

Pakkausseloste: Tie toa käyttäjälle

Effortil 10 mg/ml injektioneste, liuos etilefriinhydrokloridi

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

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

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Effortil-injektioneste on ja mielin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Effortil injektionestettä
3. Miten Effortil-injektionestettä käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Effortil-injektionesteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Effortil-injektioneste on ja mielin sitä käytetään

Effortil tasaa verenpaineen vaihtelua. Effortil-hoidon seurauksena verisuonet supistuvat varsinkin jaloissa. Tämän seurauksena sydämeen palaava verimääri lisääntyy ja sydämen pumppausvoima kasvaa, jolloin verenpaineen säätely paranee ja verenkierto eri elimissä lisääntyy.

Valmistetta käytetään matalan verenpaineen ja siihen liittyvien oireiden hoitoon.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Effortil-injektionestettä

Älä käytä Effortil-injektionestettä

- jos olet allerginen etilefriinhydrokloridille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos sinulla on kilpirauhasen liikatoiminta (tyreotoksikoosi)
- jos sinulla on noradrenaliinin ylituotantoa (feokromosytooma)
- jos sinulla on ahdaskumaglaukooma
- jos sinulla on eturauhasvaivoja, joihin liittyy virtsaamisvaivoja
- jos sinulla on verenpainetauti
- jos sinulla on sepelvaltimotauti tai sydänlihassairausr
- jos olet raskaana ensimmäisellä raskauskolmanneksella
- jos imetät
- jos sinulla on sydämen vajaatoiminta
- jos sinulla on sydänläppien tai suurten valtimoiden ahtauma

Valmistetta ei tule myöskään käyttää potilaille, joiden verenpaine kohoaa epänormaalilta korkealle seisomaan nostessa (hypertensiivinen reaktio).

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin otat Effortil-injektionestettä

- jos sinulla on vaikea sydän- ja verisuonitauti
- jos sinulla on nopea tai epätasainen pulssi
- jos sinulla on diabetes
- jos sinulla on kilpirauhasen liikatoiminta

Effortil-injektioneste voi antaa positiivisen tuloksen urheilijoiden doping-testissä.

Muut lääkevalmisteet ja Effortil-injektioneste

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

Effortil-injektionesteellä voi olla yhteisvaikutuksia etenkin seuraavien lääkkeiden kanssa: tietty verenpainelääkkeet (reserpini, alfa- tai beeta-salpaajat), migreenilääke (dihydroergotamiini), diabeteslääkkeet, kilpirauhashormonit, kortisonivalmisteet tai tietty sympaattiseen hermostoon vaikuttavat lääkkeet (trisykliset masennuslääkkeet tai MAO-estäjät), antihistamiinit tai atropiini.

Raskaus, imetyks ja hedelmällisyys

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

Effortil-injektionestettä ei saa käyttää kolmen ensimmäisen raskauskuukauden eikä imetyksen aikana.

Valmisten vaikutusta ihmisen hedelmällisyyteen ei ole tutkittu.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Tutkimuksia valmisten vaikutuksesta ajokykyyn tai koneiden käyttökykyyn ei ole tehty.

Effortil-injektionesteellä voi jossain määrin olla vaikutusta kykyysi ajaa autoa ja käyttää koneita, koska se saattaa aiheuttaa haittavaikutuksena huimausta. Jos huomaat tällaista vaikutusta, älä aja autoa tai käytä koneita ennen kuin oireet ovat hävinneet. Kysy lääkäriltä neuvoa.

3. Miten Effortil-injektionestettä käytetään

Käytä tästä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määränyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä, jos olet epävarma. Lääkärin tulee annostella Effortil-injektioneste. Lääkäri määrää annoksen perustuen kliiniseen tarpeeseen ja potilaan fyysiseen tilaan.

Jos käytät enemmän Effortil-injektionestettä kuin sinun pitäisi

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

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käännny lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Yleinen (yli 1 potilaalla sadasta): päänsärky

Melko harvinaiset (alle 1 potilaalla sadasta): muutokset sydämen rytmistä, ahdistuneisuus, unettomuus, levottomuus, vapina, huimaus ja pahoinvoimi

Lisäksi Effortil -injektionesteen markkinoille tulon jälkeen on raportoitu allergisia reaktioita, rintakipua, korkeaa verenpainetta ja hikoilua. Näiden haittavaikutusten esiintyvyyttä ei tunneta.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa. 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. Effortil-injektionesteen säilyttäminen

Säilytä alle 30 °C.

Kemiallinen ja fysikaalinen käytönaikainen säilyvyys on osoitettu enimmillään 48 tunnin ajalla 30 °C:ssa, kun injektioneste on laimennettu fysiologisella keittosuolaliuoksella tai Ringerin laktaattiliuoksella konsentraatioon 1 ampulli/250 ml tai 1 ampulli/500 ml.

Käyttökuntoon saattamisen jälkeen: Mikrobiologiselta kannalta valmiste pitää käyttää heti käyttökuntoon saattamisen jälkeen. Ellei sitä käytetä heti, käytönaikainen säilytsaika ja käyttöä edeltäväät olosuhteet ovat käyttäjän vastuulla.

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

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

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Effortil-injektioneste sisältää

- Vaikuttava aine on etilefrüinihydrokloridi
- Muut apuaineet ovat injektionesteisiin käytettävä vesi

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoko

Kirkas, väritön tai lähes väritön liuos.

5 x 1 ml:n ruskea lasiampulli

Myyntiluvan haltija

SERB SA
Avenue Louise 480
1050 Bryssel

BELGIA

Valmistaja

Cenexi

52 rue Marcel et Jacques Gaucher

94120 Fontenay sous Bois

RANSKA

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 01.12.2021.

Bipacksedel: Information till användaren

Effortil 10 mg/ml injektionsvätska, lösning etilefrinhydroklorid

Läs noge ige nom 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, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar symptom som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I de nna bipackse del finns information om följande :

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

1. Vad Effortil injektionsvätska är och vad det används för

Effortil stabilisera blodtrycket. Behandling med Effortil leder till att kroppens blodkärl dras samman, framför allt kärlen i benen. Återflödet av blod till hjärtat ökar då samtidigt som pumpkraften hos hjärtat ökar. Resultatet blir en förbättrad reglering av blodtrycket och en bättre blodförsörjning till kroppens olika organ.

Effortil används för lågt blodtryck med tillhörande symptom.

2. Vad du behöver veta innan du använder Effortil injektionsvätska

Använd inte Effortil injektionsvätska

- om du är allergisk mot etilefrinhydroklorid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du har överfunktion av sköldkörteln (tyreotoxikos)
- om du har överproduktion av noradrenalin (feokromocytom)
- om du har trångvinkelglaukom
- om du har prostatasjukdom med urineringsbesvär
- om du har högt blodtryck
- om du har koronarsjukdom eller hjärtmuskelsjukdom
- om du är gravid i första trimestern av graviditeten
- om du ammar
- om du har hjärtinsufficiens
- om du har förträngningar i hjärtklaffarna eller de stora artärerna

Produkten skall inte heller användas åt patienter, vars blodtryck ökar onormalt högt då de stiger upp.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du använder Effortil injektionsvätska

- om du har en allvarlig hjärt-kärlsjukdom
- om du har snabb eller ojämn hjärtfrekvens
- om du har diabetes
- om du har hypertyreos

Effortil kan ge positivt analysresultat i anti-doping test.

Andra läkemedel och Effortil injektionsvätska

Tala om för läkare om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Effortil injektionsvätska kan ha interaktioner främst med följande läkemedel: vissa blodtryckssänkande medel (reserpin, alfa- eller betablockerare), migränmedicin (dihydroergotamin), diabetesmediciner, sköldkörtelhormoner, kortisonpreparat eller vissa medel som påverkar det sympatiska nervsystemet (tricykliska antidepressiva medel eller MAO-hämmare), antihistaminer eller atropin.

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Effortil injektionsvätska får ej användas under de 3 första graviditetsmånaderna eller under amning.

Effekten av Effortil injektionsvätska på fertiliteten hos människor har ej studerats.

Körförmåga och användning av maskiner

Inga studier har utförts.

Effortil injektionsvätska kan påverka din förmåga att köra bil eller använda maskiner i någon mån, eftersom yrsel kan förekomma som biverkning. Om du får sådan symptom, ska du inte köra bil eller använda maskiner förrän symptom en har upphört. Be din läkare om råd.

3. Hur du använder Effortil injektionsvätska

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare om du är osäker.

Administration av Effortil injektionsvätska bör ske av läkare. Läkaren bestämmer dosen på basen av kliniskt behov och patientens fysiska kondition.

Om du har tagit för stor mängd av Effortil injektionsvätska

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, apotekspersonal eller sjuksköterska.

4. Eventuella biverkningar

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

Vanlig (hos fler än en av 100 patienter): huvudvärk

Mindre vanliga (hos färre än en av 100 patienter): ändringar i hjärtrytm, ångest, sömnlöshet, oro, darrningar, yrsel och illamående

Dessutom har fall av allergiska reaktioner, bröstmärter, förhöjt blodtryck och svettningar rapporterats efter introduktion av Effortil injektionsvätska på marknaden. Frekvensen av dessa biverkningar är okänd.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal 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 Effortil injektionsvätska ska förvaras

Förvaras vid högst 30 °C.

Kemisk och fysikalisk stabilitet vid användning har visats under 48 timmar vid 30 °C när lösningen är utspridd med fysikalisk koksaltlösning eller med Ringers laktatlösning till koncentration 1 ampul/250 ml eller 1 ampul/500 ml.

Efter rekonstituering: Ur ett mikrobiologiskt perspektiv, bör lösningen användas omedelbart efter rekonstituering. Om lösningen inte används omedelbart, är förvaringstid och betingelser före användning användarens ansvar.

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

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 etilefrinhydroklorid
- Övriga hjälpmitt är vatten för injektionsvätskor

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Klar, färglös eller nästan färglös vätska.

5 x 1 ml, brun glasampull

Innehavare av godkännande för försäljning

SERB SA
 Avenue Louise 480
 1050 Bryssel
 BELGIEN

Tillverkare

Cenexi
52 rue Marcel et Jacques Gaucher
94120 Fontenay sous Bois
FRANKRIKE

Den na bipacksedel ändrades senast 01.12.2021.

EFFORTIL

10 mg/ml injektioneste, liuos

ANNOSTELU- JA KÄYTTÖOHJE

KÄYTTÖAIHEET

Effortil-injektionestettä käytetään akuutin normovoleemisen hypotension ja kardiovaskulaarisen synkopeen hoitoon.

VASTA-AIHEET

- yliherkkyyys etilefriinihydrokloridille
- tyreotoksikoosi
- feokromosytooma
- ahdaskulmaglaukooma
- prostatahypertrofia tai prostatic-adenooma, joihin liittyy virtsan retentiota
- hypertensio
- sepelvaltimotauti
- hypertrofinen obstruktivinen kardiomyopatia
- hypotensiivinen säätelyhäiriö (aiheuttaa potilaalle seisomaan nostessa hypotensiivisen reaktion)
- ensimmäiset kolme raskauskuukautta
- imetys
- kompensoimaton sydämen vajaatoiminta
- sydänläppien tai keskusvaltimoiden ahtaumat

ANNOSTUS

Iv-infusio:

Effortil-injektioneste suositellaan annettavaksi iv-infusiona.

Annos sovitetaan yksilöllisesti siten, että haluttu verenpaine ja pulssi saavutetaan. Iv-infusiohoito suositellaan tehtäväksi teho-osastolla, jossa EKG:tä, verenpainetta ja keskuslaskimopainetta tarkkaillaan säännöllisesti.

Suositeltu infusionopeus:

Aikuiset ja yli 6-vuotiaat lapset:	0,4 mg/min (0,2–0,6 mg/min)
2–6-vuotiaat lapset:	0,2 mg/min (0,1–0,4 mg/min)
Alle 2-vuotiaat lapset:	0,1 mg/min (0,05–0,2 mg/min)

Iv-injektio:

Vaikeissa verenkiertokollapseissa Effortil-injektioneste voidaan antaa hitaana iv-injektiona.

Aikuisille annettava annos on 5 mg (= 0,5 ml).

Lapsille annetaan vastaavasti pienempi annos.

Intramuskulaarinen tai subkutaaninen injektiointi:

Suositeltu annos:

Aikuiset:	10 mg (= 1 ml)
6–14-vuotiaat lapset:	7–10 mg (= 0,7–1 ml)
2–6-vuotiaat lapset:	4–7 mg (= 0,4–0,7 ml)
Alle 2-vuotiaat lapset:	2–4 mg (= 0,2–0,4 ml)

Annos voidaan toistaa tarvittaessa 1–3 tunnin välein.

Maksimivuorokausiannos (kaikki antotavat):

Aikuiset ja yli 6-vuotiaat lapset:	50 mg
2–6-vuotiaat lapset:	40 mg
Alle 2-vuotiaat lapset:	30 mg

VALMISTUS

Effortil-injektioneste laimennetaan iv-infusioita varten joko fysiologisella keittosuolaliuoksella tai Ringerin laktaattiliuoksella. Liuokseen ei saa sekoittaa muita aineita.

Effortil-injektionestettä ei saa sekoittaa fruktoosiliuoksiiin eikä hydroksietyylitärkkelysliuoksiiin (HES/HAES).

SÄILYTYS

Kemiallinen ja fysikaalinen käytönaikainen säilyvyys on osoitettu enimmillään 48 tunnin ajalla 30 °C:ssa, kun injektioneste on laimennettua fysiologisella keittosuolaliuoksella tai Ringerin laktaattiliuoksella konsentraatioon 1 ampulli/ 250 ml tai 1 ampulli/500 ml.

Käyttökuntoon saattamisen jälkeen: Mikrobiologiselta kannalta valmiste pitää käyttää heti käyttökuntoo saattamisen jälkeen. Ellei sitä käytetä heti, käytönaikainen säilytysaika ja käyttöä edeltäväät olosuhteet ovat käyttäjän vastuulla.

Laimentamaton injektioneste säilytetään alle 30 °C.

Viimeinen käyttöpäivämäärä on merkity pakkaukseen.

Tämä seloste on hyväksytty viimeksi 01.12.2021.

EFFORTIL

10 mg/ml injektionsvätska, lösning

DOSERING- OCH BRUKSANVISNING

INDIKATIONER

Effortil injektionsvätska används för behandling av akut normovolemisk hypotension och kardiovaskulär synkope.

KONTRAINDIKATIONER

- överkänslighet för etilefrinhydroklorid
- tyreotoxikos
- feokromocytom
- trångvinkelglaukom
- prostatahypertrofi eller prostata adenom (med urinretention)
- hypertension
- koronarsjukdom
- hypertrofisk obstruktiv kardiomyopati
- patienter vars blodtryck ökar onormalt högt då de stiger upp
- de tre första graviditetsmånaderna
- amning
- okompenserad hjärtinsufficiens
- förträngningar i hjärtskärvorna eller de stora artärerna

DOSERING

Intravenös infusion:

Effortil injektionsvätska bör helst ges som intravenös infusion.

Doseringen bör anpassas individuellt för att ge önskat blodtryck och önskad puls. Intravenös infusionsbehandling rekommenderas endast på intensivvårdsavdelning, där EKG, blodtryck och centralet ventryck kan monitoreras regelbundet.

Rekommenderad infusionshastighet:

Vuxna och barn över 6 år:	0,4 mg/min (0,2–0,6 mg/min)
Barn 2–6 år:	0,2 mg/min (0,1–0,4 mg/min)
Barn under 2 år:	0,1 mg/min (0,05–0,2 mg/min)

Intravenös injektion:

Vid svår cirkulationskollaps kan Effortil injektionsvätska ges som långsam intravenös injektion.

För vuxna är dosen 5 mg (= 0,5 ml).

För barn är dosen lägre i motsvarande grad.

Intramuskulär eller subkutan injektion:

Recommenderad dos:

Vuxna:	10 mg (= 1 ml)
Barn 6–14 år:	7–10 mg (= 0,7–1 ml)
Barn 2–6 år:	4–7 mg (= 0,4–0,7 ml)
Barn under 2 år:	2–4 mg (= 0,2–0,4 ml)

Dosen kan vid behov upprepas med 1–3 timmars intervaller.

Maximal dygnsdos (alla administreringssätt):

Vuxna och barn över 6 år	50 mg
Barn 2–6 år	40 mg
Barn under 2 år	30 mg

BEREDNING

Effortil injektionsvätska skall spädas för infusion med fysiologisk koksaltlösning eller Ringers laktatlösning. I lösningen får inte blandas andra ämnen.

Effortil injektionsvätska får inte blandas med fruktoslösningar eller hydroxietylstärkelselösningar (HES/HAES).

FÖRVARING

Kemisk och fysikalisk stabilitet vid användning har visats under 48 timmar vid 30 °C när lösningen är utspädd med fysikalisk koksaltlösning eller med Ringers laktatlösning till koncentration 1 ampul/250 ml eller 1 ampul/500 ml.

Efter rekonstituering: Ur ett mikrobiologiskt perspektiv, bör lösningen användas omedelbart efter rekonstituering. Om lösningen inte används omedelbart, är förvaringstid och betingelser före användning användarens ansvar.

Outspädd injektionsvätska förvaras vid högst 30 °C.

Sista användningsdatum anges på förpackningen.

Denna information godkändes senast 01.12.2021