

## **PAKKAUSSELOSTE**

## Pakkauseloste: Tietoa potilaalle

### Scandonest 30 mg/ml, injektioneste, liuos

mepivakaiinhydrokloridi

Lue tämä pakkauseloste huolellisesti, ennen kuin aloitat lääkkeen käytämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkauseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävä, käännny lääkärin, hammaslääkärin tai apteekkien henkilökunnan 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, käännny lääkärin, hammaslääkärin tai apteekkien henkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa. Ks. kohta 4.

#### Tässä pakkauselosteessa kerrotaan

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

#### 1. Mitä Scandonest on ja mihin sitä käytetään

Scandonest on paikallispuidute, joka puuduttaa tietyn alueen kivun estämiseksi tai vähentämiseksi. Lääkettä käytetään paikallispuidutukseen hammashoitotoimenpiteissä aikuisille, nuorille ja yli 4-vuotiaille lapsille (noin 20 kg painaville). Se sisältää vaikuttavana aineena mepivakaiinhydrokloridia ja kuuluu hermostoon vaikuttavien puudutteiden ryhmään.

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

#### Älä käytä Scandonest-valmistetta

- jos olet allerginen mepivakaiinille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (ks. kohta 6)
- jos olet allerginen saman ryhmän muille paikallispuidutteille (esim. lidokaiinille, bupivakaiinille)
- jos sinulla on
  - sydämen toiminnan häiriötä, jotka johtuvat sydämenlyönnin laukaisevan sähköimpulssin poikkeamasta (vaikeita johtumishäiriötä)
  - epilepsia, jota ei ole saatu hoidolla hallintaan
- alle 4-vuotiaalle (noin 20 kg painaville) lapsille.

#### Varoitukset ja varotoimet

Keskustele hammaslääkärin kanssa, ennen kuin käytät Scandonest-valmistetta, jos sinulla on jokin seuraavista sairauksista:

- sydänsairauksia
- vaikea anemia
- korkea verenpaine (vaikea tai hoitamaton kohonnut verenpaine)
- matala verenpaine
- epilepsia
- maksasairausta
- munuaissairausta
- sairaus, joka vaikuttaa keskushermostoon ja aiheuttaa hermostollisia häiriöitä (porfyria)

- suuri veren happamuus (asidoosi)
- huono verenkierto
- heikentynyt yleiskunto
- pistoskohdassa on tulehdus tai infektio.

Kerro hammaslääkärille, jos jokin edellä mainituista koskee sinua. Hammaslääkäri voi pienentää annostasi.

### **Muut lääke valmisteet ja Scandonest**

Kerro hammaslääkärille, jos parhaillaan otat, olet äskettäin ottanut tai saatat ottaa muita lääkkeitä, erityisesti

- muita paikallispuidutteita
- närästyksen tai vatsahaavojen hoitoon tarkoitettuja lääkkeitä (esim. simetidiiniä)
- rauhoittavia lääkkeitä ja sedatiiveja
- sydämen rytmää vakauttavia lääkkeitä (rytmihäiriölääkkeitä)
- sytokromi P450 1A2:n estäjiä
- lääkkeitä korkean verenpaineen hoitoon (propranololia).

### **Scandonest ruuan kanssa**

Vältä syömistä ja purukumin pureskelua, kunnes tuntoaistisi on palautunut ennalleen. Syöminen aiheuttaa huulien, poskien tai kielen puremisvammojen riskin, etenkin lapsille.

### **Raskaus, imetys ja he delmällisyys**

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

Varmuuden vuoksi tämän valmisten käyttöä on suositeltavaa välttää raskauden aikana, ellei se ole välttämätöntä.

Imettäviä äitejä suositellaan lopettamaan imetys 10 tunniksi valmisteella annetun puudutuksen jälkeen.

### **Ajaminen ja koneiden käyttö**

Lääkevalmisteella saattaa olla vähäinen vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn. Lääkkeen annon jälkeen voi ilmetä heitehuimausta (mm. pyörimisen tunnetta, näköhäiriötä ja väsymystä) ja tajunnan menetystä (ks. kohta 4). Älä poistu hammashoitotoimenpiteen jälkeen hammaslääkärin vastaanotolta, ennen kuin olet varma, että vaikutukset ovat hävinneet (yleensä 30 minuutin kuluessa).

### **Scandonest sisältää natriumia**

10 ml (suositeltu enimmäisannos) tästä lääkettä sisältää 24,67 mg natriumia. Se vastaa 1,23 %:a enimmäissuosituksesta koskien aikuisten päivittäistä natriuminsaantia.

### **3. Miten Scandonest-valmistetta käytetään**

Tuotetta Scandonest saavat käyttää vain hammaslääkärit tai muut koulutetut kliinikot tai muut asiantuntijat heidän valvonnassaan hitaana paikallisena injektiona.

He määrittävät sopivan annoksen ottaen huomioon toimenpiteen, ikäsi, painosi ja yleisterveytesi.

Valmisteesta on käytettävä pienintä mahdollista annosta, joka johtaa tehokkaaseen puudutukseen.

Lääke annetaan injektiona suuonteloon.

### **Jos otat enemmän Scandonest-valmistetta kuin sinun pitäisi**

Seuraavat oireet voivat olla merkkejä myrkytystilasta, joka johtuu paikallispuidutteen yliannostuksesta: levottomuus, huulien ja kielen tunnottomuus, suun ympäristön pistely ja kihelmöinti, heitehuimaus, näkö- ja kuulohäiriöt, korvien humina, lihasjäykkyys ja -nykäykset, matala verenpaine, hidast tai epäsäännöllinen sydämen syke. Jos sinulle ilmenee näitä oireita, lopeta lääkkeen anto heti ja ilmoita oireista hoitohenkilökunnalle.

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

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

Kuten kaikki lääkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa. Scandonest-valmisten annon jälkeen voi ilmetä yksi tai useampi seuraavista haittavaikutuksista.

**Yleiset haittavaikutukset** (enintään yhdellä henkilöllä kymmenestä):

- päänärsky

**Harvinaiset haittavaikutukset** (enintään yhdellä henkilöllä tuhannesta):

- ihottuma, kutina; kasvojen, huulten, ikenien, kielen ja/tai kurkun turpoaminen ja hengitysvaikeudet; hengityksen vinkuminen tai astma, nokkosihottuma (urtikaria): nämä voivat olla yliherkkyyssreaktion (allergisten tai allergian kaltaisten reaktioiden) oireita
- hermovauriosta johtuva kipu (neuropaattinen kipu)
- polttava tunne, ihmisen pistely, kihelmöinti suun ympärillä ilman selvää fyysisistä syötä (poikkeava tuntoaistimus)
- epätavallinen tunne suussa ja suun ympärillä (heikentynyt tunto)
- metallin maku, makuhäiriöt, makuaistin katoaminen (tuntohäiriö);
- heitehuimaus
- vapina
- tajunnan menetys, kohtaus (kouristus), kooma
- pyörtyminen
- sekavuus, ajan- ja paikantajan hämärtyminen
- puhehäiriöt, vuolas puheliaisuus
- levottomuuks, motorinen levottomuuks
- tasapainohäiriöt (epätasapaino)
- uneliaisuus
- näön sumeneminen, vaikeudet keskittää katse, näköhäiriöt
- pyörimisen tunne (huimaus)
- sydämen supistumishäiriöt (sydämenpysähdyks), nopea ja epäsäännöllinen syke (kammiovärinä), vaikea ja puristava rintakipu (angina pectoris)
- sydämensykkeen häiriöt (johtumishäiriöt, eteis-kammiokatkos), sydämen harvalyöntisyys (bradykardia), sydämen tiheälyöntisyys (takykardia), sydämentykytykset
- matala verenpaine
- veren virtauksen lisääntyminen (hyperemia)
- hengitysvaikeudet, kuten hengenahdistus, epätavallisen hidast tai nopea hengitys
- haukottelu
- pahoinvoimi, oksentelu, suun tai ikenien haavaumat; kielen, huulten tai ikenien turvotus
- liikahikoilu
- lihasten nykiminen
- vilunväristykset
- pistoskohdan turvotus.

**Hyvin harvinaiset haittavaikutukset** (enintään yhdellä henkilöllä kymmenestä tuhannesta):

- korkea verenpaine.

**Tunteeton** (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin):

- hyvänolontunne, levottomuuks ja hermostuneisuus
- tahattomat silmien liikkeet; silmän häiriöt, kuten pupillin supistuminen, silmäluomen roikkuminen (kuten Hornerin oireyhtymässä), pupillin laajeneminen, silmämunan painuminen silmäkuoppaan silmäkuopan tilavuuden muuttumisen seurauksena (*enoftalmus*), kahtena näkeminen tai sokeutuminen
- kuulohäiriöt, kuten korvien soiminen tai kuuloylherkkyyys

- sydämen supistumishäiriöt (sydänlihaslama)
- verisuonten laajeneminen (vasodilataatio)
- ihmisen värimuutokset, joihin liittyy sekavuutta, yskää, nopeaa sydämensykettä, nopeaa hengitystä tai hikoilua: nämä voivat olla kudosten hapenpuutoksen (hypoksian)oireita
- nopea tai raskas hengitys, raukeus, päänsärky, ajatteluvalkeus ja uneliaisuus voivat olla merkkejä veren suuresta hiihdosta idipitoisuudesta (hyperkapniasta)
- äänen muutokset (käheys)
- suun, hulten, kielen ja ikenien turvotus, runsas syljeneritys
- väsymys, heikotuksen tunne, kuumuuden tunne, kipu pistoskohdassa
- hermovaurio.

### **Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai hammaslääkärille. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. tarkemmat tiedot jäljempänä). 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

00034 FIMEA

### **5. Scandone st-valmisten säilyttäminen**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Tämä lääke ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Ei saa jäätää.

Älä käytä tätä lääkettä sylinderiampullin etiketissä ja kotelossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen.

Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Älä käytä tätä lääkettä, jos liuos ei ole kirkasta ja väritöntä.

Sylinderiampullit ovat kertakäyttöisiä. Lääke on annettava välittömästi sylinderiampullin avaamisen jälkeen. Käytämätön liuos on hävitettävä.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä hammaslääkäriltä, lääkäristä tai apteekista. Näin menetellen suojele luontoa.

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

#### **Mitä Scandone st sisältää**

- Vaikuttava aine on mepivakaiinhydrokloridi 30 mg/ml.  
Jokainen 1,7 ml:n injektionestesylinderiampulli sisältää 51 mg mepivakaiinhydrokloridia. Jokainen 2,2 ml:n injektionestesylinderiampulli sisältää 66 mg mepivakaiinhydrokloridia.
- Muut aineet ovat natriumkloridi, natriumhydroksidi ja injektionesteisiin käytettävä vesi.

#### **Lääkevalmisten kuvaus ja pakauskoko (-koot)**

Lääke on kirkas ja väritön liuos. Se on pakattu lasiseen sylinteriampulliin, jossa on kumitulppa ja tulpan paikallaan pitävä alumiinis inetti.

Valmiste myydään laatikoissa, joissa on 50 kappaletta 1,7 ml:n tai 2,2 ml:n sylinteriampullia.

### **Myyntiluvan haltija ja valmistaja**

SEPTODONT  
58, rue du Pont de Créteil  
94100 Saint-Maur-Des-Fossés – Ranska

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

Itävalta: Scandonest 3% ohne Vasokonstriktor, Injektionslösung  
Belgia: Scandonest 3% sans Vasoconstricteur, solution injectable  
Bulgaria: Scandonest 30 mg/ml, solution for injection  
Kroatia: Scandonest 30 mg/ml otopina za injekciju  
Tanska: Scandonest, 30 mg/ml, injektionsvæske, oplosning  
Viro: Scandonest, 30 mg/ml süstelahu  
Suomi: Scandonest 30 mg/ml, injektioneste, liuos  
Ranska: Scandonest 30 mg/ml, solution injectable à usage dentaire  
Saksa: Scandonest 3% ohne Vasokonstriktor, Injektionslösung  
Kreikka: Scandonest 3 %, ενέσιμο διάλυμα  
Unkari: Scandonest 30 mg/ml oldatos injekció  
Irlanti: Scandonest 3% w/v, Solution for Injection  
Italia: SCANDONEST 3% senza vasocostrittore soluzione iniettabile  
Latvia: Scandonest 30 mg/ml šķīdums injekcijām  
Liettua: Scandonest 30 mg/ml injekcinis tirpalas  
Luxemburg: Scandonest 3% sans Vasoconstricteur, solution injectable  
Malta: Scandonest 30 mg/ml, solution for injection  
Alankomaat: Scandonest 3% zonder vasoconstrictor, oplossing voor injectie  
Norja: Scandonest Plain 30 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning  
Puola: Scandonest 30 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań  
Portugali: Scandonest 30 mg/ml, solução injectável  
Romania: Scandonest 3% Plain, soluție injectabilă  
Slovakia: Scandonest 3%, injekčný roztok  
Slovenia: Scandicaine 30 mg/ml raztopina za injiciranje  
Espanja: Scandonest 30 mg/ml, solución inyectable  
Ruotsi: Scandonest 30 mg/ml, injektionsvätska, lösning  
Yhdistynyt kuningaskunta: Scandonest 3% Plain, solution for injection

**Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 27.03.2020.**

## Bipackse del: Information till patienten

### Scandonest 30 mg/ml, injektionsvätska, lösning

Mepivakainhydroklorid

**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, tandläkare 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, tandläkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

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

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

### 3. Vad Scandonest är och vad det används för

Scandonest är ett lokalbedövningsmedel (lokalanestetikum) som gör att ett visst område domnar så att smärta förhindras eller blir så liten som möjligt. Läkemedlet används vid lokala tandvårdsbehandlingar av vuxna och barn över 4 år (ca 20 kg kroppsvekt). Den aktiva substansen är mepivakainhydroklorid, som tillhör en grupp av bedövningsmedel (anestetika) som påverkar nervsystemet.

#### 1. Vad du behöver veta innan du använder Scandonest

**Använd inte Scandonest:**

- om du är allergisk mot mepivakain eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du är allergisk mot andra lokalane stetika från samma grupp (t.ex. lidokain, bupivakain).
- om du lider av
  - hjärtsjukdom med störning i de elektriska impulser som utlöser hjärtslagen (svåra störningar av hjärtats retningssystem).
  - epilepsi som inte är tillräckligt kontrollerad med läkemedel.
- till barn under 4 år (ca 20 kg kroppsvekt).

#### Varningar och försiktighet

Tala med tandläkare innan du använder Scandonest om du har:

- hjärtsjukdom
- svår anemi (blodbrist)
- högt blodtryck (svår eller obehandlad hypertoni)
- lågt blodtryck (hypoton)
- epilepsi
- leversjukdom
- njursjukdom
- en sjukdom som påverkar nervsystemet och leder till neurologiska störningar (porfyri)
- hög surhet i blodet (acidosis)

- dålig blodcirkulation
- nedsatt allmäntillstånd
- inflammation eller infektion på injektionsstället.

Om något av detta gäller dig, ska du tala med tandläkaren. Tandläkaren kan besluta att ge dig en lägre dos.

### **Andra läkemedel och Scandonest**

Tala om för tandläkaren om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, i synnerhet

- andra lokalanestetika
- läkemedel som används för att behandla halsbränna och magsår (såsom cimetidin)
- lugnande läkemedel
- läkemedel som stabiliseras hjärtrytmen (antiarytmika)
- cytokerat P450-hämmare
- läkemedel som används för att behandla högt blodtryck (propranolol).

### **Scandonest med mat**

Undvik att äta, inklusive tugga tuggummi, tills normal känsel är återställd, eftersom det finns risk för att du ska bita dig i läppar, kinder eller tunga. Detta gäller särskilt barn.

### **Graviditet, amning och fertilitet**

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

Som en försiktighetsåtgärd bör detta läkemedel undvikas under graviditet, när det är möjligt.

Ammande kvinnor rekommenderas att inte amma inom 10 timmar efter bedövning med detta läkemedel.

### **Körförstående och användning av maskiner**

Detta läkemedel har mindre effekt på förstående att framföra fordon och använda maskiner. Yrsel (inklusive ”karusellkänsla”, synstörningar och trötthet) och medvetlösthet kan inträffa efter administrering av detta läkemedel (se avsnitt 4). Du får inte lämna tandläkarmottagningen förrän du är säker på att effekten har avklintat (i allmänhet inom 30 minuter) efter det tandkirurgiska ingreppet.

### **Scandonest innehåller natrium**

Detta läkemedel innehåller 24,67 mg natrium per 10 ml (högsta rekommenderade dosen). Detta motsvarar 1,23 % av det högsta rekommenderade dagliga intaget av natrium i kosten för en vuxen.

## **2. Hur du använder Scandonest**

Scandonest ska endast användas av eller ges under överinseende av tandläkare, stomatolog eller motsvarande.

De avgör lämplig dos med hänsyn till ingreppets art, din ålder, din vikt och din allmänna hälsa. Den längsta dos som ger effektiv bedövning bör användas.

Detta läkemedel ges som en långsam injektion i munhålan.

### **Om du får för stor mängd Scandonest**

Följande symtom kan vara tecken på att du har fått en för stor dos: känsla av upprördhet, domning i läppar och tunga, stickande och pirrande känsla runt munnen, yrsel, syn- och hörselstörningar och surrande i öronen, muskelstelhet och muskelryckningar, lågt blodtryck, långsam eller oregelbunden hjärtfrekvens. Om du upplever något av dessa symtom, avbryt administreringen och sök omedelbart medicinsk hjälp.

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

## **4. Eventuella biverkningar**

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. En eller flera av följande biverkningar kan uppträda efter administrering av Scandonest.

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

- huvudvärk

**Sällsynta biverkningar** (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 personer):

- utslag, klåda, svullnad av ansikte, läppar, tandkött, tunga och/eller svalg, svårigheter att andas, pipande andning/astma, nässelutslag (urtikaria): dessa kan vara symptom på överkänslighetsreaktioner (allergi eller allergiliknande reaktioner)
- smärta på grund av nervskada (neuropatisk smärta)
- brännande känsla, stickande känsla i huden, pirringar runt munnen utan någon uppenbar fysisk orsak (parestesi)
- onormal känsla i och runt munnen (hypoestesi)
- metallisk smak, smakförvrängning, smakförlust (dystesia)
- yrsel (svimningskänsla)
- skakningar
- medvetlöshet, krampfall, koma
- svimning
- förvirring, desorientering
- talsvårigheter, överdriven pratsamhet
- rastlöshet/upprördhet
- försämrad balans (ostadighet)
- dåsighet
- dimsyn, problem med att fokusera föremål med blicken, synnedsättning
- svindelkänsla (vertigo)
- hjärtstillestånd, snabba och oregelbundna hjärtslag (kammarflimmer), svår och tryckande bröstsmärta (kärlkramp)
- problem med koordinationen av hjärtslagen (retleddningssjukdom, atrioventrikulärt block), onormalt långsamma hjärtslag (bradykardi), onormalt snabba hjärtslag (takykardi), hjärtklappning
- lågt blodtryck
- ökat blodflöde (hyperemi)
- andningssvårigheter som andfåddhet, onormalt långsam eller mycket snabb andning
- gäspning
- illamående, kräkning, mun- eller tandköttsår, svullnad av tunga, läppar eller tandkött
- kraftig svettning
- muskelryckningar
- frossa
- svullnad vid injektionsstället

**Mycket sällsynta biverkningar** (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 personer):

- högt blodtryck

**Ingen känd frekvens** (kan inte beräknas från tillgängliga data):

- euforiskt stämningsläge, oro/nervositet
- ofrivilliga ögonrörelser, ögonbesvär såsom pupillsammandragning, hängande övre ögonlock (som vid Horners syndrom), pupillutvidgning, insunken ögonglob på grund av volymförändring (så kallad *enoftalmus*), dubbelseende eller synförlust
- öronbesvär som ringande öron och hörselöverkänslighet
- för svaga hjärtslag (dysfunktion hos hjärtmuskel)
- utvidgade blodkärl (vasodilatation)

- förändringar av hudfärgen tillsammans med förvirring, hosta, snabb hjärtfrekvens, snabb andning, och svettning: detta kan vara symptom på syrebrist i vävnaderna (hypoxi)
- snabb andning eller svårt att andas, dåsighet, huvudvärk, oförmåga att tänka och sömnighet, vilket kan vara tecken på för hög halt av koldioxid i blodet (hyperkapni)
- förändrad röst (heshet)
- svullnad av mun, läppar, tunga och tandkött, hög salivproduktion
- trötthet, svaghetskänsla, värmekänsla, smärta vid injektionsstället
- nervskada

### **Rapportering av biverkningar**

Om du får biverkningar, tala med läkare eller tandläkare. 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](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

### **5. Hur Scandonest ska förvaras**

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Detta läkemedel kräver ingen särskild förvaring.

Får ej frysas.

Använd inte läkemedlet efter utgångsdatumet, som står på ampulletiketten efter "Utg.dat".

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Använd inte läkemedlet om du ser att lösningen inte är klar och partikelfri.

Cylinderampullerna är avsedda för engångsbruk. Läkemedlet ska användas omedelbart efter att ampullen har öppnats. Eventuell överbliven lösning kasseras.

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 mepivakainhydroklorid 30 mg/ml.  
Varje cylinderampull med 1,7 ml injektionsvätska innehåller 51 mg mepivakainhydroklorid.  
Varje cylinderampull med 2,2 ml injektionsvätska innehåller 66 mg mepivakainhydroklorid.
- De övriga innehållsämnen är: natriumklorid, natriumhydroxid och vatten för injektionsvätskor.

#### **Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar**

Läkemedlet är en klar och färglös lösning. Det är förpackat i cylinderampuller av glas med gummitätning som hålls på plats med ett aluminiumlock.

Förpackningsstorlekar: Kartonger med 50 cylinderampuller à 1,7 ml eller 2,2 ml.

#### **Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare**

SEPTODONT  
58, rue du Pont de Créteil  
94100 Saint-Maur-Des-Fossés – Frankrike

**Detta läke medel är godkänt i EES-länderna under följande namn:**

Österrike: Scandonest 3% ohne Vasokonstriktor, Injektionslösung  
Belgien: Scandonest 3% sans Vasoconstricteur, solution injectable  
Bulgarien: Scandonest 30 mg/ml, solution for injection  
Kroatien: Scandonest 30 mg/ml otopina za injekciju  
Danmark: Scandonest, 30 mg/ml, injektionsvæske, oplosning  
Estland: Scandonest, 30 mg/ml süstelahuus  
Finland: Scandonest 30 mg/ml, injektioneste, liuos  
Frankrike: Scandonest 30 mg/ml, solution injectable à usage dentaire  
Tyskland: Scandonest 3% ohne Vasokonstriktor, Injektionslösung  
Grekländ: Scandonest 3 %, ενέσιμο διάλυμα  
Ungern: Scandonest 30 mg/ml oldatos injekció  
Irland: Scandonest 3% w/v, Solution for Injection  
Italien: SCANDONEST 3% senza vasocostrittore soluzione iniettabile  
Lettland: Scandonest 30 mg/ml šķīdums injekcijām  
Litauen: Scandonest 30 mg/ml injekcinis tirpalas  
Luxembourg: Scandonest 3% sans Vasoconstricteur, solution injectable  
Malta: Scandonest 30 mg/ml, solution for injection  
Nederlanderna: Scandonest 3% zonder vasoconstrictor, oplossing voor injectie  
Norge: Scandonest Plain 30 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning  
Polen: Scandonest 30 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań  
Portugal: Scandonest 30 mg/ml, solução injectável  
Rumänien: Scandonest 3% Plain, soluție injectabilă  
Slovakien: Scandonest 3%, injekčný roztok  
Slovenien: Scandicaine 30 mg/ml raztopina za injiciranje  
Spanien: Scandonest 30 mg/ml, solución inyectable  
Sverige: Scandonest 30 mg/ml, injektionsvätska, lösning  
Storbritannien: Scandonest 3% Plain, solution for injection

**Denna bipacks edel ändrades senast 27.03.2020.**