

Pakkauseloste: Tie toa käyttäjälle

**ChloraPrep väriiline
20 mg/ml / 0,70 ml/ml liuos iholle**

klooriheksidiiniglukonaatti/isopropylyalkoholi

Lue tämä pakkauseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tie toja.

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

Tässä pakkauselosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä ChloraPrep väriiline -valmiste on ja mihin sitä käytetään

ChloraPrep väriiline on iholle levittävä liuos, joka sisältää 20 mg/ml klooriheksidiiniglukonaattia ja 0,70 ml/ml isopropylyalkoholia. Muovisen levittimen toisessa päässä on sieni. Levitin sisältää nopeatehoista antiseptista liuosta, jota käytetään ihan desinfiointiin infektioiden estämiseksi ennen ihoa läpäiseviä toimenpiteitä, kuten injektioita, katetrointia ja pieniä tai suuria leikkauksia. ChloraPrep väriiline sisältää ihoa värjäävää väriainetta, joka ei vaikuta liuoksen antiseptisiin ominaisuuksiin.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät ChloraPrep väriiline -valmistetta

Älä käytä ChloraPrep väriiline -valmistetta

- Jos olet allerginen (yliperkkä) klooriheksidiiniglukonaatille tai ChloraPrep väriiline jollekin muulle aineelle, etenkin jos sinulla on ollut mahdollisesti klooriheksidiiniin liittyneitä allergisia reaktioita (katso kohta 6).

Varoituukset ja varotoimet

ChloraPrep väriiline on tarkoitettu käytettäväksi vain ulkoisesti.

ChloraPrep väriiline ei sovellu käytettäväksi:

- lähelle silmiä tai herkkiä alueita (limakalvot), koska se voi aiheuttaa ärsytystä. Jos liuosta joutuu silmiin tai kehon aukkojen herkille limakalvoille, se tulee huuhdella nopeasti runsaalla vedellä.
- ihan avonaisiin haavoihin.
- kehon sisäpuolisii korvan osiin (välikorvaan).
- suoraan hermokudokseen (esimerkiksi aivo- tai selkäydinkudos).

ChloraPrep väriiline voi harvinaisissa tapauksissa aiheuttaa vakavia allergisia reaktioita, joista voi seurata verenpaineen lasku ja jopa tajuttomuus. Vakavan allergisen reaktion varhaisia oireita voivat olla

ihottuma ja astma. Jos huomaat tällaisia oireita, lopeta ChloraPrep väriillinen -valmisteen käyttö ja ota lääkäriin yhteyttä mahdollisimman pian (katso kohta 4 Mahdolliset haittavaikutukset).

ChloraPrep väriillinen tulee aina levittää iholle hellävaraisesti. Jos liuosta levitetään liiallista voimaa käyttäen hauraalle tai herkälle iholle tai toistuvasti, seurauksena voi olla ihottumaa, tulehdusta, kutinaa, ihmisen kuivumista ja/tai hilseilyä sekä kipua. Jos merkkejä tällaisista reaktioista havaitaan, ChloraPrep väriillisen käyttö tulee heti lopettaa.

Jatkuvaan ihokosketusta tulee välittää.

Kostunut materiaali, kuten peitekankaat tai vaatetus on poistettava ennen käyttöä. Liuos ei saa jäädä iholle lammikkoiksi.

Liuos on tulenarkaa. Älä käytä syttymisherkässä ympäristössä, ennen kuin iho on kuivunut täysin.

Lapset

Käytä varoen vastasyntyneillä vauvoilla, erityisesti ennenaikaisesti syntyneillä. ChloraPrep väriillinen voi aiheuttaa kemiallisia ihmisen palovammoja.

Muut lääkevalmisteet ja ChloraPrep väriillinen

Ilmoita lääkärille tai sairaanhoitajalle, jos olet lähiaikoina saanut rokotteen tai sinulle on tehty ihopistokoe (allergian lapputesti).

Raskaus, imetyks ja hedelmällisyys

Raskaana olevilla tai imettävillä naisilla ei ole suoritettu ChloraPrep väriillinen koskevia tutkimuksia.

Raskaus

Raskaudenaikeisia haittavaikutuksia ei odoteta, koska systeeminen altistuminen klooriheksidiiniglukonaatille on hyvin vähäistä. ChloraPrep väriillinen -valmistetta voidaan käyttää raskauden aikana.

Imetyks

Vastasynteen/vauvan imetyksenaikaisia haittavaikutuksia ei odoteta, koska imettävän naisen systeeminen altistuminen klooriheksidiiniglukonaatille on hyvin vähäistä. ChloraPrep väriillinen -valmistetta voidaan käyttää imetysaikana.

Hedelmällisyys

Klooriheksidiiniglukonaatin vaikutuksia ihmisen lisääntymiskyykyn ei ole tutkittu.

Ajamineen ja koneiden käyttö

ChloraPrep väriillinen ei heikennä kykyä ajaa autolla tai käyttää koneita.

3. Miten ChloraPrep väriillinen -valmisteetta käytetään

ChloraPrep väriillinen -valmisteen antiseptinen liuos on sijoitettu muovisen levitinlaitteen sisään. Lääkäri tai sairaanhoitaja valitsee levittimen koon toimenpiteen ja käsiteltävän alueen laajuuden mukaan. Lääkäri tai hoitaja hieroo levittimen sienellä ihmisen kevyesti toimenpidettä varten valmisteltavalta alueelta. Toimenpiteestä riippuen tähän tarvitaan yksi tai useampi levitin.

ChloraPrep väriillistä käytetään vain ulkoisesti iholle. Levitin on kertakäytöinen.

Jos sinulla on kysymyksia tämän valmisten käytöstä, käänny lääkärin tai sairaanhoitajan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkeet, ChloraPrep värimainen -valmistekin voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Jos havaitset seuraavat reaktioita, lopeta ChloraPrep käytön ja hakeudu lääkärin hoitoon: kasvojen, hulten, kielen tai kurkun turpoaminen, punainen ja kutiava ihottuma, vinkuva hengitys tai hengitysvaikeudet, heikotus ja pyöritys, metallinen maku suussa, pyörtyminen. Olet voinut saada allergisen reaktion.

Jos saat ihottumaa tai iho muuttuu kutiavaksi, kivilaaksi, punaiseksi, rakkulaiseksi, kuivaksi tai tulehtuneeksi, kun olet käyttänyt tuotetta ihan puhdistukseen, lopeta ChloraPrep värimainen käytön ja ota yhteyttä lääkäriin tai farmaseuttiin.

ChloraPrep värimainen sisältämien aineiden (kloriheksidiiniglukonaatti, isopropyylialkoholi ja sunset yellow (E110)) aiheuttamia ihan allergisia reaktioita tai ärsytsreaktioita on raportoitu hyvin harvoin (alle yksi käyttäjä 10 000:sta).

Muita mahdollisia haittavaikutuksia, joiden esiintymistä ei tunneta, ovat silmäärsyys, kipu, heikentynyt näkökyky, kemialliset palovammat, silmävamma, vastasyntyneen/pikkulapsen ihan palovammat.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan:

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

5. ChloraPrep värimainen -valmisteen säilyttäminen

Tulenarkaa. Tämä lääke ei vaadi lämpötilan suhteen erityisiä säilytysolosuhteita.

Säilytä alkuperäispakkauksessaan. Levitin on sterili, jos sinetti on ehjä.

Säiliötä ja sen sisältöä ei saa käyttää tai varastoida avotulen lähellä. Tuotetta ei saa käyttää pakkaukseen merkityn viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kyseisen kuukauden viimeistä päivää.

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Tuotetta ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käytämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Nämä menetellään suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tie toa

Mitä Chloraprep väriillinen sisältää

- Vaikuttavat aineet ovat kloriheksidiiniglukonaatti 20 mg/ml ja isopropyylialkoholi 0,70 ml/ml.
- Muut aineet ovat puhdistettu vesi ja väriaine sunset yellow (E110).

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

3 ml:n ja 10,5 ml:n levittimissä on lateksiton pyöreä vaahomuovisieni kiinnitetynä muovisylinteriin, jossa on antiseptista liuosta sisältävä lasiampulli. 26 ml:n levittimessä on lateksiton neliömäinen vaahomuovisieni kiinnitetynä muovisylinteriin, jossa on kaksi antiseptista liuosta sisältävää lasiampullia. Steriilit levitinlaitteet on yksittäispakattu läpinäkyväin kalvoon.

Pakkauskoko:

3 ml: 1 tai 25 levitintä

10,5 ml: 1 tai 25 levitintä

26 ml: 1 levitin

Kaikkia pakkauskokoja ei vältämättä ole myynnissä

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Becton Dickinson France

11 Rue Aristide Bergès

38800 Le Pont De Claix

Ranska

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

Grex Medical Oy

Takomotie 7

Fin- 00380 Helsinki

Puh: 050 3600 082

Fax: 010 296 1823

E-mail: asiakaspalvelu@grex.fi

Valmistajat

Insight Health Ltd.

Unit A Bridgefields

Welwyn Garden City,

Hertfordshire AL7 1RX

Iso-Britannia

Becton Dickinson B.V.

Lange Dreef 11

4131 NJ te Vianen Ut

Alankomaat

Tällä lääkevalmisteella on myyntilupa Euroopan talousalueeseen kuuluviin jäsenvaltioissa seuraavilla kauppanimillä:

Itävalta – Chloraprep gefärbt

Belgia – Getinte Chloraprep, Chloraprep Coloré, Chloraprep Gefärbt

Suomi – ChloraPrep väriillinen
Ranska – ChloraPrep Coloré
Saksa –ChloraPrep gefärbt
Irlanti – ChloraPrep with Tint
Italia – ChloraPrep con Colorante
Luxemburg – ChloraPrep Coloré
Malta –ChloraPrep with Tint
Alankomaat - Getinte ChloraPrep
Norja – Chloraprep med farge
Portugali – Chloraprep laranja
Ruotsi – Chloraprep färgad
Yhdistynyt kuningaskunta – ChloraPrep with Tint

Tämä pakkausseleoste on tarkistettu viimeksi 05.08.2019

©2018 BD. BD, Logo ja kaikki muut tavaramerkit ovat Becton, Dickinson and Company omaisuutta.

<----->

Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain hoitoalan ammattilaisille:

**ChloraPrep väriillinen
20 mg/ml / 0,70 ml/ml liuos iholle**

**klooriheksidiiniglukonaatti/
isopropyylialkoholi**

ChloraPrep väriillinen levitinlaitteen käyttöohjeet:

Tarkoitettu levittäväksi iholle. Vain ulkoisesti.

- Poista levitinlaitteen suojakääre ja pidä levitintä niin, että sieni on alaspäin.
- Purista levitintä **vain kerran**:
 - 26 ml: purista kahvan vipua
 - muut tuotteet, purista siivekkeitä
- Sienen kastelemista ei saa yrittää edistää puristamalla tai pumppaamalla siivekkeitä toistuvasti.
- Painamalla sientä kevyesti potilaan ihoa vasten antiseptinen liuos levitetään kohteseen. Kun iholla näkyy nestettä, sientä liikutetaan iholla kevyesti edestakaisin 30 sekunnin ajan.
- 26 ml:n levitinlaitteen mukana on kaksi vanpuikkoa. Puhdista ehjä napa vanpuikoilla tarvittaessa. (Kostuta vanpuikko painamalla sitä levittimen märkää sientä vasten.)
- Anna käsitellyn alueen kuivua täysin.

ChloraPrep väriillinen voidaan jättää iholle käsittelyn jälkeen.

Käsiteltävä alue enintään:

- 3 ml 15 x 15 cm
- 10,5 ml 25 x 30 cm
- 26 ml 50 x 50 cm

Käyttöä koskevat varotoimet

- Anna ChloraPrep väriillinen kuivua kunnolla ennen kuin hoitotoimenpiteet aloitetaan. Älä aloita sähköpoltona, ennen kuin iho on kuivunut täysin. Älä käytä liiallisia määriä, äläkää anna liuoksen kerääntyä ihan poimuihin tai potilaan alle, tai tippua lakanolle tai muuhun materiaaliin, joka on suorassa kosketuksessa potilaan kanssa.

- Käytä varoen vastasyntyneillä, erityisesti ennen 32. raskausviikkoa syntyneillä, ja kahden ensimmäisten elinvuikon aikana. ChloraPrep värimalli voi aiheuttaa kemiallisia ihmisen palovammoja.
- Ei saa levittää silmien lähelle eikä limakalvoille. Voi aiheuttaa ärsytystä, silmä-ärsytys, kipu, heikentynyt näkökyky, kemiallinen palo- ja silmävamma. Jos ainetta pääsee silmiin tai limakalvoille, se on huuhdottava välittömästi runsaalla vedellä.
- Ei saa levittää avoimiin haavoihin eikä vahingoittuneelle ihmelle.
- ChloraPrep värimalli ei saa joutua hermokudoksiin eikä välikorvaan.
- Klooriheksidiimi ei sovellu käytettäväksi saippuan ja muiden anionisten aineiden kanssa.
- Alkoholi ei saa päästää kosketuksiin tietyjen rokotteiden ja ihmistokokeiden (lapputestien) kanssa. Ellet ole varma, selvitä asia rokotevalmistajan ohjeistuksista.
- Liuosta ei saa levittää tarpeettoman voimakkaasti hauraalle tai herkälle ihmelle. Toistuva käyttö voi aiheuttaa punoitusta, tulehdusta, kutinaa, ihmisen kuivumista ja/tai hilseilyä sekä kipua levityskohdassa. Jos paikallisia ihmireaktioita havaitaan, ChloraPrep värimallisen käyttö on heti lopetettava.
- Ei saa käyttää potilaalle, joiden tiedetään olevan yliherkkiä ChloraPrep-liuokselle tai sen aineosille, etenkin jos potilaalla on aiemmin ollut klooriheksidiiniin mahdollisesti liittyneitä allergisia reaktioita. Klooriheksidiiniä sisältävistä valmisteista tiedetään aiheutuvan anafylaktisia reaktioita anestesian aikana. Jos anestesian aikana havaitaan anafylaktinen reaktio (esim. äkillistä verenpaineen laskua, nokkosihottumaa, angioedeemaa), klooriheksidiiniin liittyvä allerginen reaktio pitää ottaa huomioon.
- Erityisesti varotoiminta on syytä ryhtyä, jotta hoidon aikana vältetään potilaan altistuminen muille klooriheksidiiniä sisältäville valmisteille.

Hävittämistä koskevia varotoimia

Liuos on tulenarkaa. Käytön aikana ei saa tupakoida, eikä lähellä olla avotulta tai hyvin kuumia kohteita.

Säiliötä ja sen sisältöä ei saa käyttää tai varastoida avotulen lähellä. Ei saa hävittää polttamalla.

Käytetty levitinlaite hävitetään sairaalajätteitä koskevien ohjeiden mukaisesti.

Lisätietoja tuotteesta on ChloraPrep värimallisen valmisteyhteenvedossa.

Varastointi

ChloraPrep värimalli on kertakyttöinen. Avaamattomassa pakkauksessa levitinlaite on steriili.

ChloraPrep värimalli ei ole enää käyttökelpoinen tarran tai pakauksen päiväyksen umpeuduttua.

Vanhenemispäivä tarkoittaa kyseisen kuukauden viimeistä päivää. Tämä lääke ei vaadi lämpötilan suhteen erityisiä säilytysolosuhteita. Säilytä alkuperäispakkauksessaan.

Vaikuttavat aineet

ChloraPrep värimalli –valmisteen vaikuttavat aineet ovat 20 mg/ml klooriheksidiiniglukonaatti ja 0,70 ml/ml isopropyylialkoholi. ChloraPrep värimalli ei-vaikuttavat apuaineet ovat puhdistettu vesi ja väriaine sunset yellow (E110).

Myyntiluvan haltija

Becton Dickinson France

11 Rue Aristide Bergès

38800 Le Pont De Claix

Ranska

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

Grex Medical Oy

Takomotie 7

Fin- 00380 Helsinki

Puh: 050 3600 082

Fax: 010 296 1823

E-mail: asiakaspalvelu@grex.fi

©2018 BD. BD, Logo ja kaikki muut tavaramerkit ovat Becton, Dickinson and Company omaisuutta.

Bipackse del: Information till användaren

ChloraPrep värlillinen 20 mg/ml / 0,70 ml/ml kutan lösning

klorhexidinglukonat / isopropylalkohol

Läs noga igenom denna bipackse del innan du börjar använda detta läkemedel. 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 sjuksköterska.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipackse del finns information om följande:

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

1. Vad ChloraPrep värlillinen är och vad det används för

ChloraPrep värlillinen är en hudlösning med klorhexidinglukonat 20 mg/ml och isopropylalkohol 0,70 ml/ml i en plastapplikator med en svampspets i ena änden. Applikatorn innehåller en snabbverkande antiseptisk lösning, som används för att desinficera huden och undvika infektioner före medicinska ingrepp, som injektioner, insättning av kateter och större eller mindre kirurgiska ingrepp. ChloraPrep värlillinen innehåller färg för att färga huden, vilket inte har någon betydelse för den antiseptiska effekten.

2. Vad du behöver veta innan du använder ChloraPrep värlillinen

Använd inte ChloraPrep värlillinen

- om du är allergisk (överkänslig) mot klorhexidinglukonat eller något annat innehållsstämme i ChloraPrep värlillinen, speciellt om du tidigare haft allergiska reaktioner som kan relateras till användning av klorhexidin (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

ChloraPrep värlillinen ska endast användas för utvärtes bruk.

ChloraPrep värlillinen ska inte användas:

- nära ögon eller ömtäliga slemhinnor eftersom det kan orsaka irritation. Om det kommer i ögonen eller slemhinnor i kroppsöppningar, måste det snabbt sköljas med rikligt med vatten.
- i öppna sår i huden.
- i de delar av örat som är inuti kroppen (mellanörat).
- i direkt kontakt med nervvävnad (till exempel hjärn- eller ryggmärgsvävnad).

Chloraprep färgad kan i sällsynta fall orsaka allvarliga allergiska reaktioner som kan leda till blodtrycksfall och även medvetslöshet. Tidiga symptom på en allvarlig allergisk reaktion kan vara

hudutslag eller astma. Om du märker några sådana symtom ska du sluta använda Chloraprep färgad och kontakta läkare så snart som möjligt (se avsnitt 4, ”Eventuella biverkningar”).

Applicera ChloraPrep värlillinen försiktigt på huden. Om lösningen har applicerats alltför rikligt på mycket ömtålig eller känslig hud eller vid upprepad användning kan det bildas utslag, inflammation, klätta, torr och/eller flagnande hud och smärta. Så fort tecken på någon av dessa reaktioner visar sig, måste appliceringen av ChloraPrep värlillinen stoppas.

Undvik långvarig hudkontakt.

Blöta material, som operationslakan eller skyddsrockar bör tas bort före användning. Lösningen får inte samlas i en pöl.

Lösningen är brandfarlig. Använd inga tändkällor förrän huden är helt torr.

Barn

Används med försiktighet på nyfödda barn, särskilt prematurt födda. Chloraprep färgad kan orsaka kemiska brännskador.

Andra läkemedel och ChloraPrep värlillinen

Berätta för läkare eller sjuksköterska om du nyligen blivit vaccinerad eller gjort ett allergitest på hud (lapptest).

Graviditet, amning och fertilitet

Det finns inga studier av ChloraPrep värlillinen på gravida eller ammande kvinnor.

Graviditet

Inga effekter förväntas under graviditet, eftersom systemisk exponering för klorhexidenglukonat är försumbar. ChloraPrep värlillinen kan användas under graviditet.

Amning

Inga effekter förväntas på ammade nyfödda/spädbarn, eftersom den systemiska exponeringen av den ammende kvinnan för klorhexidenglukonat är försumbar. ChloraPrep värlillinen kan användas under amning.

Fertilitet

Effekterna av klorhexidenglukonat på human reproduktion har inte studerats.

Körförstånd och användning av maskiner

ChloraPrep värlillinen påverkar inte körförstågan eller förmågan att använda maskiner.

3. Hur du använder ChloraPrep värlillinen

Den antiseptiska lösningen i ChloraPrep värlillinen -systemet förvaras inuti applikatorn av plast. Läkaren eller sjuksköterskan kommer att välja storlek på applikatorn beroende på behandlingsområde och den yta som ska täckas. Läkaren eller sjuksköterskan kommer att föra svampen försiktigt över huden, för att täcka det område som ska prepareras. Beroende på behandling, kan mer än en applikator behöva användas.

ChloraPrep värlillinen används endast på huden och varje applikator används endast en gång.

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

4. Eventuella biverkningar

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

Om du upplever någon av följande reaktioner ska du sluta använda ChloraPrep värlinen och omedelbart söka vård: svullnad i ansiktet, läpparna, tungan eller halsen; rött hudtslag och klåda; väsande andning eller andningssvårigheter; matthet eller yrsel; en konstig metallisk smak i munnen eller kollaps. Du kan ha en allergisk reaktion.

Om du utvecklar utslag, eller huden börjar klia, göra ont, bli röd, få blåsor, bli torr eller inflammerad där du har använt produkten som hudrengöring ska du sluta använda ChloraPrep värlinen och tala med läkare eller apotekspersonal.

I mycket sällsynta fall (förekommer hos färre än 1 av 10 000 användare), har allergiska reaktioner eller irriterad hud rapporterats på ingredienserna i ChloraPrep värlinen (klorhexidinlukonat, isopropylalkohol och färgämnet Sunset Yellow E110).

Andra möjliga biverkningar med okänd frekvens är: ögomirritation, smärta, nedsatt syn, kemiska brännsår, ögonskador, brännskador på hud hos nyfödda/spädbarn.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller sjuksköterska. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt via:

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

5. Hur ChloraPrep värlinen ska förvaras

Brandfarligt. Inga särskilda temperaturanvisningar.

Förvaras i originalförpackningen. Applikatorn är steril så länge förseglingen är hel.

Utsätt inte behållaren eller dess innehåll för öppna lågor under användning eller förvaring. Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatum som står på etiketten eller förpackningen. Utgångsdatum avser sista dagen i den månaden.

Förvaras detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Kata inte medicinen i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- De aktiva substanserna är klorhexidenglukonat 20 mg/ml och isopropylalkohol 0,70 ml/ml.
- Övriga innehållsämnen är renat vatten och Sunset Yellow (E110).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Alla 3 ml- och 10,5 ml applikatorer består av en latexfri rund svamp av skumplast fäst mot en plastbehållare som innehåller en glasampull med den antiseptiska lösningen. 26 ml-applikatorn består av en latexfri fyrkantig svamp av skumplast fäst mot en plastbehållare som innehåller två glasampuller med den antiseptiska lösningen. De sterila applikatorerna är individuellt förpackade i en genomskinlig film.

Förpackningsstorlek:

- | | |
|----------|------------------------------------|
| 3 ml: | 1 applikator eller 25 applikatorer |
| 10,5 ml: | 1 applikator eller 25 applikatorer |
| 26 ml: | 1 applikator |

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Becton Dickinson France

11 Rue Aristide Bergès

38800 Le Pont De Claix

Frankrike

Ytterligare upplysningar om detta läkemedel kan erhållas hos den nationella representanten för innehavaren av godkännandet för försäljning:

Grex Medical Oy

Smedjevägen 7

Fin- 00380 Helsingfors

Tel: 050 3600 082

Fax: 010 296 1823

E-mail: asiakaspalvelu@grex.fi

Tillverkare

Insight Health Ltd.

Unit A Bridgefields

Welwyn Garden City,

Hertfordshire AL7 1RX

Storbritannien

Becton Dickinson B.V.

Lange Dreef 11

4131 NJ te Vianen Ut

Nederlanderna

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:

Österrike – ChloraPrep gefärbt

Belgien – Getinte ChloraPrep, ChloraPrep Coloré, ChloraPrep Gefärbt

Finland – ChloraPrep värlillinen

Frankrike – ChloraPrep Coloré
Tyskland – ChloraPrep gefärbt
Irland – ChloraPrep with Tint
Italien – ChloraPrep con Colorante
Luxemburg – ChloraPrep Colore
Malta – ChloraPrep with Tint
Nederlanderna - Getinte ChloraPrep
Norge – Chloraprep med farge
Portugal – Chloraprep laranja
Sverige – Chloraprep färgad
Storbritannien – ChloraPrep with Tint

Denna bipacksedel ändrades senast 05.08.2019

©2018 BD. BD, logotypen och alla andra varumärken är egendom till Becton, Dickinson and Company.

Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal:

ChloraPrep värlillinen 20 mg/ml / 0,70 ml/ml kutan lösning

klorhexidinlukonat / isopropylalkohol

Instruktioner för användning av ChloraPrep värlillinen:

För användning på hud. Endast för utvärt bruk.

- Ta ut applikatorn ur emballaget och håll den med svampen nedåt.
- Kläm på applikatorn **endast en gång**:
 - 26 ml: kläm spaken på handtaget
 - Övriga storlekar: kläm på vingarna
- Kläm inte ihop vingarna upprepade gånger eller pumpa med vingarna för att försöka påskynda nedblötningen av skumplasten.
- Tryck svampen lätt mot patientens hud för att applicera den antiseptiska lösningen. När lösningen ses på huden, rengör området i 30 sekunder med hjälp av en varlig fram- och tillbakagående rörelse.
- 26 ml applikatorn innehåller två bomullspinnar. Rengör intakt navel med medföljande bomullspinnar i förekommande fall. (Fukta bomullspinnarna genom att trycka dem mot den lösningsindränkta applikatorn.)
- Låt det behandlade området lufttorka fullständigt.

ChloraPrep värlillinen kan lämnas kvar på huden under efterbehandlingen.

Maximala behandlingsytor:

- 3 ml 15 x 15 cm
- 10,5 ml 25 x 30 cm
- 26 ml 50 x 50 cm

Försiktighetsåtgärder:

- ChloraPrep värlillinen måste torka helt innan det medicinska ingreppet påbörjas. Ingen diaterapi förrän huden är helt torr. Använd inte överdrivna mängder och låt inte lösningen samlas i pölar i hudveck eller under patienten och inte heller droppa på lakan eller annat material som har direktkontakt med patienten.
- Används med försiktighet på nyfödda barn, särskilt de som är födda före graviditetsvecka 32 och under de två första levnadsveckorna. ChloraPrep värlillinen kan orsaka kemiska brännskador.

- Får inte användas nära ögon eller slemhinnor, eftersom det kan orsaka irritationer, ögonirritation, smärta, nedslatt syn, kemiska brännskador och ögonskador. Om det kommer i ögonen eller på slemhinnor måste det tvättas bort omedelbart med rikligt med vatten.
- Får inte användas på öppna hudsår eller skadad hud.
- ChloraPrep värlinen får inte komma i kontakt med nervvävnad eller mellanörat.
- Klorhexidin är inkompatibelt med tvål och andra anjoniska ämnen.
- Alkohol får inte komma i kontakt med vissa vacciner eller allergitester på hud (lapptest). Vid tveksamhet, se vaccintillverkarens dokumentation.
- Applicera inte lösningen alltför rikligt på mycket ömtålig eller känslig hud. Efter upprepad användning kan lokala hudreaktioner uppstå, som hudrodnad eller inflammation, klåda, torr och/eller flagnande hud och smärta på administreringsstället. Så fort tecken på lokal hudreaktion visar sig, måste appliceringen av ChloraPrep värlinen stoppas.
- Får inte användas på patienter med känd överkänslighet mot Cloraprep- lösningen eller någon av dess innehållsämnen, speciellt hos personer som tidigare haft möjliga klorhexidinrelaterade allergiska reaktioner. Klorhexidininnehållande produkter är kända för att kunna orsaka anafylaktisk chock under anestesi. Om symtom på en anafylaktisk chock uppkommer under anestesi (t ex snabbt fallande blodtryck, nässelutslag, angioödem), ska klorhexidinrelaterad allergisk chock beaktas.
- Extra försiktighet ska iakttas för att undvika att patienten exponeras för andra klorhexidininnehållande produkter under pågående behandling.

Särskilda anvisningar för destruktion

Lösningen är brandfarlig. Den får inte användas vid rökning, nära öppen eld eller en het värmekälla. Utsätt inte behållaren eller innehållet för öppen eld under användning, förvaring eller sophantering. Ej använt läkemedel och avfall skall hanteras enligt gällande anvisningar.

Se produktresumén för ChloraPrep värlinen för mer detaljerad information.

Förvaring

ChloraPrep värlinen är endast avsett för engångsanvändning och är sterilt tills förpackningen öppnas.

Använd inte ChloraPrep värlinen efter utgångsdatum som står på etiketten eller förpackningen.

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad. Inga särskilda temperaturanvisningar. Förvaras i originalförpackningen.

Aktiva substanser

De aktiva substanserna i ChloraPrep värlinen är 20 mg/ml klorhexidinlukonat och 0,70 ml/ml isopropylalkohol. De inaktiva ingredienserna i ChloraPrep värlinen är renat vatten och Sunset Yellow (E110).

Innehavare av godkännande för försäljning

Becton Dickinson France
11 Rue Aristide Bergès
38800 Le Pont De Claix
Frankrike

Ytterligare upplysningar om detta läkemedel kan erhållas hos den nationella representanten för innehavaren av godkännandet för försäljning:

Grex Medical Oy
Smedjevägen 7
Fin- 00380 Helsingfors
Tel: 050 3600 082
Fax: 010 296 1823
E-mail: asiakaspalvelu@grex.fi

©2018 BD. BD, logotypen och alla andra varumärken är egendom till Becton, Dickinson and Company.