

NL – Bijsluiter: informatie voor de patiënt

B. Braun Melsungen AG · 34209 Melsungen, Duitsland

Ondansetron B. Braun 2 mg/ml oplossing voor injectie

Ondansetron

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat innemen want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Ondansetron B. Braun 2 mg/ml en waarvoor wordt het ingеномен?
2. Wanneer mag u Ondansetron B. Braun 2 mg/ml niet innemen of moet u er extra voorzichtige zijn?
3. Hoe neemt u Ondansetron B. Braun 2 mg/ml in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Ondansetron B. Braun 2 mg/ml?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Ondansetron B. Braun 2 mg/ml en waarvoor wordt het ingеномен?

Ondansetron B. Braun 2 mg/ml behoort tot de groep geneesmiddelen die anti-emetica worden genoemd, geneesmiddelen tegen misselijkheid of braken. Door sommige medische behandelingen met geneesmiddelen voor de behandeling van kanker (chemotherapie) of radiotherapie kunt u zich misselijk voelen of moet u braken. Ook na een chirurgisch ingreep kunt u zich misselijk voelen of is het mogelijk dat u moet braken.

Ondansetron B. Braun 2 mg/ml kan helpen om deze effecten te verminderen bij volwassenen en bij kinderen vanaf 6 maanden:

- voor de behandeling van misselijkheid en braken bij kankertherapie bij kinderen vanaf 1 maand;
- voor de preventie van de behandeling van postoperatieve misselijkheid en braken.

2. Wanneer mag u Ondansetron B. Braun 2 mg/ml niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u Ondansetron B. Braun niet innemen? (breng uw arts op de hoogte)

- U bent allergisch voor één van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- Als u apomorfine krijgt (een geneesmiddel voor de behandeling van de ziekte van Parkinson).

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Ondansetron B. Braun?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel inneemt.

Er zal bijzondere voorzichtigheid in acht worden genomen met dit geneesmiddel:

- Als u allergisch bent voor andere geneesmiddelen tegen misselijkheid of braken omdat u dan ook allergisch kunt worden voor dit geneesmiddel.
- Als u een verstopping hebt in het darmkanaal of als u lijdt aan ernstige constipatie. Ondansetron kan de verstopping of constipatie verergeren.
- Als u geneesmiddelen gebruikt die uw hart beïnvloeden.
- Als u ooit hartproblemen heeft gehad.
- Als u problemen hebt met de gehalten van zouten in uw bloed zoals kalium, natrium en magnesium.
- Als u hartritmie onregelmatig is (arritmieën).
- Als u keelklamden heb laten trekken.
- Als uw lever niet naar buiten functioneert.

Kinderen

Indien u kind samen met dit geneesmiddel ook geneesmiddelen tegen kanker die de lever aantasten toegediend krijgt, zal uw arts de leverfunctie van uw kind verder controleren.

Neemt u nog andere geneesmiddelen in?

Gebruikt u naast Ondansetron B. Braun 2 mg/ml nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabij toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat aan uw arts of apotheker.

Het is in het bijzonder belangrijk dat uw arts weet of u de andere geneesmiddelen gebruikt:

- bepaalde geneesmiddelen voor de behandeling van epilepsie (bv. fenytoïne, carbamazepine).
- een antibioticum dat rifampicine heet
- een sterk pijnstillend middel dat tramadol heet.
- geneesmiddelen voor de behandeling van een depressieve stemming (zoals fluoxetine, sertraline, duloxetine, venlafaxine)
- apomorfine (een geneesmiddel dat wordt gebruikt om de ziekte van Parkinson te behandelen), omdat een sterke daling van de bloeddruk en bewustzinsverlies zijn gemeld bij gelijktijdige toediening met dit geneesmiddel.
- en geneesmiddelen die uw hartritme of uw hart beïnvloeden zoals
 - geneesmiddelen tegen kanker zoals anthracyclines (bv. doxorubicine, daunorubicine of trastuzumab)
 - antibiotica (bv. erythromycine, ketoconazol)
 - bètablokkers (bv. atenolol, timolo)
 - antiaritmica (zoals amiodaron).

Zwangerschap en borstvoeding

U mag Ondansetron B. Braun 2 mg/ml niet gebruiken tijdens het eerste trimester van de zwangerschap, want Ondansetron B. Braun 2 mg/ml kan het risico dat een baby met een harenloos en/of een gespleten gehemelte (opening van spleten in de bovenlip en/of de bovenzijde van de mond) geboren wordt, licht verhogen.

FR – Notice: information de l'utilisateur

B. Braun Melsungen AG · 34209 Melsungen, Allemagne

Ondansetron B. Braun 2 mg/ml solution injectable

Ondansetron

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice?

1. Qu'est-ce qu'Ondansetron B. Braun 2 mg/ml et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Ondansetron B. Braun 2 mg/ml ?
3. Comment prendre Ondansetron B. Braun 2 mg/ml ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Ondansetron B. Braun 2 mg/ml ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce qu'Ondansetron B. Braun 2 mg/ml et dans quel cas est-il utilisé ?

Ondansetron B. Braun 2 mg/ml appartient à un groupe de médicaments appelés antiémétiques, des médicaments contre les nausées et vomissements. Certains traitements médicamenteux pour le traitement du cancer (chimiothérapie) ou une radiothérapie peuvent vous rendre nauséuses (nausées) ou malades (vomissements). Après un traitement chirurgical, vous pouvez également vous sentir nauséuses (nausées) ou malade (vomissements).

Ondansetron B. Braun 2 mg/ml peut contribuer à réduire ces effets chez les adultes et chez les enfants âgés de ≥ 6 mois:

- pour traiter les nausées et vomissements induits par un traitement contre le cancer, chez les enfants âgés de ≥ 1 mois;
- pour prévenir et traiter les nausées et vomissements postopératoires.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Ondansetron B. Braun 2 mg/ml ?

Ne prenez jamais Ondansetron B. Braun 2 mg/ml (parlez-en à votre médecin)

– si vous êtes allergique à l'ondansetron ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6);

– si vous recevez de l'apomorphine (un médicament pour le traitement de la maladie de Parkinson).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Ondansetron B. Braun 2 mg/ml. Ce médicament fera l'objet d'une attention particulière.

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u Ondansetron B. Braun 2 mg/ml gebruikt. Als u een vrouw bent die kinderen kan krijgen, kan u worden geadviseerd om effectieve anticonceptie te gebruiken.

Ondansetron wordt bij dienen uitgescheiden in de moedermelk. Daarom mogen vrouwen die ondansetron toegediend krijgen GEEN borstvoeding geven.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Ondansetron heeft geen of een verwaarloosbare invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen.

Ondansetron B. Braun 2 mg/ml bevat natrium

Dit middel bevat 3,34 mg natrium (een belangrijk bestanddeel van keukenzout/tafelzout) per ml. Dit komt overeen met 0,2% van de aanbevolen maximale dagelijkse hoeveelheid natrium in de voeding voor een volwassene.

3. Hoe neemt u Ondansetron B. Braun 2 mg/ml in?

Waarde van toediening

Ondansetron B. Braun 2 mg/ml wordt via een intraveneuze of intramusculaire injectie (in eenader of spier) aan u toegediend of, na verduining, als intraveneuze infusie (gedurende een langere periode). Gewoonlijk wordt het door een arts of een verpleegkundige toegediend.

Dosering

Uw arts zal beslissen welke dosis ondansetron nodig is voor uw behandeling.

De dosis is afhankelijk van de medische behandeling (chemotherapie of chirurgie) die u krijgt, van uw leverfunctie en van het feit of het product via een injectie of een infusie gegeven wordt.

By chemotherapie of radiotherapie bedraagt de normale dosis bij volwassenen 8-32 mg ondansetron per dag. Voor de behandeling van postoperatieve misselijkheid en braken wordt meestal een enkelvoudige dosis van 4 mg ondansetron toegediend.

Gebruik bij kinderen ouder dan 1 maand en adolescenten

De arts zal de dosis individueel bepalen.

Anpassing van de dosering

Patiënten met leverfunktioris

Bij patiënten met leverfunktioris moet de dosis aangepast worden tot een maximale dagelijkse dosis van 8 mg ondansetron.

Patiënten met nierfunktioris en patiënten met een langzame sparteine/debrisoquine metabolisatie:

Geen aanpassing van de dagelijkse dosis, de toedieningsfrequentie of de toedieningsweg is vereist.

Oudere patiënten

65-74 jaar: het gebruikelijke doseringsschema voor volwassenen kan worden gevolgd.

> 74 jaar: er gelden speciale eisen aan ten aanzien van de dosering. UW arts kent die en zal ervoor zorgen dat u zo nodig als eerste dosering een kleinere hoeveelheid van dit geneesmiddel krijgt dan jongere patiënten. Bovendien zult u dit geneesmiddel uitsluitend verduren in een andere oplossing krijgen.

Gebruik bij kinderen onder dan 1 maand en adolescenten

De arts zal de dosis individueel bepalen.

Andere patiënten

Zeer vaak (kunnen optreden bij meer dan 1 op de 10 mensen):

Hoofdpijn

Vaak (kunnen optreden bij 1 op de 10 mensen):

Gevol van ophangers of warmte.

Constipatie

Postuurlijke reacties bij de plaats van de i.v. injecties.

Soms (kunnen optreden bij 1 op de 100 mensen):

Stoornissen met onwillige bewegingen, bv. spastische dwangstand van de ogen, abnormale spiercontracties waarbij kromkende en schokkende bewegingen van het lichaam kunnen optreden, epileptische aanvallen (bv. epileptische spasmen)

Hikken

Asymptomatische verhoogde leverfunctie.

Deze reactie is in het bijzonder vastgesteld bij patiënten die chemotherapie met cisplaatse ondergingen.

Zelden (kunnen optreden bij 1 op de 1.000 mensen):

Duizeligheid bij snelle intraveneuze toediening

• Voorbijgaande veranderingen in het elektrocardiogram (instrumentale meting van elektrische processen die normaliter plaatsvinden bij het kloppen van het hart), hoofdzakelijk na intraveneuze toediening van ondansetron (QT verlenging inclusief torsade de pointes).

• Voorbijgaande gezichtsstoornissen (bv. troebel zien) bij snelle intraveneuze toediening.

• Overgevoeligheidsreacties rond de injectieplaats (bv. huiduitslag, netelroos, jeuw) die zich soms uitbreiden langs deader waarin het geneesmiddel wordt toegediend.

• Zeldzaam (kunnen optreden bij 1 op de 10.000 mensen):

Depressie

• In individuele gevallen is melding daarnaar van voorbijgaande blindheid bij patiënten die werden behandeld met chemotherapeutische middelen, inclusief cisplaatse. Bij de meerdereheid van de gemelde gevallen van blindheid was de blindheid binnen 20 minuten verdwenen.

• Hoofdpijn

• Gevoel van ophangers of warmte.

• Constipatie

• Postuurlijke reacties bij de plaats van de i.v. injecties.

• Hypotensie (lage bloeddruk)

• Hikken

• Asymptomatische verhoogde leverfunctie.

Deze reactie is in het bijzonder vastgesteld bij patiënten die chemotherapie met cisplaatse ondergingen.

• Zeldzaam (kunnen optreden bij 1 op de 10.000 mensen):

• Depressie

• In individuele gevallen is melding daarnaar van voorbijgaande blindheid bij patiënten die werden behandeld met chemotherapeutische middelen, inclusief cisplaatse. Bij de meerdereheid van de gemelde gevallen van blindheid was de blindheid binnen 20 minuten verdwenen.

• Hoofdpijn

• Gevoel van ophangers of warmte.

• Constipatie

• Postuurlijke reacties bij de plaats van de i.v. injecties.

• Hypotensie (lage bloeddruk)

Il n'existe pas d'antidote spécifique à l'ondansetron. Pour cette raison, si un surdosage est suspecté, seuls les symptômes doivent être traités. Consultez votre médecin si l'un de ces symptômes se produit.

Si vous avez utilisé ou pris trop d'ondansetron B. Braun, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien, ou le Centre Anti-poison (070/245.245).

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables suivants peuvent être graves. Si l'un des effets indésirables suivants se produit, prévenez votre médecin immédiatement; il pourra alors arrêter de vous administrer ce médicament:

Peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

- Douleurs thoraciques, rythme cardiaque irrégulier (arythmie pouvant s'avérer fatale dans certains cas) et rythme cardiaque lent (bradycardie).

Rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) :

- Réactions allergiques immédiates, y compris des réactions allergiques potentiellement fatales (anaphylaxie). Ces réactions peuvent être : gonflement des mains, des pieds, des chevilles, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge qui peut provoquer des difficultés de respiration ou de déglutition. En outre, érythème, démangeaisons et urticaire.

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles) :

- Ischémie myocardique : les signes sont une douleur thoracique soudaine ou une sensation d'oppression thoracique.

Les autres effets indésirables comprennent :

Très fréquents (peuvent affecter plus d'1 personne sur 10) :

- Mauve de tête

Fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

- Sensations de rougeur ou de chaleur
- Constipation
- Réactions locales au site d'injection IV

Peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

- Mouvements involontaires, par exemple mouvements spasmodiques des yeux, contractions musculaires anormales qui peuvent provoquer des mouvements de secousses ou de saccades, crises (par exemple, spasmes épileptiques)
- Hypotension (faible pression artérielle)
- Hoquet

Augmentation asymptotique de la fonction rénale. Ces réactions ont été en particulier observées chez les patients sous chimiothérapie de cisplatin.

Rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) :

- Vertiges pendant une administration intraveineuse rapide.
- Changements transitoires dans l'électrocardiogramme (mesure instrumentale des processus électroniques intervenant normalement lorsque le cœur bat), principalement après une administration intraveineuse d'ondansetron (prolongation de l'intervalle QTc, y compris torsade de pointes)
- Troubles visuels transitoires (p. ex. vision trouble) pendant une administration intraveineuse rapide.
- Des réactions d'hypersensibilité peuvent se produire autour du site d'injection (p. ex. érythème, urticaie, démangeaisons) et s'étendent parfois le long de la veine d'administration du médicament.

Très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) :

- Dépressions
- Dans des cas individuels, une cécité transitoire a été rapportée chez des patients recevant des agents chimiothérapeutiques y compris de cisplatin. La plupart des cas rapportés ont été résolus en 20 minutes.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne seraient pas mentionné dans cette notice.

Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé, Division Vigilance, Boîte Postale 97, B-1000 Bruxelles Madou - site internet : www.notifieruneffetindesirable.be - e-mail : adr@afmps.be

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Ondansetron B. Braun 2 mg/ml

Tenir hors de la vue et la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'étiquette et le carton d'emballage de l'ampoule, après « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Conserver l'ampoule dans l'emballage extérieur à l'abri de la lumière.

Ampoules en polyéthylène (PEBD) : A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Ampoules en verre : Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation. Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Que contient Ondansetron B. Braun 2 mg/ml

La substance active est l'ondansetron.

Chaque ampoule de 2 ml contient 4 mg d'ondansetron.

Chaque ampoule de 4 ml contient 8 mg d'ondansetron.

Chaque millilitre contient 2 mg d'ondansetron sous la forme de chlorhydrate d'ondansetron dihydraté.

Les autres ingrédients sont le chlorure de sodium, le citrate de sodium dihydraté, le monohydrate d'acide citrique et l'eau pour préparations injectables.

Aspects d'Ondansetron B. Braun 2 mg/ml et contenu de l'emballage extérieur

Ondansetron B. Braun 2 mg/ml est une solution transparente et incolore.

Ondansetron B. Braun 2 mg/ml est disponible

- en ampoules en verre incolore contenant 2 ml ou 4 ml de solution pour injection

Taille des conditionnements : 5 et 10 ampoules

- en ampoules en plastique contenant 4 ml de solution pour injection

Taille des conditionnements : 20 ampoules.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant

B. Braun Melsungen AG

Carl-Braun-Straße 1,

34212 Melsungen, Allemagne

Adresse postale :

34209 Melsungen

Allemagne

Numéros de l'autorisation de mise sur le marché :

- Ampoules en verre de 2 ml: BE316881

- Ampoules en verre de 4 ml: BE316897

- Ampoules en plastique de 4 ml: BE421644

Mode de délivrance

Sur prescription médicale.

Ce médicament est autorisé dans les états membres de l'Espace Économique Européen (EEE) sous les noms suivants :

Autriche Ondansetron B. Braun 2 mg/ml

Belgique Ondansetron B. Braun 2 mg/ml, solution injectable

République Tchèque Ondansetron B. Braun 2 mg/ml injekční roztok

Allemagne Ondansetron B. Braun 2 mg/ml Injektionslösung

Danemark Ondansetron "B. Braun"

Espagne Ondansetron B. Braun 2 mg/ml solución inyectable EFG

Finlande Ondansetron B. Braun 2 mg/ml injektioneste, liuos

Italie Ondansetron B. Braun 2 mg/ml soluzione iniettabile

Luxembourg Ondansetron B. Braun 2 mg/ml Injektionslösung

Pays-Bas Ondansetron B. Braun 2 mg/ml, oplossing voor injectie

Pologne Ondansetron B. Braun 2 mg/ml roztwór do wstrzykiwań

Suède Ondansetron B. Braun 2 mg/ml injektionsvätska, lösning

République Slovaque Ondansetron B. Braun 2 mg/ml injekčný roztok

Cette notice a été révisée pour la dernière fois en 04/2022.

Les informations suivantes sont destinées exclusivement aux professionnels de la santé :

Prolongation de l'intervalle QT

Rarement et surtout en cas d'ondansétroïne, des altérations transitoires de l'ECG, y compris une prolongation de l'intervalle QT, ont été rapportées. En outre, des cas de Torsade de Pointes ont été rapportés chez des patients sous ondansétroïne. Il convient d'agir avec précaution chez les patients qui présentent ou sont susceptibles de présenter une prolongation de l'intervalle QT. Ces affections concernent des patients présentant des anomalies électrolytiques, atteints du syndrome du QT long congénital ou prenant d'autres médicaments qui provoquent une prolongation du QT. Par conséquent, il convient de se montrer prudent chez les patients présentant des arythmies ou des troubles de la conduction cardiaque, les patients traités par des agents antiarythmiques ou des bêta-bloquants ainsi que les patients souffrant de troubles électrolytiques significatifs.

Syndrome sérotoninergique

Des rapports de pharmacovigilance ont décrit chez des patients la survenue d'un syndrome sérotoninergique (avec altération de l'état mental, instabilité du système nerveux autonome et troubles neuromusculaires) suite à l'utilisation concomitante d'ondansétroïne et d'autres médicaments sérotoninergiques (y compris des inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (SSRIs) et des inhibiteurs de la recapture de la sérotonine et de la noradrénaline (SNRIs)). Si le tableau clinique justifie un traitement concomitant d'ondansétroïne et d'autres médicaments sérotoninergiques, il est conseillé de surveiller le patient de manière appropriée.

DE – Gebrauchsinformation: Information für Anwender

B. Braun Melsungen AG · 34209 Melsungen, Deutschland

Ondansetron B. Braun 2 mg/ml Injektionslösung

Ondansetron

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht:

- 1. Was ist Ondansetron B. Braun 2 mg/ml und wofür wird es angewendet?
- 2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Ondansetron B. Braun 2 mg/ml beachten?
- 3. Wie ist Ondansetron B. Braun 2 mg/ml zu verwenden?
- 4. Was ist eine größere Menge von Ondansetron B. Braun 2 mg/ml anzuwenden?
- 5. Wie ist Ondansetron B. Braun 2 mg/ml aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Ondansetron B. Braun 2 mg/ml und wofür wird es angewendet?

Ondansetron B. Braun 2 mg/ml gehört zu einer Gruppe von Arzneimitteln, die Antiemetika genannt werden; dies sind Arzneimittel gegen Übelkeit und Erbrechen. Einige medizinische Behandlungen mit Arzneimitteln zur Behandlung von Krebs (Chemotherapie) oder Strahlentherapie können dazu führen, dass Ihnen überall ist oder Sie erbrechen. Es kann auch nach Operationen zu Übelkeit und Erbrechen kommen.

Ondansetron B. Braun 2 mg/ml kann diese Beschwerden bei Erwachsenen lindern und bei Kindern ab einem Alter von 6 Monaten:

- zur Behandlung von Übelkeit und Erbrechen bei der Krebstherapie
- bei Kindern ab einem Alter von 1 Monat:
- zur Vorbeugung und Behandlung von Übelkeit und Erbrechen nach Operationen.

2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Ondansetron B. Braun 2 mg/ml beachten?

Ondansetron B. Braun 2 mg/ml darf nicht angewendet werden (bitte informieren Sie Ihren Arzt)

- wenn Sie allergisch gegen Ondansetron oder einen in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteil dieses Arzneimittels sind;
- wenn Sie Apomorphin erhalten (ein Arzneimittel zur Behandlung der Parkinson-Krankheit).

Warnhinweis und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Ondansetron B. Braun 2 mg/ml anwenden.

Besondere Vorsicht bei der Anwendung dieses Arzneimittels ist erforderlich.

- wenn Sie allergisch gegen andere Arzneimittel sind, die bei Übelkeit und Erbrechen angewendet werden, weil Sie vielleicht auch eine Allergie gegen dieses Arzneimittel entwickeln.
- wenn eine Blockierung im Darm vorhanden ist oder wenn Sie an schwerer Verstopfung leiden. Ondansetron kann die Darmblockierung oder Verstopfung verstärken.
- wenn Sie Arzneimittel erhalten, die sich auf Ihr Herz auswirken.
- wenn Sie Probleme mit dem Herzen haben oder hatten.
- wenn Sie Probleme mit den Salzspiegeln im Blut haben, wie Kalium, Natrium und Magnesium.
- wenn Sie Herzrhythmusstörungen haben (Arrhythmien).
- wenn Sie eine Mandeloperation hatten.
- wenn Ihre Leber nicht mehr richtig arbeitet.

Kinder

Wenn Ihr Kind auch dieses Arzneimittel erhält und darüber hinaus krebsbekämpfende Arzneimittel, die sich auf die Leber auswirken, wird Ihr Arzt die Leberfunktion Ihres Kindes überwachen.

Bei Anwendung von Ondansetron B. Braun 2 mg/ml mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/ anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beobachteten andere Arzneimittel einzunehmen/ anzuwenden.

Insbesondere ist es wichtig, dass Ihr Arzt weiß, ob Sie Folgendes einnehmen/ anwenden:

- bestimmte Arzneimittel (namens Rifampicin oder Schmerzmittel namens Tramadol)

Arzneimittel zur Behandlung einer Depression (wie Fluoxetin, Sertralin, Duloxetin, Venlafaxin)

Apomorphin (ein Arzneimittel zur Behandlung der Parkinson-Krankheit), da bei gleichzeitiger Anwendung dieses Arzneimittels über einen starken Blutdruckabfall und Bewusstseinverlust berichtet wurde.

Arzneimittel, die Ihren Herzrhythmus oder Ihr Herz bee