

KÄYTTÖOHJE

DIAPAM 5 MG/ML INJEKTIONESTE, LIUOS

Koostumus

1 millilitra injektioestettä sisältää 5 mg diatsepaamia.

Apuaineita ovat etanoli 96 %, makrogoli 300, propyleeniglykoli ja injektioesteesiin käytettävä vesi.

Valmisteen kuvaus

Kirkas, väritön tai kellertävä liuos.

Pakkaustyyppi ja -koko

Lasiampulli.

5×2 ml.

Lääkkeen vaikutustapa

Diatsepaami kuuluu bentsodiatsepiineihin, jotka ovat keskushermostoon vaikuttavia lääkeaineita. Pieninä annoksina diatsepaami vähentää ahdistusta ja tuskaisuutta, suuremmat annokset saavat aikaan lihasten rentoutumisen.

Käyttöaiheet

Ahdistuneisuus, jännitys-, levottomuus- ja tuskatilat, unettomuus, status epilepticus, kirurgisten ja diagnostisten toimenpiteitten esilääkitys, vaikeat alkoholin vieroitusoireet (esimerkiksi delirium tremens), lihasspasmit.

Antotapa

Injektiona laskimoon/lihakseen tai infuusiona (ks. 'Sekoittaminen infuusioliuoksiin').

Annostus

Yleensä 2–5 mg, sairaalahoitossa 5–10 mg.

Annostus eri tilanteissa:

Vaikea ahdistuneisuus: 10–20 mg kolmesti vuorokaudessa suun kautta, poikkeustapauksissa lihakseen.

Status epilepticus: 10 mg laskimoon, annos voidaan tarvittaessa uusua tai lääkitystä jatkaa infuusiona.

Sekoittaminen infuusionesteesiin

Laimennussuhde on enintään 3 ml Diapam-injektioestettä 50 ml:aan laimennusnestettä. Sopivia

laimennusnesteitä ovat injektioneiteisiin käytettävä vesi, keittosuola- ja 5–10 % glukoosi-infusionesteet. Laimennukset on käytettävä heti. Ei erillistä käyttö- ja käsittelyohjetta.

Huom.! Diapam-injektionestettä ei saa sekoittaa PVC-muovipussissa olevaan infuusionesteeseen.

Säilytys ja kesto aika

Säilytä huoneenlämmössä (15–25 °C) alkuperäispakkauksessa, koska valmiste on herkkä valolle.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Orion-yhtymä Oyj
PL 65
02101 Espoo

Käyttöohje laadittu/tarkistettu

13.9.2002

BRUKSANVISNING

DIAPAM 5 MG/ML INJEKTIONSVÄTSKA, LÖSNING

Deklaration

1 milliliter injektionsvätska innehåller 5 mg diatsepam.

Hjälpämnen är etanol 96 %, makrogol 300, propylenglykol och vatten för injektionsvätskor.

Läkemedelsformen

Klar, färglös eller gulaktig lösning.

Förpackningen och dess storlek

Glasampull.
5×2 ml.

Läkemedlets verkningsätt

Diazepam hör till bensodiazepinerna, vilka är läkemedel som verkar på det centrala nervsystemet. I små doser minskar diazepam ångestkänsla och vända, medan större doser åstadkommer muskelavslappning.

Användningsområden

Vända, spändhet, rastlöshet och ångesttillstånd, sömnlöshet, status epilepticus, förmedicinering inför kirurgiska eller diagnostiska ingrepp, svåra abstinenssymtom vid alkoholism (t.ex. delirium tremens), muskelkramper.

Administrationssätt

Som injektion intravenöst/intramuskulärt eller som infusion.

Dosering

Vanligen 2–5 mg, i sjukhusvård 5–10 mg.

Dosering vid olika situationer:

Svår vända: 10–20 mg tre gånger i dygn peroralt, i undantagsfall intramuskulärt.

Status epilepticus: 10 mg intravenöst, dosen kan upprepas vid behov eller medicineringen kan fortsättas som droppbehandling.

Beredning med infusionsvätskor

Blandningsförhållandet är högst 3 ml Diapam-injektionsvätska till 50 ml spädningsvätska. Lämpliga spädningsvätskor är vatten för injektionsvätskor, koksalt- och 5–10 % glukos-infusionsvätskor. Läkemedlet skall användas omedelbart efter spädning. Ingen särskild bruksanvisning.

Märk! Diapam-injektionsvätska får inte blandas med infusionsvätskan i PVC-plastpåse.
--

Förvaring och hållbarhetstid

Förvaras vid rumstemperatur (15–25 °C) i originalförpackningen eftersom produkten tål inte ljus.

Innehavare av försäljningstillståndet och tillverkare

Orion-yhtymä Oyj
PB 65
02101 Esbo

Bipacksedeln sammanställd/reviderad

13.9.2002