

Pakkausseloste: Tie toa käyttäjälle

- Remifentanil B. Braun 1 mg kuiva-aine välikonsentraatiksi injektio-/infuusionestettä varten,
liuos**
- Remifentanil B. Braun 2 mg kuiva-aine välikonsentraatiksi injektio-/infuusionestettä varten,
liuos**
- Remifentanil B. Braun 5 mg kuiva-aine välikonsentraatiksi injektio-/infuusionestettä varten,
liuos**

remifentaniili

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen käytämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitää tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käännny lääkärin tai apteekkikenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määräty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käännny lääkärin tai apteekkikenkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä Remifentanil B. Braun on ja mihin sitä käytetään

Remifentanil B. Braun kuuluu lääkeryhmään jota kutsutaan opioideiksi. Erona muihin tähän ryhmään kuuluvista lääkkeistä se vaikuttaa hyvin nopeasti ja sen vaikutusaika on erittäin lyhyt.

- Remifentanil B. Braun -valmistetta voidaan käyttää kivun poistamiseen ennen toimenpidettä tai toimenpiteen aikana
- Remifentanil B. Braun -valmistetta voidaan käyttää kivun lieivitykseen valvotun hengityskonehoidon aikana kun olet tehohoitoyksikössä (yli 18-vuotiaat potilaat).

Remifentaniilia, jota Remifentanil B. Braun sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkikenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin saat Remifentanil B. Braun -valmistetta

Sinulle ei saa antaa Remifentanil B. Braun -valmistetta

- jos olet alle 18-vuotias
- jos olet allerginen remifentaniiliille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6.) tai fentanyljohdoksiille (kuten alfentaniili, fentanyl, sufentaniili). Allergisen reaktion oireita voivat olla ihottuma, kutina, hengitysvaikeudet tai kasvojen, huulten, kurkun tai kielen turvotus. Voit tuntea oireet aiemman kokemuksen perusteella.
- injektiiona (pistoksena) selkäydinkanavaan
- ainoana lääkkeenä nukutuksen aloitukseen.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin kanssa ennen kuin sinulle annetaan Remifentanil B. Braun -valmistetta, jos

- sinulla on joskus ollut jokin haittavaikutus toimenpiteen aikana
- sinulla on joskus ollut jokin allerginen reaktio tai sinulle on kerrottu, että olet allerginen:
 - jollekin toimenpiteen aikana käytettävälle lääkkeelle
 - opioideille (esim. morfiini, fentanyl, petidiini, kodeiini), ks. myös yllä oleva kappale ”**Sinulle ei saa antaa Remifentanil B. Braun valmis tetta**”
- sinulla on heikentynyt keuhkojen ja/tai maksan toiminta (voit saada herkemmin hengitysvaikeuksia).

Kerro lääkärille, ennen kuin käytät remifentaniilia, jos

- sinulla tai sukulaisellasi on joskus esiintynyt alkoholin, reseptilääkkeiden tai huumeiden väärinkäyttöä tai riippuvuutta tällaisista aineista (“addiktio”)
- tupakoit
- sinulla on joskus ollut mielialaongelma (masennusta, ahdistuneisuutta tai persoonallisuushäiriö) tai jos olet ollut psykiatrin hoidossa jonkin muun psyykkisen sairauden vuoksi.

Tämä lääke sisältää remifentaniilia, joka on opioideihin kuuluva lääke. Opioidikipulääkkeiden toistuva käyttö voi heikentää lääkkeen tehoa (elimistöi tottuu siihen). Se voi johtaa myös riippuvuuteen ja väärinkäyttöön, joka taas voi johtaa henkeä uhkaavaan yliannostukseen. Jos pelkäät voivasi tulla riippuvaiseksi Remifentanil B. Braun -valmisteesta, on tärkeää, että keskustelet asiasta lääkärin kanssa.

Vieroitusoireita, kuten sydämen nopealyöntisyystä, korkeaa verenpainetta ja levottomuutta, on toisinaan raportoitu tämän lääkehoidon äkillisen keskeyttämisen jälkeen ja etenkin, jos hoito on kestänyt pidempään kuin kolme päivää (ks. myös kohta 4. Mahdolliset haittavaikutukset). Jos sinulla esiintyy näitä oireita, lääkäri voi aloittaa lääkityksen uudelleen ja pienentää annosta vähitellen.

Iäkkäät potilaat

Jos valmistetta käytetään toimenpiteessä, joka tehdään yleisanestesiassa, Remifentanil B. Braun -valmisten aloitusannosta on asianmukaisesti pienennettävä iäkkäillä potilailla.

Iäkkäät tai heikkokuntoiset (pienentyneestä verimääristä ja/tai matalasta verenpaineesta johtuva) potilaat ovat herkempia saamaan sydän- ja verenkierohäiriötä.

Lapset

Remifentanil B. Braun -valmistetta ei suositella vastasyntyneille tai alle 1-vuoden ikäisille pikkulapsille. Kokemusta Remifentanil B. Braun -valmisten käytöstä tehohoitoyksikössä talle potilasryhmälle on vain vähän.

Muut lääkevalmisteet ja Remifentanil B. Braun

Kerro lääkärille tai apteekkikenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä. Tämä on erityisen tärkeää, jos käytät seuraavia lääkkeitä, sillä niillä voi olla yhteisvaikutuksia Remifentanil B. Braun -valmisten kanssa:

- verenpaine- tai sydänlääkkeitä (nk. beetasalpaaja tai kalsiumkanavan salpaajia). Nämä lääkkeet voivat lisätä Remifentanil B. Braun -valmisten sydämeen kohdistuvia vaikutuksia (alentavat verenpainetta ja hidastavat sydämen sykettä)
- muita rauhoittavia lääkkeitä kuten bentsodiatsepiineja. Lääkäri muuttaa näiden lääkkeiden annosta, kun sinulle annetaan Remifentanil B. Braun -valmistetta
- masennuksen hoitoon käytettäviä lääkkeitä, kuten selektiivisiä serotoniinin takaisinoton estäjiä (SSRI), serotoniinin ja noradrenaliinin takaisinoton estäjiä (SNRI) ja monoamiinioksidaasin estäjiä (MAO-estäjä). Näiden lääkkeiden ja Remifentanil B. Braun -valmisten samanaikaista käyttöä ei suositella, sillä se voi suurentaa mahdollisesti henkeä uhkaavan serotoniinioireyhtymän riskiä.

Opioidien samanaikainen käyttö epilepsian, hermokivun tai ahdistuneisuuden hoitoon käytettävien lääkkeiden (gabapentiinin ja pregabaliinin) kanssa suurentaa opioidien yliannostuksen ja hengityslaman riskiä ja voi olla hengenvaarallista.

Sinulle voidaan kuitenkin antaa Remifentanil B. Braun -valmistetta ja lääkäri päättää mikä sinulle sopii.

Remifentanil B. Braun ja alkoholi

Älä käytä alkoholia ennen kuin olet täysin toipunut Remifentanil B. Braun -valmisteen käytöstä.

Raskaus ja imetys

Remifentanil B. Braun-valmistetta ei saa antaa raskaana oleville naisille ellei se ole lääketieteellisesti perusteltavaa.

Remifentanil B. Braun -valmistetta ei suositella käytettäväksi synnytyksen tai keisarinleikkauksen aikana.

Tämän lääkkeen käyttö synnytyksen aikana tai lähellä synnytystä voi vaikuttaa vauvan hengitykseen. Sinua ja lastasi seurataan liiallisen uneliaisuuden ja hengitysvaikeuksien varalta.

On suositeltavaa että keskeytät imettämisen 24 tunnin ajaksi sen jälkeen, kun sinulle on annettu Remifentanil B. Braun -valmistetta.

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen kuin täitä lääkettä annetaan sinulle. Lääkäri keskustelee kanssasi mahdollisista Remifentanil B. Braun -käytön haitoista tai hyödyistä, jos olet raskaana tai imetät.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Tätä lääkettä käytetään vain sairaalapotilaalle. Jos sinut kotiutetaan pian sen jälkeen kun sinulle on annettu Remifentanil B. Braun -valmistetta, älä aja, käytä mitään työvälaineitä tai koneita tai työskentele vaarallisissa olosuhteissa. Et saa lähteä sairaalasta kotiin yksin.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioida, 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.

3. Miten Remifentanil B. Braun -valmistetta käytetään

Tätä lääkettä saa antaa vain tarkoin valvotuissa olosuhteissa, jossa on hätää nsiapuun tarvittava laitteisto saatavilla. Tämän lääkkeen antaa lääkäri, tai se annetaan hänen valvonnassaan, jolla on kokemusta tämän tyypisen lääkkeen käytöstä ja vaikutuksesta.

Tätä lääkettä ei saa koskaan annostella itse. Sen antaa aina henkilö, joka on pätevä tähän toimeen.

Tätä lääkettä saa antaa vain injektiona tai infuusiona suoraan verisuoneen ja se on annettava vähintään 30 sekunnin ajan. Tätä lääkettä ei saa pistää suoraan selkäydinkanavaan (intratekaalisesti tai epiduraalisesti).

Annostus

Annostelusta ja infuusion kestosta päättää lääkäri ja se voi vaihdella eri tekijöiden mukaan kuten paino, ikä, fyysisen kunto, muut sinulle annettavat lääkkeet sekä sinulle suoritettava toimenpide.

Aikuiset

Useimille potilaille riittävä infuusionopeus on 0,1–2 mikrogrammaa/kg/minuutti. Lääkäri voi pienentää tai suurentaa annostusta tilasi ja/tai vasteen mukaisesti.

Läkkääät

Remifentanil B. Braun -valmisten aloitusannosta tulee asianmukaisesti pienentää iäkkäille potilaille, jos sitä käytetään yleisanestesiaan toimenpiteen aikana.

Lapset (1-12-vuotiaat)

Suurimmalle osalle lapsista riittävä infuusionopeus on 0,05–1,3 mikrogrammaa/kg/minuutti nukutuksen ylläpitoon toimenpiteen aikana. Lääkäri voi muuttaa annostusta ja se voi olla jopa 3 mikrogrammaa/kg/minuutti.

Remifentanil B. Braun -valmisten käytöstä lasten tehohoidossa on vain vähän kokemusta.

Tätä lääkettä ei suositella vastasyntyneille ja pienille lapsille (alle 1-vuotiaille lapsille).

Erityspotilasryhmät

Ylipainoisille tai kriittisesti sairaille potilaille aloitusannosta pienennetään asianmukaisesti ja lisätään vasteen mukaisesti.

Potilaille, joilla on heikentynyt maksan tai munuaisten toiminta, sekä neurokirurgisille potilaille annoksen pienentäminen ei ole tarpeen.

Jos saat enemmän Remifentanil B. Braun -valmistetta kuin sinun pitäisi tai Remifentanil B. Braun -annos unohtuu

Koska lääkäri tai sairaanhoitaja yleensä antaa Remifentanil B. Braun -valmistetta tarkoin valvotuissa olosuhteissa, on epätodennäköistä että saat liikaa tästä lääkettä tai annos unohtuu.

Jos olet saanut liikaa tai jos epäillään että olet saanut liikaa tästä lääkettä terveydenhuoltohenkilöstö suorittaa välittömästi asianmukaiset hoitotoimenpiteet.

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

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Seuraavat haittavaikutukset voivat olla vakavia ja sattavat vaatia välitöntä hoitoa:

Yleiset (voi esiintyä 1 käyttäjällä kymmenestä)

- hengityspysähdys (apnea).

Harvinaiset (voi esiintyä 1 käyttäjällä tuhannesta)

- vakava allerginen reaktio mukaan lukien sokki, verenkierron toimintahäiriö ja sydänkohtaus potilailla, jotka saavat remifentaniilia samanaikaisesti yhden tai useamman anesteetin kanssa
- hidat sydämen syke jota seuraa sydämen johtumiskatkos potilailla, jotka saavat remifentaniilia samanaikaisesti yhden tai useamman anesteetin kanssa.

Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin)

- kouristuskohtaukset
- sydämen johtumishäiriö (eteis-kammiokatkos).

Muut haittavaikutukset:

Hyvin yleiset (voi esiintyä yli 1 käyttäjällä kymmenestä)

- lihasten jäykkyys
- pahoinvointi
- oksentelu
- matala verenpaine (hypotensio).

Yleiset (voi esiintyä korkeintaan 1 käyttäjällä kymmenestä)

- hidat sydämen syke (bradykardia)
- pinnallinen hengitys (hengityslama)
- kutina
- viluväristykset toimenpiteen jälkeen
- korkea verenpaine (hypertensio) toimenpiteen jälkeen
- yskä.

Melko harvinaiset (voi esiintyä korkeintaan 1 käyttäjällä sadasta)

- ummetus
- kipu toimenpiteen jälkeen

- hapenpuute (hengitysvajaus).

Harvinaiset (voi esiintyä korkeintaan 1 käyttäjällä tuhannesta)

- unelaisuus (toimenpiteestä toipumisen aikana).

Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin)

- lääketoleranssi
- vieroitusoireyhtymä (voi ilmetä seuraavina haittavaikutuksina: sykettiheyden nopeutuminen, korkea verenpaine, levottomuuus tai kiihtymys, pahoinvointi, oksentelu, ripuli, ahdistuneisuus, vilunväristykset, vapina ja hikoilu)
- epäsäännöllinen sydämensyke (rytmihäiriö).

Kuten muutkin tämän lääkeryhmän (opioidit) lääkeaineet, pitkääikainen Remifentanil B. Braun -valmisten käyttö voi aiheuttaa riippuvuutta. Kysy neuvoa lääkäriltä.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilokunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla) seuraavalle taholle. Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisten turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Remifentanil B. Braun -valmisten säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä kotelossa (Käyt. viim.) ja etiketissä (Exp) mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä alle 25 °C.

Älä säilytä kylmässä. Ei saa jäätä.

Älä käytä tästä lääkettä, jos huomaat että liuos ei ole kirkasta ja siinä on hiukkasia tai pakaus on vahingoittunut.

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Remifentanil B. Braun sisältää

Vaikuttava aine on remifentaniliili.

Yksi injektiopullo sisältää remifentaniilihydrokloridia vastaten remifentaniilia 1 mg, 2 mg tai 5 mg. Ohjeen mukaan valmistettuna yksi millilitra sisältää 1 mg remifentaniilia.

Muut aineet ovat glysiini ja kloorivetyhappo.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoot

Remifentanil B. Braun on valkoinen, melkein valkoinen tai kellertävä kuiva-aine välikonsentraatiksi injektio-/infus ionestettä varten, liuos. Sitä on saatavilla värittömässä lasisissa injektiopulloissa.

Pakkauskoot:

Remifentanil B. Braun 1 mg kuiva-aine välikonsentraatiksi injektio-/infus ionestettä varten, liuos:
5 injektiopulhoa / pakkaus

Remifentanil B. Braun 2 mg kuiva-aine välikonsentraatiksi injektio-/infus ionestettä varten, liuos:
5 injektiopulhoa / pakkaus

Remifentanil B. Braun 5 mg kuiva-aine välikonsentraatiksi injektio-/infus ionestettä varten, liuos:
5 injektiopulhoa / pakkaus

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole saatavilla.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

B. Braun Melsungen AG
Carl-Braun-Strasse 1
34212 Melsungen
Saksa

Postiosoite:
34209 Melsungen

Valmistaja
hameln rds s.r.o.
Horná 36
900 01 Modra
Slovakia

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

B. Braun Medical Oy
Karvaamokuja 2b
00380 Helsinki

Tällä lääkevalmisteella on myyntilupa Euroopan talousalueeseen kuuluvissa jäsenvaltioissa seuraavilla kauppanimillä:

FI, SE	Remifentanil B. Braun 1 mg/ 2 mg/ 5 mg
CZ, SK	Remifentanil B. Braun 1 mg/ 2 mg
DE, LU	Remifentanil B. Braun 1 mg/ 2 mg/ 5 mg Pulver zur Herstellung eines Konzentrats zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
DK, PL	Remifentanil B. Braun
FR	Remifentanil B. Braun 1 mg/ 2 mg/ 5 mg, poudre pour solution à diluer pour solution injectable/ pour perfusion
NL	Remifentanil B. Braun 1 mg/ 2 mg/ 5 mg, poeder voor concentraat voor oplossing voor injectie of infusie
PT	Remifentanilo B. Braun
UK	Remifentanil 1 mg/ 2 mg/ 5 mg

Tämä pakausselostet on tarkistettu viimeksi 12.05.2022

Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain hoitoalan ammattilaistille:

VALMISTUSOHJEET

Remifentanil B. Braun 1 mg kuiva-aine välikonsentraatiksi injektio-/infus ionestettä varten, liuos
Remifentanil B. Braun 2 mg kuiva-aine välikonsentraatiksi injektio-/infus ionestettä varten, liuos

Remifentanil B. Braun 5 mg kuiva-aine välikonsentraatiksi injektio-/infusioonestettä varten, liuos

Ennen tämän lääkevalmisten valmistusta on tärkeää lukea tämän valmisten ohjeen koko sisältö.

Remifentanil B. Braun-valmistetta ei saa annostella laimentamatta sitä edelleen kylmäkuivatun jauheen käyttövalmiiksi saattamisen jälkeen.

Käyttövalmiiksi saattaminen:

Remifentanil B. Braun 1 mg / 2 mg / 5 mg valmistetaan suonensisäistä käyttöä varten lisäämällä asianmukainen määrä (alla olevan taulukon mukaisesti) yhtä alla luetelluista laimentimista, jolloin saadaan käyttövalmiiksi saatettu liuos, jonka pitoisuus on noin 1 mg/ml.

Valmiste	Lisättävä määrä laimeenninta	Käyttövalmiiksi saatetun liuoksen pitoisuus
Remifentanil B. Braun 1 mg	1 ml	1 mg/ml
Remifentanil B. Braun 2 mg	2 ml	1 mg/ml
Remifentanil B. Braun 5 mg	5 ml	1 mg/ml

Ravista kunnes kuiva-aine on liennut täysin. Käyttövalmiiksi saatettu liuos on kirkas, väritön liuos, jossa ei ole hiukkasia havaittavissa.

Edeleen laimentaminen

Remifentanil B. Braun -valmiste voidaan käyttövalmiiksi saattamisen jälkeen laimentaa edelleen (ks. alla käyttövalmiiksi saatetun/laimennetun valmisten kestoaike ja suositellut laimentimet).

Manuaalisesti ohjatussa infuusiossa tämä valmiste voidaan laimentaa pitoisuuteen 20–250 mikrog/ml (50 mikrog/ml on suositeltu laimennus aikuisille ja 20–25 mikrog/ml vähintään 1-vuotialle lapsipotilaalle).

Remifentanil B. Braun -valmisten suositeltu laimennussuhde TC-infusioon (Target Controlled Infusion, tavoiteohjattu infusio) yhteydessä on 20–50 mikrog/ml.

Laimennus riippuu käytetyn infuusiolaitteen teknisistä ominaisuuksista ja potilaan odotetusta tarpeesta.

Laimennukseen on käytettävä jotakin seuraavista liuoksista:

Injektionesteisiin käytettävä vesi

Glukoosi 50 mg/ml (5 %) infuusioneste, liuos

Glukoosi 50 mg/ml (5 %) infuusioneste, liuos + natriumkloridi 9 mg/ml (0,9 %) infuusioneste, liuos

Natriumkloridi 9 mg/ml (0,9 %) injektioneste, liuos / infuusioneste, liuos

Natriumkloridi 4,5 mg/ml (0,45 %) infuusioneste, liuos

Kun valmiste annetaan sivukanyylin kautta jatkuvaan tippaan, myös seuraavia laskimoon annettavia injektionesteitä voidaan käyttää:

Ringerin laktatiliuos

Ringerin laktatiliuos + glukoosi 50 mg/ml (5 %) infuusioneste, liuos

Remifentanil B. Braun -valmisten on osoitettu olevan yhteensopiva propofolin kanssa, jos se annetaan sivukanyylin kautta jatkuvaan tippaan.

Muita laimentimia ei saa käyttää.

Liuos on tarkistettava silmämääräisesti ennen antoa, ettei siinä ole havaittavissa hiukkasia. Liuoksen saa käyttää vain, jos se on kirkasta eikä siinä ole hiukkasia havaittavissa.

Laskimoon annettava remifentaniili-infusio on mieluiten sekoitettava käyttövalmiiksi annon yhteydessä.

Käytönaikaiseksi kemialliseksi ja fysikaaliseksi säilyvyydeksi on osoitettu 24 tuntia 25 °C:n lämpötilassa.

Mikrobiologiseita kannalta valmiste tulisi käyttää heti. Jos valmistetta ei käytetä heti, käytönaikaiset säilytysajat ja -olosuhteet ovat käyttäjän vastuulla eivätkä saisi tavallisesti yliittää 24 tuntia 2–8 °C:n

lämpötilassa, ellei valmistetta ole valmistettu käyttövalmiiksi valvotuissa ja validoiduissa aseptisissa olosuhteissa.

Injektiopullon sisältö on tarkoitettu vain yhtä käytökertaa varten. Käyttämätön valmiste ja jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

Bipacksedel: Information till användare

**Remifentanil B. Braun 1 mg pulver till koncentrat till injektions- eller infusionsvätska, lösning
Remifentanil B. Braun 2 mg pulver till koncentrat till injektions- eller infusionsvätska, lösning
Remifentanil B. Braun 5 mg pulver till koncentrat till injektions- eller infusionsvätska, lösning**

remifentanil

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda 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 dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I den här bipackse del finns information om följande:

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

1. Vad Remifentanil B. Braun är och vad det används för

Remifentanil B. Braun tillhör en grupp läkemedel som kallas opioider. Det skiljer sig från andra läkemedel i denna grupp genom att det har snabb och kortvarig effekt.

- Remifentanil B. Braun kan användas för att förhindra att du känner smärta före och under en operation.
- Remifentanil B. Braun kan användas för att lindra smärta när du får mekanisk andningshjälp på en intensivvårdsavdelning (för patienter som är 18 år och äldre).

Remifentanil som finns i Remifentanil B. Braun kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna bipacksedel. Fråga läkare apotekspersonal eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Remifentanil B. Braun

Du ska inte få Remifentanil B. Braun

- om du är **allergisk mot remifentanil, något annat innehållsämne** i detta läkemedel (anges i avsnitt 6.) eller **fentanylderivater** (såsom alfentanil, fentanyl, sufentanil). En allergisk reaktion kan yttra sig som hudutslag, klåda, svårighet att andas eller svullnad av ansikte, läppar, svalg eller tunga. Du kanske känner igen detta från tidigare erfarenhet
- som injektion i ryggradskanalen
- som enda läkemedel för att inleda narkos

Varningar och försiktighet

Tala med läkare innan du får Remifentanil B. Braun:

- om du någonsin har fått någon biverkning under en operation

- om du någonsin har fått en allergisk reaktion eller har fått information om att du är allergisk mot:
 - något läkemedel som används under operation
 - opioidläkemedel (t.ex. morfin, fentanyl, petidin, kodein), se även avsnittet ovan ”**Du bör inte få Remifentanil B. Braun**”
- om du lider av nedsatt lung- och/eller leverfunktion (du kan vara mera känslig för andningssvårigheter).

Tala om för din läkare innan du använder remifentanil om:

- du eller någon annan i din familj någon gång missbrukat eller varit beroende av alkohol, receptbelagda läkemedel eller olagliga droger
- du röker
- du någon gång har haft problem med din sinnesstämning (depression, ångest eller en personlighetsstörning) eller har behandlats av en psykiater för andra psykiska sjukdomar.

Detta läkemedel innehåller remifentanil, som är ett opioidläkemedel. Upprepad användning av opioida smärtstillande medel kan leda till att läkemedlet blir mindre effektivt (du vänjer dig vid det). Det kan också leda till beroende och missbruk, med risk för livshotande överdosering. Om du tror att du håller på att bli beroende av Remifentanil B. Braun är det viktigt att du talar med läkare.

Abstinensreaktioner, inklusive snabba hjärtslag, högt blodtryck och rastlöshet, har ibland rapporterats när behandlingen med detta läkemedel plötsligt avbryts, särskilt när behandlingen har pågått i över tre dagar (se även avsnitt 4. Eventuella biverkningar). Om du upplever dessa symtom kan din läkare återinföra läkemedlet och gradvis minska dosen.

Äldre

Om läkemedlet används för operation under allmän narkos ska den inledande dosen av Remifentanil B. Braun sänkas hos äldre patienter.

Äldre eller svaga patienter (beroende på minskad blodvolym och/eller lågt blodtryck) är mera känsliga för att råka ut för hjärt- eller cirkulationsstörningar.

Barn

Remifentanil B. Braun rekommenderas inte till nyfödda och spädbarn (barn under ett års ålder). Erfarenheten av att behandla barn med Remifentanil B. Braun vid intensivvård är begränsad.

Andra läkemedel och Remifentanil B. Braun

Tala om för läkaren eller apotekspersonalen om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas andra läkemedel. Detta är särskilt viktigt för följande läkemedel eftersom de kan påverka eller påverkas av Remifentanil B. Braun:

- Läkemedel för blodtrycks- eller hjärtproblem (så kallade betablockerare eller kalciumkanalblockerare). Dessa läkemedel kan öka effekten av Remifentanil B. Braun på ditt hjärta (sänker blodtrycket och pulsen).
- Andra lugnande mediciner som t.ex. bensodiazepiner. Din läkare kommer att ändra dosen på dessa läkemedel när du får Remifentanil B. Braun.
- Läkemedel för behandling av depression, såsom selektiva serotoninåterupptagshämmare (SSRI), serotonin-noradrenalinåterupptagshämmare (SNRI) och monoaminoxidashämmare (MAO-hämmare). Det rekommenderas inte att använda dessa läkemedel samtidigt med Remifentanil B. Braun eftersom de kan öka risken för serotonininsyndrom, ett potentellt livshotande tillstånd.

Samtidig användning av opioider och läkemedel som används för att behandla epilepsi, nervsmärta eller ångest (gabapentin och pregabalin) ökar risken för opioidöverdosering, andningsdepression och kan vara livshotande.

Det är fortfarande möjligt att Remifentanil B. Braun kan ges till dig och din läkare kan avgöra vad som är lämpligt för dig.

Remifentanil B. Braun med alkohol

När du har fått Remifentanil B. Braun ska du inte dricka alkohol innan du har återhämtat dig helt.

Graviditet och amning

Remifentanil B. Braun ska inte ges till gravida kvinnor om det inte är medicinskt motiverat.

Remifentanil B. Braun rekommenderas inte under förlossning eller vid kejsarsnitt.

Om du får detta läkemedel under värkarbetet eller nära förlossningen kan det påverka ditt barns andning. Du och ditt barn kommer att övervakas för tecken på kraftig sömnighet och andningssvårigheter.

Det rekommenderas att du upphör med amning under 24 timmar efter att du har fått Remifentanil B. Braun.

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du får detta läkemedel. Din läkare kommer att tala med dig om eventuella risker och fördelar med Remifentanil B. Braun om du är gravid eller om du ammar.

Körförmåga och användning av maskiner

Detta läkemedel ges endast till patienter som är inlagda på sjukhus. Om du skrivs ut tidigt efter att du har fått Remifentanil B. Braun får du inte köra bil, använda maskiner, eller arbeta under farliga förhållanden. Du bör inte åka hem ensam.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete 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 läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

3. Hur du använder Remifentanil B. Braun

Detta läkemedel får endast ges under noggrant kontrollerade förhållanden och akututrustning måste finnas tillgänglig. Detta läkemedel ges av eller under övervakning av en erfaren läkare som väl känner till hur dena typ av läkemedel ska användas och verkar.

Du förväntas aldrig ge dig detta läkemedel själv. Det ges alltid till dig av en person som har kvalificerad utbildning för att göra detta.

Detta läkemedel får bara ges genom injektion eller infusion direkt i en ven. Tiden för injektion/infusion får inte understiga 30 sekunder. Detta läkemedel får inte injiceras i ryggradskanalen (intratekalt eller epiduralt).

Dosering

Dosen och infusionens längd bestäms av läkaren och kan variera beroende på exempelvis din kroppsvekt, ålder, fysiska kondition, andra läkemedel som du får och vilken operation du ska genomgå.

Dosering för vuxna:

För de flesta patienter är infusionshastigheter på mellan 0,1 och 2 mikrogram per kilo kroppsvekt per minut tillräckliga. Dosen kan minskas eller ökas av din läkare beroende på ditt tillstånd och/eller hur du reagerar.

Dosering för äldre

Om läkemedlet används för operation under allmän narkos ska den inledande dosen av Remifentanil B. Braun minskas på lämpligt sätt för äldre patienter.

Dosering för barn (1 till 12 år):

För de flesta barn är en infusionshastighet på mellan 0,05 och 1,3 mikrogram per kilo kroppsvekt och minut tillräckligt för att hålla dem nedsövda under en operation. Dosen kan justeras av läkaren och kan vara så hög som 3 mikrogram per kilo kroppsvekt per minut.

Erfarenheten av att behandla barn under intensivvård med Remifentanil B. Braun är begränsad.

Detta läkemedel rekommenderas inte till nyfödda och spädbarn (barn under ett års ålder).

Dosering för speciella patientgrupper

För kraftigt överväktiga eller svårt sjuka patienter kommer den inledande dosen att minskas eller höjas beroende på hur patienten reagerar.

För patienter med nedsatt lever- eller njurfunktion samt för patienter som genomgår neurokirurgi är en minskad dos inte nödvändig.

Om du har fått för stor mängd av Remifentanil B. Braun eller om man har glömt att ge Remifentanil B. Braun

Eftersom Remifentanil B. Braun vanligen ges av en läkare eller sjuksköterska under noggrant kontrollerade förhållanden, är det osannolikt att du får för mycket eller att du missar en dos.

Om du har fått för mycket av detta läkemedel, eller om man misstänker att du har fått för mycket, kommer lämpliga åtgärder snabbt att vidtas av sjukvårdsteamet.

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.

Följande biverkningar kan vara allvarliga och kräva omedelbar medicinsk behandling.

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

- andningsuppehåll (apné).

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare)

- allvarliga allergiska reaktioner inklusive chock, cirkulationssvikt och hjärtinfarkt hos patienter som får remifentanil tillsammans med ett eller flera anestesiläkemedel
- långsam puls följt av hjärtblock hos patienter som får remifentanil tillsammans med ett eller flera anestesiläkemedel.

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)

- krampfall
- hjärtblock.

Andra biverkningar:

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

- muskelstelhet
- illamående
- kräkning
- lågt blodtryck (hypoton).

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

- långsam puls (bradykardi)
- ytlig andning (andningsdepression)
- klåda
- frossbryningar efter operationen
- högt blodtryck (hypertoni) efter operationen
- hosta.

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

- förstopning
- smärta efter operationen
- syrebrist (hypoxi).

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare)

- sömnighet (under återhämtning efter operation).

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)

- toleransutveckling
- abstinenssyndrom (kan ge upphov till följande biverkningar: ökad hjärtfrekvens, högt blodtryck, rastlöshet eller upprördhet, illamående, kräkningar, diarré, ångest, frossa, skakningar och svettningar)
- oregelbunden hjärtrytm (arytmia).

Som andra läkemedel av denna typ (opioider) kan långvarig användning av Remifentanil B. Braun leda till beroende. Be din läkare om råd.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare 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.

Finland

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

Sverige

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

www.lakemedelsverket.se

5. Hur Remifentanil B. Braun ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen efter Utg.dat. och på etiketten efter Exp. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras vid högst 25 °C.

Förvaras i skydd mot kyla. Får ej frysas.

Använd inte detta läkemedel om lösningen inte är klar och partikelfri eller om behållaren är skadad.

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. Förpackningsinnehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är remifentanil. En injektionsflaska innehåller antingen 1 mg, 2 mg eller 5 mg remifentanil (som hydroklorid). Efter beredning enligt anvisningarna innehåller varje ml 1 mg remifentanil.
- Övriga innehållsämnen är glycin och saltsyra.

Läke medlets utseende och förpackningsstorlekar

Remifentanil B. Braun är ett vitt till benvitt eller gulaktigt pulver till koncentrat till injektions-/infusionsvätska, lösning. Det levereras i ofärgade glasflaskor.

Förpackningsstorlekar:

Remifentanil B. Braun 1 mg pulver till koncentrat till injektions-/infusionsvätska, lösning:
5 injektionsflaskor per förpackning

Remifentanil B. Braun 2 mg pulver till koncentrat till injektions-/infusionsvätska, lösning:
5 injektionsflaskor per förpackning

Remifentanil B. Braun 5 mg pulver till koncentrat till injektions-/infusionsvätska, lösning:
5 injektionsflaskor per förpackning

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

B. Braun Melsungen AG Carl-Braun-Strasse 1 34212 Melsungen Tyskland	Postadress: 34209 Melsungen
--	--------------------------------

Tillverkare

hameln rds s.r.o.
Horná 36
900 01 Modra
Slovakien

Ytterligare upplysningar om detta läkemedel kan erhållas hos ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning:

Sverige

B. Braun Medical AB
Box 110
SE-182 11 Danderyd

Finland

B. Braun Medical Oy
Garverigränden 2b
FI-00380 Helsingfors

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:

FI, SE	Remifentanil B. Braun 1 mg/ 2 mg/ 5 mg
CZ, SK	Remifentanil B. Braun 1 mg/ 2 mg
DE, LU	Remifentanil B. Braun 1 mg/ 2 mg/ 5 mg Pulver zur Herstellung eines Konzentrats zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
DK, PL	Remifentanil B. Braun
FR	Remifentanil B. Braun 1 mg/ 2 mg/ 5 mg, poudre pour solution à diluer pour solution injectable/ pour perfusion
NL	Remifentanil B. Braun 1 mg/ 2 mg/ 5 mg, poeder voor concentraat voor oplossing voor injectie of infusie
PT	Remifentanilo B. Braun
UK	Remifentanil 1 mg/ 2 mg/ 5 mg

Denna bipacksedel ändrades senast 12.05.2022

Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal:

BEREDNINGSANVISNINGAR FÖR:

Remifentanil B. Braun 1 mg pulver till koncentrat till injektions-/infusionsvätska, lösning

Remifentanil B. Braun 2 mg pulver till koncentrat till injektions-/infusionsvätska, lösning

Remifentanil B. Braun 5 mg pulver till koncentrat till injektions-/infusionsvätska, lösning

Det är viktigt att du läser igenom hela innehållet i dessa anvisningar före beredningen av detta läkemedel.

Remifentanil B. Braun ska inte administreras utan ytterligare spädning efter rekonstituering av det frystorkade pulvret.

Rekonstituering

Remifentanil B. Braun 1 mg / 2 mg / 5 mg ska beredas för intravenös användning genom tillsats av en lämplig mängd (enligt nedanstående tabell) av ett av nedan angivna spädningsmedel tillsätts för att få en rekonstituerad lösning med en koncentration på cirka 1 mg/ml.

Styrka	Volym spädningsmedel som ska tillsättas	Den rekonstituerade lösningens koncentration
Remifentanil B. Braun 1 mg	1 ml	1 mg/ml
Remifentanil B. Braun 2 mg	2 ml	1 mg/ml
Remifentanil B. Braun 5 mg	5 ml	1 mg/ml

Skaka tills allt pulver har upplösts. Den rekonstituerade lösningen ska vara klar, färglös och fri från synliga partiklar.

Ytterligare spädning

Efter rekonstituering kan Remifentanil B. Braun spädas ytterligare (se förvaringsanvisningar och lämpliga spädningsvätskor för rekonstituerad/utspädd produkt nedan).

För manuellt kontrollerad infusion kan detta läkemedel spädas ytterligare till koncentrationer på 20 till 250 µg/ml (50 µg/ml är den rekommenderade spädningen för vuxna och 20 till 25 µg/ml för barn från 1 års ålder uppåt).

För målstyrd infusion (TCI) är den rekommenderade spädningen av Remifentanil B. Braun 20 till 50 µg/ml.

Spädningen beror på den tekniska kapaciteten hos infusionsenheten och det förväntade behovet för patienten.

En av följande lösningar ska användas för spädning:

Vatten för injektionsvätskor

Glukos 50 mg/ml (5 %), infusionsvätska, lösning

Glukos 50 mg/ml (5 %), infusionsvätska, lösning, och natriumklorid 9 mg/ml (0,9 %), infusionsvätska, lösning.

Natriumklorid 9 mg/ml (0,9 %) injektionsvätska, lösning/infusionsvätska, lösning

Natriumklorid 4,5 mg/ml (0,45 %) infusionsvätska, lösning.

Följande intravenösa lösningar kan också användas vid administrering i en i.v.-kateter med rinnande flöde:

Ringer-laktatlösning

Ringer-laktat och glukos 50 mg/ml (5 %), infusionsvätska, lösning.

Remifentanil B. Braun är kompatibelt med propofol vid administrering i i.v.-kateter med rinnande flöde.

Inget annat spädningsmedel får användas.

Lösningen ska inspekteras visuellt för kontroll av partiklar före administrering. Lösningen får endast användas om den är klar och fri från partiklar.

Intravenösa infusioner av Remifentanil B. Braun ska helst beredas vid tidpunkten för administrering. Kemisk och fysikalisk stabilitet vid användning har påvisats i 24 timmar vid upp till 25°C.

Av mikrobiologiska skäl bör produkten användas omedelbart. Om produkten inte administreras omedelbart ansvarar användaren för förvaringstid och förvaringsförhållanden före administreringen som normalt inte ska vara längre än 24 timmar vid 2–8°C om inte spädningen har gjorts under kontrollerade och validerade aseptiska förhållanden.

Detta läkemedel är endast avsett för engångsbruk. Ej använt läkemedel och avfall skall kasseras enligt gällande anvisningar.