

NL – Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

B. Braun Melsungen AG · 34209 Melsungen, Duitsland

Rocuronium B. Braun, 10 mg/ml, oplossing voor injectie/infusie

Rocuroniumbromide

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken 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 of verpleegkundige.
- Geeft 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 rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker of verpleegkundige.

Inhoud van deze bijsluiter:

1. Wat is Rocuronium B. Braun en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u Rocuronium B. Braun niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u Rocuronium B. Braun?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Rocuronium B. Braun?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. WAT IS ROCURONIUM B. BRAUN EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEbruIKT?

Rocuronium B. Braun behoort tot de groep van geneesmiddelen die spierverslappers worden genoemd. Onder normale omstandigheden sturen uw zenuwen signalen naar de spieren d.m.v. impulsen. Rocuronium B. Braun blokkeert deze impulsen, zodat de spieren zich ontspannen. Als u een operatie ondergaat, moeten uw spieren volledig ontspannen zijn. Dat maakt het makkelijker voor de chirurg om de spieren te voeren.

Rocuronium B. Braun kan onder algemene verdoving bij *volwassenen* en *kinderen* gebruikt worden om het inbrengen van een buisje voor de ademhaling (mechanische ondersteuning van de ademhaling) in de luchtpijp (trachea) te vergemakkelijken en om ervoor te zorgen dat uw spieren tijdens de ingreep verspanning niet meer hebben.

Als u een *volwassene* bent, kan uw arts dit geneesmiddel ook voor een korte periode als een extra geneesmiddel op de intensive-careafdeling (ICU) toepassen (bv. om een buisje gemakkelijker in de luchtpijp te kunnen plaatsen). Daarnaast kunt u dit geneesmiddel toegediend krijgen als uw sprake is van een spoedende situatie en er eer snel een buisje in uw luchtpijp moet worden geplaatst ter voorbereiding op een operatie.

2. WANNEER MAG U ROCURONIUM B. BRAUN NIET GEbruIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?

Wanneer mag u Rocuronium B. Braun niet gebruiken?
- U bent allergisch voor één van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden onder rubriek 6.

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

Neem contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige voordat u Rocuronium B. Braun gebruikt.

- als u *allergisch* bent voor spierverslappers
- als u een *neer-, lever- of galaoedeem* heeft
- als u een *hartziekte* heeft of een ziekte die uw *bloedsomloop* beïnvloedt
- als bepaalde delen van uw lichaam gezwollen raken door vochtinhouding (*oedeem*, bijvoorbeeld bij de enkels)
- als u een ziekte heeft die de *spieren* of *zenuwen* aantast (*neuromusculaire aandoening*, bijv. polio [poliomylie], myasthenia gravis, Eaton-Lambert syndroom)
- als u ooit *tijdens een verdroging* een *verdroging* in de *lage lichaamstemperatuur* kreeg (*hypothermie*)
- als u een *laag calciumgehalte* in het bloed heeft (*hypocalciemie*, veroorzaakt door bijvoorbeeld grote hoeveelheden bloedtransfusie)
- als u een *laag kaliumgehalte* in het bloed heeft (*hypokalemie*), veroorzaakt door bijvoorbeeld ernstig overgeven, diarree of behandeling met plasmadialyse
- als u een *hoog magnesiumgehalte* in het bloed heeft (*hypermagnesiëmie*)
- als u een *laag eiwitgehalte* heeft in het bloed (*hypoproteïnemie*)
- als u lijdt aan *uitdroging*
- als u een *verhoogde hoeveelheid zuren* in uw bloed heeft (*acidose*)
- als u een *verhoogde hoeveelheid koolstofdioxide* in het bloed heeft (*hypercapnie*)
- als u lijdt aan *overmatig gewichtswervesies* (*cachexie*)
- als u *overgewicht* heeft of *tot de ouderen* behoort
- als u *brandwonden* heeft.

Gebruik u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Rocuronium B. Braun nog andere geneesmiddelen of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dit betreft geneesmiddelen zoals:

- *antibiotica*
- *antidepressiemiddelen* die lithium bevatten
- geneesmiddelen gebruikt voor de behandeling van *hartziekten* of *hoge bloeddruk* (bijv. kinidine, calciumantagonisten, adrenerg blokkende middelen (bijv. betablockers, alfablokkers))
- *diuretica* of *plasallen* (geneesmiddelen die de hoeveelheid urine verhogen)
- sommige laxermedicijnen zoals *magnesiumzouten*
- kinine (gebruikt bij pijn en infecties)
- geneesmiddelen voor de behandeling van *epilepsie* (bijv. fenytoïne, carbamazepine)
- langdurig gebruik van *corticosteroïden* op de *ICU*
- geneesmiddelen voor de behandeling van *myastenia gravis* (neostigmine, pyridostigmine, edrononium, aminopyrindine)
- *theophylline* (gebruikt voor de behandeling van *astma*)
- geneesmiddelen gebruikt voor de behandeling of de preventie van een *virusinfectie* (proteaseremmers)

Let op:

Er kunnen u andere geneesmiddelen tijdens de procedure toegediend worden, die het effect van rocuroniumbromide kunnen beïnvloeden. Dit zijn o.a. bepaalde *anesthetica* (bijv. lokale anesthetica, inhalatie-anesthetica), andere spierverslappers, prontamine die de antistollingswerkzaamheid van bloedkoekjes van heparine tegengaat. UW arts zal dit in overweging nemen wanneer hij de juiste dosis rocuroniumbromide voor u bepaalt.

Zwangerschap en borstvoeding en vruchtbaarheid
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 dit geneesmiddel gebruikt.

Er zijn zeer weinig gegevens over het gebruik van Rocuronium B. Braun tijdens de zwangerschap en er zijn geen gegevens over het geven van borstvoeding. Rocuronium B. Braun mag alleen tijdens de zwangerschap of het geven van borstvoeding gebruikt worden wanneer volgens de arts de voordelen zwaarder wegen dan de risico's. Rocuronium B. Braun mag tijdens een verlossing via de keizerschede gegeven worden.

Er zijn geen gegevens beschikbaar over de invloed van dit geneesmiddel op uw vruchtbaarheid.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Rocuronium B. Braun heeft een grote invloed op de rijvaardigheid en het gebruik van machines. Daarom wordt het niet aanbevolen om auto

te rijden of om potentieel gevarelijke machines te gebruiken gedurende de eerste 24 uur na volledig herstel van het effect van dit geneesmiddel. UW arts dient u te adviseren wanneer u weer kunt gaan autorijden of machines gebruiken. Na uw behandeling dient u altijd door een verantwoordelijke volwassene naar huis begeleid te worden.

Rocuronium B. Braun bevat natrum

Dit geneesmiddel bevat minder dan 1 mmol natrum (23 mg) per dosis, en is daarmee in feite 'natrumvrij'.

3. HOE GEBRUIKT U ROCURONIUM B. BRAUN?

Rocuronium B. Braun wordt door de anesthesist aan u gegeven. Het wordt intraveneus aan u gegeven als een eenmalige injectie of als een continue infusie (over een langere tijdsperiode) in een ader.

Volwassenen

De gebruikte dosis is 0,6 mg per kg lichaamsgewicht en de werking duurt 30 tot 40 minuten. Rocuronium B. Braun continue gecontroleerd. UW arts kan daarom nog een aantal keer een hoeveelheid van dit geneesmiddel aan te toedienen, afhankelijk van uw individuele situatie.

Indien nodig zullen er aanvullende doses toegediend worden. De dosis wordt naar uw behoeften door de anesthesist vastgesteld. Het kan afhankelijk zijn van meerdere factoren zoals interactie met andere geneesmiddelen (kruiswerkings), waarbij de geschatte duur van de operatie, uw leeftijd en klinische conditie in overweging worden genomen.

Dit geneesmiddel is alleen voor eenmalig gebruik.

Gebruik bij kinderen en adolescenten

Dit geneesmiddel kan worden gegeven aan pasgeborenen (0 tot 27 dagen), zuigelingen (28 dagen tot 2 maanden) en peuters (3 maanden tot 23 maanden), kinderen (2 tot 11 jaar) en adolescenten (12 tot 17 jaar). De anesthesist zal de dosis aanpassen aan de behoeften van uw kind. UW dokter zal in aanmerking nemen dat bij kinderen hogere infusiesnelheden nodig kunnen zijn.

De ervaring met rocuroniumbromide met betrekking tot de speciale vorm van anesthesie die spooductie wordt genoemd, is bij kinderen en adolescenten beperkt. Rocuroniumbromide wordt derhalve bij kinderen en adolescenten niet aanbevolen voor spooductie.

Oudere patiënten, patiënten met vetzucht/overgewicht en patiënten met lever- en/of galziekten en/of nierfaalen

Uw arts moet de dosering die u zult krijgen mogelijk aanpassen afhankelijk van uw individuele situatie.

Heeft u te veel van Rocuronium B. Braun gekregen?

Uw anesthesist zal u zorgvuldig controleren als u het geneesmiddel Rocuronium B. Braun krijgt toegediend, daarom is het onwaarschijnlijk dat u te veel Rocuronium B. Braun gebruikt. Als dit toch gebeurt, zou de spierverslapping kunnen toenemen. UW anesthesist zal u dit geneesmiddelen toedienen die dit effect opheffen en zal ervoor zorgen dat de anesthesie en de kunstmatige beademing zal worden voortgezet tot u weer zelf admet.

Wanneer u te veel van Rocuronium B. Braun heeft gebruikt, neem dan direct contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

Overige vragen

Heeft u nog vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker of verpleegkundige.

Voor informatie bestemd voor artsen of andere beroepsbeoefenaars in de gezondheidszorg, zie betreffende rubriek onderaan.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

De volgende bijwerkingen kunnen ernstig zijn. Krijgt u last van een van de volgende bijwerkingen, raadpleeg dan direct uw arts of verpleegkundige:

Zeer zelden (kunnen bij maximaal 1 op 10.000 mensen optreden)

Overgevoeligheid/reacties (allergische reacties) en symptomen die hierbij voorkomen. Een overgevoeligheid/reactie kan zijn: huiduitslag, geuk, moeizel ademen, lage bloeddruk, snelle hartslag, flauwte, shock, of zwelling van het gezicht, lippen, keel of tong, netvlies, galbulten, roodheid van de huid. Bovendien zou tijdens de verdoving de situatie kunnen optreden dat u andere problemen met uw ademhalingssysteem krijgt (luchtwegcomplicatie van de anesthesie).

Niet bekend (kunnen niet de beschikbare gegevens niet worden bepaald):

- Stoppen van de ademhaling
- Falen van de ademhaling
- Ernstige kramp van kransslagader tijdens een allergische reactie (Kounis-syndroom). Dit kan een pijnlijk en drukkend gevoel op de borst (angina) geven of een hartaanval (hartinfarct) veroorzaken.

Anderen bijwerkingen kunnen zijn:

Soms/zelden (kunnen bij tussen de 1-10 op de 1.000 mensen optreden)

- Verhoogde hartslag (tachycardie)
- Vertraagd herstel van de verdoving
- Verlaging van de bloeddruk (hypotensie)
- Geneesmiddel werkt niet
- Het effect van het geneesmiddel was in algemene zin verhoogd of verlaagd.
- De reactie van uw lichaam op dit geneesmiddel kan verhoogd of verlaagd zijn
- Pijn op de injectieplaats
- Een verlengde spierverslappingse werking (verlengde neuromusculaire blokkade).

Zeer zelden (kunnen bij 1 op de 10.000 mensen optreden):

- Verhoogde histamineconcentratie in het bloed
- Piepende ademhaling (bronchospasmen)
- Niet meer kunnen bewegen (slappe verlamming)
- Spierrelaxatie (na langdurig gebruik op de ICU, met name als het samen met cortison is toegediend).

*Klinische onderzoeken suggereren dat bij *pediatrische patiënten* vaak een verhoging van de hartslag voorkomt en deze kan bij maximaal 1 op 10 mensen optreden.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijk bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het Federaal agentchap voor geneesmiddelen en gezondheidsproducten - Afdeling Vigilantie - Postbus 97 - B-1000 Brussel Madou - website: www.eenbijwerkingmelden.be - e-mail: adr@fagg.be.

Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. HOE BEWAART U ROCURONIUM B. BRAUN?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebukt dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op het etiket en de doos na "EXP". Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Waren bewerken 25°C.

Na eerste opening: Het product dient direct na opening van de ampul gebruikt te worden.

Na verdund: de chemische en fysieke stabilitéit van een in gebruik genomen 5 mg/ml en een 0,1 mg/ml oplossing (verdund met natriumchloride 9 mg/ml (0,9%) en glucose 50 mg/ml (5%)) oplossing voor infusie in een houder van glas of kunststof bij kamertemperatuur en kamertijd is aangegetoed gedurende 24 uur. Vanuit microbiologisch oogpunt dient het product direct gebruikt te worden. Indien niet direct gebruikt, is de bewaartijdsperiode en de condities voorafgaand aan gebruik, de verantwoordelijkheid van de gebruiker en zou niet langer dan 24 uur bij 2 tot 8°C mogen zijn, tenzij verdunding heeft plaatsgevonden onder gecontroleerde en gevalideerde aspecifieke condities. Gebukt dit geneesmiddel niet als u merkt dat de oplossing niet helder of niet vrij van deeltjes is.

Spoule geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE

Welke stoffen zitten er in Rocuronium B. Braun?

- De werkzame stof is rocuroniumbromide.

- 1 ml bevat 10 mg rocuroniumbromide.

- Elke 5 ml ampul bevat een totale hoeveelheid van 50 mg rocuroniumbromide.

- De andere stoffen zijn glucuronolacton, natriumacetaat trihydraat, natriumcitraat dihydraat en water voor injecties.

Hoe ziet Rocuronium B. Braun eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Rocuronium B. Braun is een heldere, kleurloze tot vaal-bruin-gle oplossing voor injectie / infusie.

Verpakkingsspecificatie:

Rocuronium B. Braun is verkrijgbaar in verpakkingen van 20 plastic ampullen die 5 ml oplossing bevatten.

<h4

vous recevez trop de Rocuronium B. Braun. Si cela se produit, la relaxation musculaire pourrait augmenter. Votre anesthésiste pourra alors vous administrer des médicaments visant à inverser cet effet et veillera à ce que l'anesthésie et la ventilation artificielle soient assurées jusqu'à ce que vous puissiez respirer par vos propres moyens.

Si vous avez utilisé trop de Rocuronium B. Braun, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien, ou le Centre Anti-Poisons (070/245.245).

Questions supplémentaires

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

Pour les informations destinées aux pharmaciens et aux professionnels des soins de santé, consulter la rubrique correspondante ci-dessous.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

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 manifeste, veillez immédiatement à votre médecin ou infirmier/ère :

Très rare (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10.000) :

Réactions d'hypersensibilité (réactions allergiques) et symptômes associés. Les réactions d'hypersensibilité peuvent comprendre une éruption cutanée, des démangeaisons, des difficultés à respirer, une faible pression artérielle, une accélération des battements du cœur, un collapsus circulatoire, un choc ou un gonflement de la face, des lèvres, de la gorge ou de la langue, de l'urticaire, une papule, une rougeur de la peau. De plus, pendant l'anesthésie il peut paraître que votre système respiratoire présente d'autres difficultés (complications respiratoires de l'anesthésie).

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

- Arrêt respiratoire
- Insuffisance respiratoire
- Spasme allergique sévère des vaisseaux sanguins coronaires (syndrome de Kounis) entraînant douleur dans la poitrine (angine) ou crise cardiaque (infarctus du myocarde)

Autres effets indésirables

Peu fréquent/rare (peut affecter 1-10 personnes sur 1.000) :

- Augmentation du rythme cardiaque (tachycardie)*
- Retard de récupération après anesthésie
- Baisse de la pression artérielle (hypotension)
- Inefficacité du médicament
- Effet du médicament en général augmenté ou diminué
- Réponse de votre organisme à ce médicament peut être plus forte ou plus faible
- Douleur au site d'injection
- Prolongation de l'effet de relaxation musculaire (bloc neuro-musculaire prolongé)

Très rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10.000) :

- Augmentation du taux d'histamine dans le sang
- Respiration sifflante (bronchospasme)
- Perte du mouvement (paralysie flaccide)
- Faiblesse musculaire (après une utilisation à long terme de ce médicament en USI, particulièrement si est administré avec de la cortisone)

*Les études cliniques suggèrent que chez les patients pédiatriques, l'accélération de la fréquence cardiaque est fréquente et peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait 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.notifierneffetindesirable.be

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

5. COMMENT CONSERVER ROCURONIUM B. BRAUN 10 MG/ML

Tenir hors la vue et de la portée des enfants.

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

Conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Après première ouverture : le produit doit être utilisé immédiatement après ouverture.

Après dilution : la stabilité physique et chimique en cours d'utilisation d'une solution de 5 mg/ml et de 0,1 mg/ml (diluée au moyen d'une solution de chlorure de sodium 9 mg/ml [0,9%] et de glucose 50 mg/ml [5%] pour perfusion) a été démontrée pendant 24 heures à température ambiante, lorsqu'elle est exposée à la lumière de la salle dans des récipients en verre et en plastique. Du point de vue microbiologique, le produit doit être utilisé immédiatement. Si l'il n'est pas utilisé immédiatement, la durée de conservation en cours d'utilisation et les conditions ayant utilisation relèvent de la responsabilité de l'utilisateur et ne doivent pas excéder 24 heures à une température de 2 à 8°C, hormis si la dilution a eu lieu dans des conditions aseptiques contrôlées et validées.

N'utilisez pas ce médicament si vous remarquez que la solution n'est pas claire ou exempte de toute particule.

Ne jetez aucun médicament dans tout à l'égoût 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

Ce que contient Rocuronium B. Braun

- La substance active est le bromure de rocuronium.
 - 1 ml contient 10 mg de bromure de rocuronium.
- Chaque ampoule de 5 ml contient un total de 50 mg de bromure de rocuronium.

Les autres composants sont le gluconolactone, l'acétate de sodium trihydraté, le citrate de sodium dihydraté et de l'eau pour préparations injectables.

Qu'est-ce que Rocuronium B. Braun et contenu de l'emballage extérieur

Rocuronium B. Braun est une solution injectable / pour perfusion claire, incolore à jaune marron.

Présentation :

Rocuronium B. Braun est disponible en emballages de 20 ampoules en plastique contenant 5 ml de solution.

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

B. Braun Melsungen AG

Carl-Braun-Straße 1

34212 Melsungen

Allemagne

Téléphone : +49-5661-71-0
Fax : +49-5661-71-4567

Mode de délivrance

Sur prescription médicale

Numéros de l'autorisation de mise sur le marché :

BE534880

Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen sous les noms suivants :

Autriche	Rocuroniumbromid B. Braun 10 mg/ml
Belgique	Rocuronium B. Braun 10 mg/ml solution pour injection/perfusion
République tchèque	Rocuronium B. Braun 10 mg/ml
Allemagne	Rocuroniumbromid B. Braun 10 mg/ml
Espagne	Rocuronio B. Braun 10 mg/ml
Finlande	Rocuronium B. Braun 10 mg/ml
Grèce	Rocuronium B. Braun 10 mg/ml
Irlande	Rocuronium 10 mg/ml
Italie	Rocuronio B. Braun 10 mg/ml
Luxembourg	Rocuroniumbromide B. Braun 10 mg/ml
Pays-Bas	Rocuronium B. Braun
Pologne	Brometo de Rocurónio B. Braun
Portugal	Rocuronium B. Braun 10 mg/ml
Suède	Rocuronium B. Braun 10 mg/ml
Slovaquie	Rocuronium B. Braun 10 mg/ml
Royaume-Uni	Rocuronium 10 mg/ml

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 01/2022.

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

Guide de préparation pour :

Rocuronium B. Braun 10 mg/ml solution pour injection / perfusion

Il est important que vous lisiez l'intégralité de ce guide avant de procéder à la préparation de ce produit médicinal.

Préparation en vue de l'administration intraveineuse

A usage unique exclusivement.

Rocuronium B. Braun est administré par intraveineuse (IV) sous la forme soit d'une injection de bolus, soit d'une perfusion continue. Rocuronium B. Braun s'est avéré compatible avec les solutions de chlorure de sodium 9 mg/ml (0,9%) et de glucose 50 mg/ml (5%).

Toute solution non utilisée doit être jetée.

Ce produit médicinal ne doit pas être mélangé avec d'autres produits médicaux, à l'exception de ceux mentionnés ci-dessus.

Une incompatibilité physique a été documentée pour Rocuronium B. Braun lors de son ajout à des solutions contenant l'une des substances actives suivantes : amphotéricine, amoxicilline, azathioprine, céfazoline, cloxacilline, dexaméthasone, diazépam, énoxime, érythromycine, famotidine, furosemide, succinate sodique d'hydrocortisone, insuline, intralipid, méthohexitol, méthylprednisolone, succinate sodique de prednisolone, thiopental, triméthoprime et vancomycine.

Si Rocuronium B. Braun est administré via la même ligne de perfusion que d'autres produits médicaux, il est important que cette ligne de perfusion soit rinçée correctement (par exemple à l'aide de NaCl 0,9%) entre l'administration de Rocuronium B. Braun et les autres produits médicaux dont l'incompatibilité avec Rocuronium B. Braun a été démontrée ou dont la compatibilité avec Rocuronium B. Braun n'a pas été établie.

Qu'est-ce que Rocuronium B. Braun et contenu de l'emballage extérieur

Rocuronium B. Braun est une solution injectable / pour perfusion claire, incolore à jaune marron.

Présentation :

Rocuronium B. Braun est disponible en emballages de 20 ampoules en plastique contenant 5 ml de solution.

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

B. Braun Melsungen AG

Carl-Braun-Straße 1

34212 Melsungen

Allemagne

DE – Gebrauchsinformation: Information für Anwender

B. Braun Melsungen AG · 34209 Melsungen, Deutschland

Rocuroniumbromid B. Braun 10 mg/ml Injektions-/Infusionslösung

Rocuroniumbromid

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 oder das medizinische Fachpersonal.
- 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, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

Was in dieser Packungsbeilage steht:

1. Was ist Rocuroniumbromid B. Braun und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Rocuroniumbromid B. Braun beachten?
3. Wie ist Rocuroniumbromid B. Braun anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Rocuroniumbromid B. Braun aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Rocuroniumbromid B. Braun und wofür wird es angewendet?

Rocuroniumbromid B. Braun gehört zu einer Gruppe von Arzneimitteln, die als Muskelrelaxanzien bezeichnet werden.

Unter normalen Umständen senden die Nerven über Impulse Bot-schäften an die Muskeln. Rocuroniumbromid B. Braun wirkt, in dem es diese Impulse blockiert, so dass die Muskulatur sich entspannt.

Wenn Sie operiert werden, muss Ihre Muskulatur ganz entspannt sein. Das erleichtert es den Chirurgen, die Operation durchzuführen.

Erwachsene und Kinder: Bei einer Operation in Vollnarkose kann Rocuroniumbromid B. Braun angewendet werden, um das Einführen eines Schlauches in die Lufttröhre zur Unterstützung der Atmung (maschinell assistierte Atmung) zu erleichtern und um zu gewährleisten, dass Ihre Muskeln während der Operation entspannt sind. Bei Erwachsenen kann der Arzt dieses Arzneimittels für kurze Zeit als zusätzliches Arzneimittel in die Intensivstation einsetzen (z.B. um das Einführen eines Schlauches in die Lufttröhre zu erleichtern). Darüber hinaus kann dieses Arzneimittel auch in einer Notfallsituation angewendet werden, wenn es erforderlich ist, zur Vorbereitung einer Operation sehr schnell einen Schlauch in die Lufttröhre einzuführen.

2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Rocuroniumbromid B. Braun beachten?

Rocuroniumbromid B. Braun darf nicht angewendet werden, wenn Sie allergisch gegen Rocuronium, Bromid oder einen der sonstigen sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Warhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, Apotheker oder dem medizinischen Fachpersonal, bevor Sie Rocuroniumbromid B. Braun anwenden:

- wenn Sie allergisch gegen Muskelrelaxanzien sind
- wenn Sie eine Nieren-, Leber- oder Gelenkerkrankung haben
- wenn Sie eine Herzkrankheit oder eine Erkrankung haben, die Ihren Blutkreislauf beeinträchtigt
- wenn Sie eine Enzymverminderung haben (z.B. Ödeme im Kniekehlebereich)
- wenn Sie eine Krankheit haben, die die Nerven und Muskelbeweglichkeit (neuromuskuläre Erkrankungen, z.B. Kinderlähmung (Poliomyleitis), Myasthenia gravis, Eaton-Lambert-Syndrom)
- wenn Sie während einer Narkose eine zu geringe Körpertemperatur (Hypothermie) entwickeln
- wenn Sie einen niedrigen Kalziumspiegel im Blut (Hypokalzämie) haben (beispielsweise durch massive Transfusionen verursacht)
- wenn Sie einen niedrigen Kalziumspiegel im Blut (Hypokalzämie) haben (beispielsweise durch starke Erbrechen, Durchfall oder Therapie mit Entwässerungsmitteln verursacht)
- wenn Sie einen hohen Magnesiumspiegel im Blut (Hypermagnesiämie) haben
- wenn Sie einen niedrigen Eiweißgehalt im Blut (Hipoproteinämie) haben
- wenn Sie unter einer Dehydratation leiden
- wenn Sie einen zu hohen Säuregehalt im Blut (Azidose) haben
- wenn Sie einen zu hohen Kohlendioxidgehalt im Blut (Hyperkapnie) haben
- wenn Sie unter exzessiver Gewichtsabnahme (Kachexie) leiden
- wenn Sie übergewicht oder älter sind
- wenn Sie Verbrünnungen haben

Anwendung von Rocuroniumbromid B. Braun zusammen mit anderen Arzneimitteln

Ihr Arzt oder Apotheker muss Bescheid wissen, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen / anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen / angewendet haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen / anzuwenden, wie: