inte Nimbex**

- om du är allergisk mot cisatrakur, någon annan muskelrelaxant eller mot något annat innehållsämne i Nimbex (anges i avsnitt 6)
- om du tidigare har reagerat illa på ett anestesiläkemedel.

Nimbex ska inte ges åt dig om något av de ovannämnda tillstånden gäller dig. Rådfråga läkare, sjukskötare eller apotekspersonalen innan du får Nimbex om du är osäker på något av de ovanstående.

**Var särskilt försiktig med Nimbex**

Tala med läkare, sjukskötare eller apotekspersonal innan du får detta läkemedel:

- om du har en muskelsvaghets- trötthet eller svårigheter att koordinera dina rörelser (myasthenia gravis)
- om du har en nerv-muskel sjukdom tex. förtvinande muskler, förlamning, motoneuron sjukdom eller en CP-skada
- om du har en brännskada som kräver läkarvård.

Rådfråga läkare, sjukskötare eller apotekspersonalen innan du får Nimbex om du är osäker på om något av de ovannämnda tillstånden gäller dig.

**Andra läke medel och Nimbex**

Tala om för läkare om du tar eller nyligen har tagit andra läkemedel, även naturmedel och andra receptfria läkemedel.

Tala särskilt om för läkaren om du tar något av följande läkemedel:

- anestetika (används för att minska förnimmelser och smärta under operationer)
- antibiotika (används mot infektioner)
- läkemedel mot udda hjärtslag (hjärtrymläkemedel)
- blodtrycksmediciner
- vätskeutdrivande läkemedel (diureтика) tex. furosemid
- läkemedel mot inflammation i lederna tex. klorokin eller d-penicillamin
- steroider
- epilepsiläkemedel tex. fenytoin eller carbamazepin
- läkemedel mot psykiska sjukdomar tex. litium eller klorpromazin (som också kan användas mot illamående)
- läkemedel innehållande magnesium
- antikolinesteraser som används vid Alzheimers sjukdom tex. donepezil.

### **Graviditet och amning**

En negativ effekt av cisatracurium på det ammade barnet kan inte uteslutas, men förväntas inte om amningen startas om efter att substansens effekter har avklingat. Cisatracurium försvinner snabbt från kroppen. Kvinnor bör avstå från att amma i 3 timmar efter att behandlingen avslutats.

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**

Om du stannar på sjukhuset för en dag berättar läkaren för dig hur länge du ska vänta innan du kan lämna sjukhuset eller köra en bil. Det kan vara farligt att köra bil snabbt efter ett ingrepp.

## **3. Hur du får Nimbex**

Du kommer aldrig att ge detta läkemedel åt dig själv. Nimbex ges alltid av kvalificerad personal.

Nimbex kan ges:

- som en engångsdos i din ven (intravenös bolus injektion)
- som kontinuerlig infusion i din ven. Detta möjliggör en långsam dosering över en lång tidsperiod.

Din läkare avgör hur läkemedlet ges åt dig och i vilken dos. Detta beror på:

- din kroppsvekt
- muskelrelaktionens grad och längd
- din förväntade reaktion på läkemedlet.

Barn under 1 månad ska inte behandlas med Nimbex.

### **Om du har använt för stor mängd av Nimbex**

Nimbex ges alltid under noga kontrollerade förhållanden. Du ska genast tala om för läkaren eller sjukskötaren om det ändå känns som om du har fått för mycket av läkemedlet.

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

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

#### **4. Eventuella biverkningar**

Liksom alla läkemedel kan även Nimbex orsaka biverkningar men alla användare behöver inte få dem.

Om du får biverkningar, tala med läkare. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information.

##### **Allergiska reaktioner (visar sig hos färre än 1 person på tiotusen)**

Om du får en allergisk reaktion ska du genast kontakta läkare eller sjuksköterska. Symtomen kan vara följande:

- plötsligt vinande andning, smärta i bröstet eller kramp i bröstet
- svullnad av ögonlock, ansikte, läppar, mun eller tunga
- upphöjda utslag eller nässelfeber var som helst på kroppen
- svimning
- chock.

Tala med läkare, sjuksköttare eller apotekspersonal om du märker något av följande:

##### **Vanliga biverkningar (visar sig hos färre än 1 person på tio)**

- långsammare puls
- fallande blodtryck.

##### **Mindre vanliga biverkningar (visar sig hos färre än 1 person på hundra)**

- utslag eller rodnad på huden
- vinande andning eller hosta.

##### **Mycket sällsynta biverkningar (visar sig hos färre än 1 person på tiotusen)**

- svaga eller värkande muskler.

#### **Rapportering av biverkningar**

Om du får biverkningar, tala med läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal. Detta gäller även 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](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

FI-00034 Fimea

#### **5. Hur Nimbex ska förvaras**

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

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

Förvaras i kylskåp (2 °C - 8 °C). Får ej frysas.

Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt.

Förvara den utspädda lösningen i 2 °C - 8 °C och använd inom 24 timmar. Oanvänt lösning ska kasseras efter 24 timmar efter utspädning.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Läkaren eller sjuksköterskan kastar bort eventuellt överblivet läkemedel. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

## 6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

### Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är cisatrakur (som besilat) 2 mg/ml eller 5 mg/ml.
- Övriga innehållsämnen är benzensulfonsyra (32 % w/v) och vatten för injektionsvätskor.

### Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Nimbex 2 mg/ml injektions/infusionsvätska

5 x 2,5 ml klar glasampull (en 2,5 ml ampull innehåller 5 mg cisatrakur)

5 x 5 ml klar glasampull (en 5 ml ampull innehåller 10 mg cisatrakur)

5 x 10 ml klar glasampull (en 10 ml ampull innehåller 20 mg cisatrakur)

2 x 25 ml klar glasampull (en 25 ml ampull innehåller 50 mg cisatrakur)

Nimbex Forte 5 mg/ml injektions/infusionsvätska:

1 x 30 ml klar glasampull (en 30 ml ampull innehåller 150 mg cisatrakur)

Alla förpackningsstorlekar är inte nödvändigtvis på marknaden.

### Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

#### *Innehavare av godkännande för försäljning*

Aspen Pharma Trading Limited, 3016 Lake Drive, Citywest Business Campus, Dublin 24, Irland. Tel: +358 974 790 156

#### *Tillverkare*

GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A., Strada Provinciale Asolana, 90, 43056 San Polo Di Torrile, Parma, Italien

eller

Aspen Bad Oldesloe GmbH, Industriestrasse 32-36, 23843 Bad Oldesloe, Tyskland

eller

Aspen Pharma Ireland Limited, 3016 Lake Drive, Citywest Business Campus, Dublin 24, Irland

### Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:

**Nimbex**: Österrike, Belgien, Danmark, Finland, Frankrike, Grekland, Irland, Italien, Luxemburg, Nederländerna, Portugal, Spanien.

**Nimbex 5mg <10 mg>**: Tyskland

**Cisatracurium**: Storbritannien

### De nna bipacks edel ändrade senast 29/07/2022

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdets webbplats: <http://www.fimea.fi>

---

Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal:

Detta läkemedel är avsett för engångsbruk. Använd endast klara och nästan färglösa till något gula/gulgröna lösningar. Produkten ska inspekteras visuellt före användning. Kassera produkten om det visuella utseendet har ändrats eller om förpackningen är skadad.

Utspädd Nimbex är fysikaliskt och kemiskt stabilt för åtminstone 24 timmat vid 5 °C - 25 °C i koncentrationer på 0,1 - 2 mg/ml i följande infusionsvätskor i antingen polyvinylklorid- eller polypropylenbehållare:

Natriumklorid (0,9 % w/v)

Glukos (5 % w/v)

Natriumklorid (0,18 % w/v) och glukos (4 % w/v)

Natriumklorid (0,45 % w/v) och glukos (2,5 % w/v)

Eftersom produkten inte innehåller antimikrobiska konserveringsmedel ska utspädningen ske omedelbart före användning. Om detta inte är möjligt ska lösningen förvaras enligt anvisningarna i bipackssedelns avsnitt 5.

Nimbex är kompatibelt med följande i kirurgiska sammanhang vanliga läkemedel, när de ges i blandning under simulerad administrering som kontinuerlig, iv-infusion via portkanyl: alfentanilhydroklorid, droperidol, fentanylcitrat, midazolamhydroklorid och sufentanilcitrat. När andra läkemedel ges via samma infartskanyl eller venkaterter som Nimbex rekommenderas att spola kanylen/katetern med tex. natriumklorid (0,9 % w/v) iv-infusionsvätska.

Liksom för andra intravenösa läkemedel ska Nimbex sköljas med lämplig iv-infusionsvätska tex. natriumklorid (0,9 % w/v) iv-infusionsvätska då en liten ven valts till injektionsställe.

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

Nimbex 2 mg/ml infusions/infusionsvätska

Så här öppnas ampullen (gäller endast 2 mg/ml ampullen)

Ampullerna är försedda med en OPC (One Point Cut) öppningsmekanism och måste öppnas på följande sätt:

- Håll fast ampullens nedre del med ena handen såsom i bild 1.
- Lägg andra handen på ampullens högre del med tummen på den färgade fläcken och bryt ampullens hals såsom i bild 2.

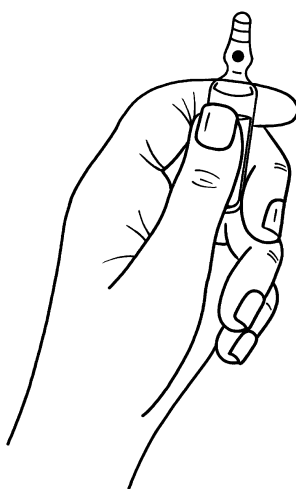


Bild 1

Bild 2

