

## Pakkausseloste: Tie toa käyttäjälle

### Rocuronium B. Braun 10 mg/ml injektio-/infusioneste, liuos rocuronumbromidi

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

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

**Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:**

1. Mitä Rocuronium B. Braun on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Rocuronium B. Braun injektio-/infusionestettä
3. Miten Rocuronium B. Braun injektio-/infusionestettä käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Rocuronium B. Braun injektio-/infusionesteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

#### **1. Mitä Rocuronium B. Braun on ja mihin sitä käytetään**

Rocuronium B. Braun kuuluu lihasrelaksanteiksi kutsuttujen lääkkeiden ryhmään.

Tavanomaisesti hermosi lähettää viestejä lihaksille ärsykeiden muodossa. Rocuronium B. Braun salpaa tällaiset ärsykeet, joten lihakset lamaantuvat.

Kun sinulle tehdään jokin leikkaus, lihaksesi on lamattava täysin. Kirurgin on näin helpompi tehdä leikkaus.

Yleisanestesiassa *aikuisilla ja lapsilla* Rocuronium B. Braun injektio-/infusionestettä voidaan käyttää helpottamaan henkitorveen vietävän letkun asettamista, joka auttaa hengitystääsi (hengityksen avustaminen mekaanisesti) ja varmistamaan, että lihaksesi ovat rentoutuneet leikkauksen aikana.

*Aikuisilla* lääkäri voi käyttää tästä lääkettä lyhytaikaisesti myös lisälääkkeenä tehoitoiksiin (esim. helpottamaan henkitorveen vietävän letkun asettamista). Lisäksi sinulle voidaan antaa tästä lääkettä myös hätätilanteissa, kun sinulle on vietävä letku henkitorveen nopeasti leikkausta varten.

#### **2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Rocuronium B. Braun injektio-/infusionestettä**

**Älä käytä Rocuronium B. Braun injektio-/infusionestettä**

- jos olet **allerginen** rocuronumbromidille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

#### **Varoitukset ja varotoimet**

Keskustele lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin käytät Rocuronium B. Braun -valmistetta

- jos olet **allerginen** jollekin lihasrelaksantille
- jos sinulla on **munuais- tai maksasairaus tai sappeen liittyvä sairaus**
- jos sinulla on **sydänsairaus** tai sairaus, joka vaikuttaa **verenkiertoon**
- jos sinulla on **turvotusta** johtuen nesteenkertymisestä elimistöön (*edeema*) (esim. nilkoissa)
- jos sinulla on **hermoihin ja lihaksiin vaikuttava sairaus** (neuromuskulaarinen sairaus, esim. polio (poliomieliti), myasthenia gravis, Eaton-Lambertin oireyhtymä)
- jos **elimistösi lämpötila on joskus alentunut liian alhaiseksi anestesian aikana (hypotermia)**

- jos veresi **kalsiumarvot ovat alhaiset** (hypokalemia, esim. suurten verensiirtojen jälkeen)
- jos veresi **kaliumarvot ovat alhaiset** (hypokalemia, esim. vaikean oksentelun, ripulin tai nesteenpoistoläkityksen jälkeen)
- jos veresi **magnesiumarvot ovat korkeat** (hypermagnesemia)
- jos veresi **proteiiniarvot ovat alhaiset** (hypoproteinemia)
- jos sinulla on **elimistön kuivumis tila**
- jos veresi on **happamoitunut** (asidoosi)
- jos veresi **hiilidioksidi坑itoisuus on suurentunut** (hyperkapnia)
- jos **painosi laskee liikaa** (kakeksia)
- jos olet **ylipainoinen** tai iäkäs
- jos sinulla on **palovammoja**.

### **Muut lääkevalmisteet ja Rocuronium B. Braun**

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

- **antibiootteja**
- litiumia sisältäviä **masennuslääkeitä**
- **sydänsairauksien tai korkean verenpaineen** hoitoon käytettäviä lääkeitä (esim. kinidiini, kalsiumkanavan salpaajat, adrenergista reseptoria salpaavat lääkeaineet, esim. beetasalpaajat, alfasalpaajat)
- **nesteenpoistolääkeitä eli diureetteja** (virtsaneritystä lisääviä lääkeitä)
- tiettyjä ulostuslääkeitä, kuten **magnesiumsuoloja**
- kiniiniä (kivun ja infektioiden hoitoon)
- **epilepsian hoitoon** käytettäviä lääkeitä (esim. fenytoini, karbamatsepiini)
- pitkäaikainen **kortikosteroidien** käyttö tehoitojaksikössä
- **myasthenia gravis** -nimisen sairauden hoitoon käytettäviä lääkeitä (neostigmiini, pyridostigmiini, edrofoni, aminopyridiini)
- **teofylliiniä** (astman hoitoon käytettävä lääke)
- virusinfektioiden hoitoon tai estohoitoon käytettäviä lääkeitä (proteasin estäjä).

### **Huomioitavaa:**

Saatat saada toimenpiteen aikana muita lääkeitä, jotka saattavat muuttaa rokuroniumin vaikutusta. Tällaisia ovat tietyt anesteetit (esim. paikallisesti käytettävä anesteeti, hengittävä anesteeti), muut lihasrelaksantit, protamiinit, jotka kumoavat hepariinin antikoagulantti vaikutuksen (verihyytymiä estävän vaikutuksen). Lääkäri huomioi tämän päättäessään sinulle sopivasta annostuksesta.

### **Raskaus, imetyys ja hemiallisyyys**

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

Rocuronium B. Braun injektio-/infusionesteen käytöstä raskaana oleville naisille on hyvin vähän tietoa. Ei ole olemassa tietoja valmisten käytöstä imettäville naisille. Rocuronium B. Braun injektio-/infusionestettä tulee antaa raskaana oleville ja imettäville naisille vain, jos lääkäri katsoo siitä saatavan hyödyn olevan suurempi kuin siitä aiheutuvat riskit. Rocuronium B. Braun injektio-/infusionestettä voidaan antaa keisarileikkauksen aikana.

Ei ole olemassa tietoja tämän lääkkeen vaikutuksesta suvunjakamiskykyyn.

### **Ajamineen ja koneiden käyttö**

Rocuronium B. Braun injektio-/infusionesteellä on huomattava vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn. Tämän vuoksi autolla ajo tai mahdollisesti vaarallisten koneiden käyttö ei ole suositeltavaa ensimmäisten 24 tunnin aikana vaikutuksen täydellisen häviämisen jälkeen. Lääkäri kertoo sinulle, milloin voit taas ajaa ja käyttää koneita. Sinulla on aina oltava aikuinen saattaja mukana hoidon jälkeen.

### **Rocuronium B. Braun injektio-/infusioneste sisältää natriumia**

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) annosta kohden eli se on olennaisesti natriumiton.

### **3. Miten Rocuronium B. Braun injektio-/infuus ionestettä käytetään**

Rocuronium B. Braun injektio-/infuus ionesteen antaa nukutusläkäri. Se annetaan laskimoon joko kertainjektiota tai jatkuvana infuusiona (pidemmän ajanjakson aikana).

#### *Aikuiset*

Tavanomainen annos on 0,6 mg painokiloa kohden (mg/kg) ja lääkkeen vaikutus kestää 30-40 minuuttia. Rocuronium B. Braun injektio-/infuus ionesteen vaikutusta seurataan leikkauksen aikana jatkuvasti. Tämän takia läkäri voi antaa lisäannoksia tästä lääkettä riippuen yksilöllisestä tilanteesta.

Sinulle saatetaan antaa tarvittaessa lisäannoksia. Nukutusläkäri määrittelee sinulle sopivan annoksen. Se riippuu monista tekijöistä, kuten lääkkeiden yhteisvaikutuksista (lääkkeiden välisistä vaikutuksista), ja siinä on huomioitava leikkauksen arvioitu kesto sekä sinun ikäsi ja kliininen tilasi.

Tämä lääkevalmiste on tarkoitettu vain kertäkäyttöön.

#### *Käyttö lapsille ja nuorille*

Tätä lääkettä voidaan antaa vastasyntyneille (0–27 päivän ikäisille), imenväisille ja pikkulapsille (28 päivän – 23 kuukauden ikäisille), lapsille (2–11-vuotiaille) ja nuorille (12–17-vuotiaille).

Nukutusläkäri määrittelee lapsellesi sopivan annoksen. Läkäri ottaa huomioon, että lapsilla infuusion nopeuttaminen saattaa olla tarpeen.

Rokuroniumbromidin käytöstä lapsille ja nuorille nopeaksi induktioksi kutsutussa erityisessä anestesiateknikassa on olemassa vain vähän kokemusta. Rokuroniumbromidia ei sen vuoksi suositella käytettäväksi lapsille ja nuorille tähän tarkoitukseen.

#### *Iäkkääät ja ylipainoiset potilaat sekä potilaat, joilla on maksa- ja/tai sappisairaus tai munuaisten vajaatoiminta*

Yksilöllisestä tilanteesta riippuen läkäri voi tarpeen mukaan muuttaa annostustasi.

#### **Jos saat enemmän Rocuronium B. Braun injektio-/infuus ionestettä kuin sinun pitäisi**

Nukutusläkäri valvoo tilaasi tarkoin Rocuronium B. Braun -lääkityksen aikana, joten on epätodennäköistä, että saisit liikaa Rocuronium B. Braun injektio-/infuus ionestettä. Jos tällaista tapahtuu, lihasrentous voi lisääntyä. Tällöin nukutusläkäri voi antaa vastalääkettä tämän vaikutuksen kumoamiseen ja varmistaa, että anestesia ja avusteista hengitystä jatketaan, kunnes pystyt taas hengittämään itsenäisesti.

#### **Lisätietoja**

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

Lääkärille tai terveydenhuollon ammattilaisille tarkoitettut tiedot, ks. pakkausselosten loppuosa.

### **4. Mahdolliset haittavaikutukset**

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

**Seuraavat haittavaikutukset voivat olla vakavia. Jos saat jonkin seuraavista haittavaikutuksista, kerro siitä välittömästi lääkärille tai sairaanhoitajalle :**

#### Hyvin harvinaiset (voi esiintyä korkeintaan 1 käyttäjällä 10 000:sta):

Yliherkkyysreaktiot (allergiset reaktiot) ja siihen liittyvät oireet. Yliherkkyysreaktiota voivat olla ihottuma, kutina, hengitysvaikeudet, matala verenpaine, nopea sydämen syke, verenkiertokollapsi, sokki tai kasvojen, hulullen, kurkun tai kielen turpoaminen, nokkosihottuma, ihmisen ja limakalvojen

turvatos, ihmisen punoitus. Lisäksi nukutuksen aikana voi tulla muita hengitysteihin liittyviä vaikeuksia (anestesian aiheuttama hengitysteiden komplikaatio).

Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin):

- hengityspysähdys
- hengityslama
- vaikea allerginen sepelvaltimoiden kouristus (Kounisin oireyhtymä), joka aiheuttaa rintakipua (rasitusrintakipu) tai sydänkohtauksen (sydäninfarkti).

**Muita haittavaiktuksia ovat:**

Melko harvinainen/harvinainen (esiintyy 1–10 henkilöllä 1000:sta):

- sydämen syketihedyn kiintyminen (takykardia)\*
- hidas palautuminen nukutuksesta
- matala verenpaine (hypotensio)
- lääkkeen tehottomuuksia
- lääkkeen vaikutuksen voimistuminen tai heikkeneminen
- elimistön hoitovaste lääkkeelle voi voimistua tai heikentyä
- pistoskohdan kipu
- lihasrelaksatioraikkuksen pitkittyminen (hermo-lihassalpausen pitkittyminen).

Hyvin harvinainen (esiintyy korkeintaan 1 henkilöllä 10 000:sta):

- veren histamiinipitoisuuden suureneminen
- hengityksen vinkuminen (bronkospasmi)
- liikuntakyvyttömyys (halvaus)
- lihasheikkous (tehohoitoyksikössä tapahtuvan pitkääikaisen käytön jälkeen, erityisesti jos samanaikaisesti on käytetty kortisonia).

Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin):

- mustuaisten laajentuminen (mydriasi) tai valojäykkä mustuainen, jonka koko ei muutu valon tai muun ärsyksen seurauksena.

\*Kliiniset tutkimukset viittaavat siihen, että sydämen syketihedyn kiintyminen on yleistä *pediatrisilla potilailla*. Sitä saattaa esiintyä enintään yhdellä henkilöllä 10:stä.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaiktuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkienkilokunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaiktuksia, 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

00034 FIMEA

## **5. Rocuronium B. Braun injektio-/infusionesteen säilyttäminen**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

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

Säilytä alle 25 °C.

Avaamisen jälkeen: Valmiste on käytettävä heti ampullin avaamisen jälkeen.

Laimentamisen jälkeen: 5 mg/ml- ja 0,1 mg/ml -liuoksen (laimennettu 0,9-prosenttisella (9 mg/ml) natriumkloridilla ja 5-prosenttisella (50 mg/ml) glukoosiliuoksella) on osoitettu säilyvän kemiallisesti ja fysikaalisesti stabiilina 24 tuntia huoneenlämmössä huonevalaistukselle altistuneena lasi- ja muovipakkauksissa. Mikrobiologisista syistä valmiste tulisi käyttää heti. Jos valmistetta ei käytetä heti, säilytyssajat ja käyttöä edeltävät säilytysolosuhteet ovat käyttäjän vastuulla eivätkä saisi tavallisesti yllittää 24 tuntia 2–8 °C:n lämpötilassa, ellei valmistetta ole laimennettu valvotuissa ja validoiduissa aseptisissa olosuhteissa.

Älä käytä tästä lääkettä, jos huomaat, ettei liuos ole kirkasta, tai jos siinä on näkyviä hiukkasia.

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

## 6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

### Mitä Rocuronium B. Braun sisältää

Vaikuttava aine on rocuronumbromidi.  
1 ml sisältää 10 mg rocuronumbromidia.

Yhden 5 ml:n ampullin kokonaisisältö on 50 mg rocuronumbromidia.

**Muut aineet** ovat glukonolaktoni, natriumasettaattitrihydraatti, natriumsitraatti ja injektionesteisiin käytettävä vesi.

### Lääkevalmisten kuvaus ja pakauskoot

Rocuronium B. Braun on kirkas, väritön tai vaalean ruskehtavankeltainen injektio-/infusioneste, liuos.

Pakauskoko:

Rocuronium B. Braun on saatavana pakkauksissa, joissa on 20 muoviampulia, jotka sisältävät 5 ml liuosta.

### Myyntiluvan haltija ja valmistaja

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

Postiosoite:  
34209 Melsungen  
Saksa

**Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvanhaltijan paikallinen edustaja:**  
B. Braun Medical Oy, Karvaamokuja 2b, 00380 Helsinki

Puh.: 020 177 2701  
Sähköposti: [myynti.fi@bbraun.com](mailto:myynti.fi@bbraun.com)

**Tämä pakaus seloste on tarkistettu viimeksi 22.3.2024**

---

**Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain terveydenhuollon ammattilaisille:**

**Ohjeet lääkevalmisteen valmistamiseksi käyttökuntoon:**  
**Rocuronium B. Braun 10 mg/ml injektio-/infusioneste, liuos**

**On tärkeää, että luet ohjeet kokonaan läpi ennen lääkevalmisten valmistamista käyttökuntaan.**

**Lääkevalmisten valmistaminen käyttökuntaan ennen lääkkeen laskimonsisäistä antoa**

Vain kertakäytöön.

Rocuronium B. Braun annetaan laskimoon (i.v.) joko bolusinjektiolla tai jatkuvana infuusiona.

Rocuronium B. Braun -injektio-/infusionesteen on osoitettu olevan yhtensopiva seuraavien liuosten kanssa: 0,9-prosenttinen (9 mg/ml) natriumkloridiliuos ja 5-prosenttinen (50 mg/ml) glukoosiliuos.

Käytämättä jäentyt liuos on hävitettävä.

Lääkevalmistetta ei saa sekoittaa muiden lääkevalmisteiden kanssa, lukuun ottamatta niitä, jotka on mainittu edellä.

Rocuronium B. Braun on todettu fysikaalisesti yhtensopimattomaksi, jos sitä lisätään seuraavia vaikuttavia aineita sisältäviin liuoksiin: amfoterisiini, amoksisilliini, atsatiopriimi, kefatsoliini, kloksasilliini, deksametasoni, diatsepaami, enoksimoni, erytromysiini, famotidiini, furosemidi, hydrokortisoninatriumsuksinaatti, insuliini, intralipidi, metoheksitaali, metyyliprednisoloni, prednisoloninatriumsuksinaatti, tiopentaali, trimetopriimi ja vankomysiini.

Jos Rocuronium B. Braun annetaan muiden lääkevalmisteiden kanssa saman infuusioletkun kautta, on tärkeää, että infuusioletku huuhdellaan riittävästi (esim. 0,9-prosenttisella natriumkloridiliuoksella)

Rocuronium B. Braun -valmisten ja muiden lääkevalmisteiden annon välillä, kun muiden lääkevalmisteiden yhtensopimattomuus Rocuronium B. Braun -injektionesteen kanssa on osoitettu tai jos yhtensopivutta Rocuronium B. Braun -injektionesteen kanssa ei ole osoitettu.

## Bipacksedel: Information till användare

### Rocuronium B. Braun 10 mg/ml injektions-/infusionsvätska, lösning rocuroniumbromid

**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läke medel. Den innehåller information som är viktig för dig.**

- Spara denna bipacksedel, 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 sjukdomstecken 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 denna bipacksedel finns information om följande:**

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

#### **1. Vad Rocuronium B. Braun är och vad det används för**

Rocuronium B. Braun tillhör en grupp läkemedel som kallas muskelavslappnande medel. I vanliga fall sänder nerverna meddelanden till musklerna i form av impulser. Rocuronium B. Braun verkar genom att blockera dessa impulser så att musklerna blir avslappnade.

När du opereras måste dina muskler vara helt avslappnade. Detta gör det lättare för kirurgen att utföra operationen.

Vid allmän anestesi hos *vuxna och barn* kan Rocuronium B. Braun användas för att underlätta införingen av en slang i din luftstrupe för att underlätta andning (mekaniskt assisterad andning) och för att säkerställa att dina muskler är avslappnade under operationen.

Hos *vuxna* kan läkaren även använda detta läkemedel som kortvarig tilläggsmedicinering på intensivvårdsavdelning (t.ex. för att göra det lättare att föra in en slang i luftstrupen). Dessutom kan du få detta läkemedel i nödsituationer ifall en slang snabbt behöver införas i luftstrupen inför en operation.

#### **2. Vad du behöver veta innan du använder Rocuronium B. Braun**

##### **Använd inte Rocuronium B. Braun**

- om du är *allergisk* mot rocuroniumbromid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

##### **Varningar och försiktighet**

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du använder Rocuronium B. Braun

- om du är **allergisk** mot något muskelavslappnande medel
- om du har någon **njur-, lever- eller gallväggssjukdom**
- om du har någon **hjärtsjukdom** eller en sjukdom som påverkar din **blodcirculation**
- om du har **svullnad** pga. vätskeansamling i kroppen (*ödem*) (t.ex. i området kring vristerna)
- om du har någon **sjukdom som påverkar nerver och muskler** (neuromuskulära sjukdomar, t.ex. polio (poliomielit), myasthenia gravis, Eaton-Lambert syndrom)

- om du någonsin har haft alltför låg kroppstemperatur under narkos (hypotermi)
- om du har låg kalciumhalt i blodet (hypokalcemi, orsakad t.ex. av stora blodtransfusioner)
- om du har låg kaliumhalt i blodet (hypokalemia, orsakad t.ex. av kraftiga kräkningar, diarré eller behandling med vätskedrivande medel)
- om du har hög magnesiumhalt i blodet (hypermagnesemi)
- om du har låg proteinhalt i blodet (hypoproteinemi)
- om du lider av vätskeförlust
- om du har ökad mängd syror i blodet (acidosis)
- om du har ökad mängd koldioxid i blodet (hyperkapni)
- om du lider av överdriven viktminskning (kakexi)
- om du är överväktig eller äldre
- om du har brännskador.

### **Andra läkemedel och Rocuronium B. Braun**

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

- **antibiotika**
- **antidepressiva medel** som innehåller litium
- läkemedel för behandling av **hjärtsjukdomar** eller **högt blodtryck** (t.ex. kinidin, kalciumkanalblockerare, adrenergiska blockerande medel t.ex. betablockerare, alfablockerare)
- **diureтика** eller **vätskedrivande medel** (läkemedel som ökar urinmängden)
- vissa laxerande medel såsom **magnesiumsalter**
- kinin (används för behandling av smärta och infektioner)
- läkemedel för **behandling av epilepsi** (t.ex. fenytoin, karbamazepin)
- långvarig användning av kortikosteroider på intensivvårdsavdelning
- läkemedel för behandling av **myasthenia gravis** (neostigmin, pyridostigmin, edrofonium, aminopyridin)
- **teofyllin** (används för behandling av astma)
- läkemedel för behandling eller förebyggande av virusinfektioner (proteashämmare).

### **Observera:**

Du kan få andra läkemedel under ingreppet som kan påverka effekten av rocuronium. Till dessa hör vissa bedövningsmedel (t.ex. lokala bedövningsmedel och narkosmedel för inandning), andra muskelavslappnande medel, protamin vilket motverkar den antikoagulerande effekten (förebyggande av blodprop) hos heparin. Din läkare kommer att beakta detta då han avgör vilken dos som lämpar sig för dig.

### **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.

Det finns mycket begränsad mängd data för användning av Rocuronium B. Braun under graviditet och inga data för användning hos ammande kvinnor. Rocuronium B. Braun ska endast ges till gravida och ammande kvinnor då läkaren anser att fördelarna överväger riskerna. Rocuronium B. Braun kan ges under kejsarsnitt.

Det finns inga data tillgängliga beträffande detta läkemedels påverkan på fertiliteten.

### **Körförstånd och användning av maskiner**

Rocuronium B. Braun har påtaglig effekt på förmågan att köra bil och använda maskiner.

Därför rekommenderas det att inte köra bil eller använda potentiellt farliga maskiner under de första 24 timmarna efter fullständig återhämtning från effekten av läkemedlet.

Din läkare bör tala om för dig när du kan börja köra bil och använda maskiner igen. Den som behandles med Rocuronium B. Braun ska alltid följas hem av en vuxen person.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt vaksamhet. 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.

### **Rocuronium B. Braun innehåller natrium**

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol natrium (23 mg) per dos, d.v.s. är näst intill ”natriumfritt”.

### **3. Hur du använder Rocuronium B. Braun**

Rocuronium B. Braun ges till dig av din narkosläkare. Det ges intravenöst antingen som en enkel injektion eller som kontinuerlig infusion (under en längre tidsperiod) i en ven.

#### *Vuxna*

Vanlig dos är 0,6 mg per kg kroppsvikt och effekten varar 30–40 minuter. Under operationen kontrolleras effekten av Rocuronium B. Braun fortlöpande. Läkaren kan därför ge dig ytterligare doser av läkemedlet beroende på din individuella situation.

Vid behov kan du få extra doser. Dosen justeras av narkosläkaren enligt dina behov. Dosen beror på många faktorer, såsom samtidig användning av andra läkemedel (deras samverkan), beaktande av den beräknade operationstiden såväl som din ålder och ditt kliniska tillstånd.

Läkemedlet är endast avsett för engångsbruk.

#### *Användning till barn och ungdomar*

Detta läkemedel kan ges till nyfödda (0–27 dagar), spädbarn och småbarn (28 dagar till 23 månader), barn (2–11 år) och ungdomar (12 till 17 år). Narkosläkaren justerar dosen enligt ditt barns behov. Läkaren tar med i beräkningen att högre infusionshastigheter kan vara nödvändiga för barn.

Erfarenheterna av rokuronumbromid vid en särskild typ av anestesi, s.k. snabbinduktion, är begränsade när det gäller barn och ungdomar. Rokuronumbromid rekommenderas därför inte för detta ändamål till barn och ungdomar.

#### *Äldre patienter, överviktiga patienter och patienter med lever- och/eller gallvägssjukdom och/eller njursvikt:*

Läkaren kan vid behov justera dosen beroende på din individuella situation.

### **Om du har fått för stor mängd av Rocuronium B. Braun**

Din narkosläkare övervakar dig noggrant medan du behandlas med Rocuronium B. Braun, varför det är osannolikt att du ges för stor mängd Rocuronium B. Braun. Om detta sker kan muskelavslappningen öka. I sådana fall kan narkosläkaren ge dig läkemedel för att häva denna effekt och se till att bedövningen och den mekaniskt assisterade andningen fortsätter tills du åter andas av dig själv.

### **Ytterligare frågor**

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

För uppgifter avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal, se ifrågavarande avsnitt nedan.

### **4. Eventuella biverkningar**

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

**Följande biverkningar kan vara allvarliga. Tala omedelbart om för läkare eller sjuksköterska om någon av följande biverkningar inträffar:**

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

Överkänslighetsreaktioner (allergiska reaktioner) och symtom förknippade med detta. En överkänslighetsreaktion kan inkludera hudutslag, klåda, andningssvårigheter, lågt blodtryck, snabb hjärtfrekvens, cirkulatorisk kollaps, chock eller svullnad av ansikte, läppar, strupe eller tunga, nässelfeber, svullnad av hud och slemhinnor, hudrodnad. Dessutom kan även andra biverkningar som är förknippade med andningsvägarna förekomma under anestesin (komplikation i andningsvägarna som orsakas av anestesin).

### Har rapporterats (förekommer hos okänt antal användare):

- andningsstillestånd
- andningssvikt
- svår allergisk reaktion med kramper i hjärtats kranskärl (Kounis syndrom) vilket medför bröstsmärta (kärlkramp) eller hjärtattack.

### **Andra eventuella biverkningar:**

### Mindre vanliga/sällsynta (kan förekomma hos 1–10 av 1000 personer):

- ökad hjärtfrekvens (takyardi)\*
- långsam återhämtning från anestesin
- lågt blodtryck (hypotoni)
- avsaknad av effekt
- ökad eller minskad effekt av läkemedlet
- kroppens behandlingssvar på läkemedlet kan öka eller minska
- smärta vid injektionsstället
- förlängd varaktighet av muskelavslappningen (förlängd neuromuskulär blockad).

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

- ökad histaminnivå i blodet
- pipande andning (bronkospasm)
- rörelseoförmåga (förlamning)
- muskelsvaghet (efter långvarig användning på intensivvårdsavdelning, särskilt i kombination med kortison).

### Har rapporterats (förekommer hos okänt antal användare):

- utvidgade pupiller (mydriasis) eller fixerade pupiller som inte ändrar storlek vid ändrad ljusstyrka eller annan stimuli.

\*Kliniska studier tyder på att en ökad hjärtfrekvens är vanlig hos *pediatrika patienter* och kan förekomma hos upp till 1 av 10 personer.

### Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, 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.

### **Finland**

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

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

### **Sverige**

Läkemedelsverket

Box 26

## 5. Hur Rocuronium B. Braun ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

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

Förvaras vid högst 25 °C.

Efter första öppnandet: Produkten ska användas omedelbart efter att ampullen öppnats.

**Efter utspädning:** Kemisk och fysikalisk stabilitet vid användning av 5,0 mg/ml och 0,1 mg/ml lösning (utspädd med natriumklorid 9 mg/ml (0,9 %) och glukos 50 mg/ml (5 %) infusionsvätska, lösning) har visats i 24 timmar vid rumstemperatur och vid exponering för dagsljus i glas- och plastförpackningar. Ur mikrobiologisk synvinkel bör produkten användas omedelbart. Om den inte används omedelbart är förvaringstiden och förvaringsvillkoren före administrering användarens ansvar och ska normalt inte överskrida 24 timmar vid 2–8 °C, såvida inte spädningen ägt rum under kontrollerade och validerade aseptiska förhållanden.

Använd inte detta läkemedel om du märker att lösningen inte är klar eller fri från partiklar.

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 rocuroniumbromid.

1 ml innehåller 10 mg rocuroniumbromid.

Varje ampull med 5 ml innehåller totalt 50 mg rocuroniumbromid.

**Övriga innehållsämnen** är glukonolakton, natriumacetattrihydrat, natriumcitrat och vatten för injektionsvätskor.

### Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Rocuronium B. Braun är en klar, färglös till ljust brungul injektions-/infusionsvätska, lösning.

Förpackningsstorlekar:

Rocuronium B. Braun finns att få i förpackningar om 20 plastampuller innehållande 5 ml lösning.

### Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

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

Postadress:  
34209 Melsungen  
Tyskland

**Information lämnas av:**

Finland:

B. Braun Medical AB, Garverigränden 2b, 00380 Helsingfors

Tel.: 020 177 2701

E-post: myynti.fi@bbraun.com

Sverige:

B. Braun Medical AB, Box 110, 18212 Danderyd

Tel.: 08 634 34 00

E-post: info.sverige@bbraun.com

**Denna bipacksedel ändrade s senast 22.3.2024**

---

**Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal:**

**Beredningsanvisningar för:**

**Rocuronium B. Braun 10 mg/ml injektions-/infusionsvätska, lösning**

**Det är viktigt att du läser hela inne hålet i denna information före beredning av läke medlet.**

**Beredning för intravenös administration**

Endast för engångsbruk.

Rocuronium B. Braun administreras intravenöst (i.v.) antingen som en bolusinjektion eller som kontinuerlig infusion.

Rocuronium B. Braun har visat sig vara kompatibelt med: natriumkloridlösning 9 mg/ml (0,9 %) och glukoslösning 50 mg/ml (5 %).

Oanvänt innehåll kasseras.

Detta läkemedel får inte blandas med andra läkemedel förutom de som nämns ovan.

Fysikalisk inkompatibilitet är dokumenterad för Rocuronium B. Braun när det blandas med lösningar som innehåller följande aktiva substanser: amfotericin, amoxicillin, azatioprin, cefazolin, dexametason, diazepam, enoximon, erytromycin, famotidin, furosemid, hydrokortisonnatriumsuccinat, kloxacillin, insulin, intralipid, metohexital, metylprednisolon, prednisolonnatriumsuccinat, tiopental, trimetoprim och vankomycin.

Om rocuroniumbromid administreras via samma infusionsslang med andra läkemedel är det viktigt att infusionsslangen spolas ordentligt (t.ex. med 9 mg/ml (0,9 %) natriumkloridlösning) mellan administrering av Rocuronium B. Braun och övriga läkemedel för vilka inkompatibilitet med Rocuronium B. Braun har påvisats eller för vilka kompatibilitet med rocuroniumbromid inte har fastställts.