

optilube.TM
active CHG free

REF 1167
REF 1168



STERILE R

MD

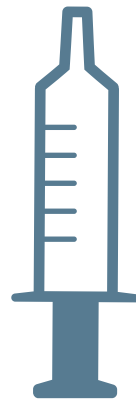


CE 2292



30°C

optilube.TM
active CHG free



Instructions for use



GBR

INSTRUCTIONS FOR USE**PRODUCT REF/CONTENTS**

- 1167 OptiLube Active CHG Free 6ml Prefilled Syringe
1168 OptiLube Active CHG Free 11ml Prefilled Syringe

This is an OptiLube Active CHG Free product information leaflet for the user. OptiLube Active CHG Free has been prescribed for you by a Healthcare Professional. Do not share it with anyone else. Read all of the product information leaflet prior to use and retain for your information. If you are unsure about how to use this product, or whether it is suitable for you, please seek medical advice.

PRODUCT DESCRIPTION

OptiLube Active CHG Free (with Lidocaine) is a sterile, single-use, pre-filled syringe with water-soluble jelly available in 6ml and 11ml syringes.

INGREDIENTS

100g of OptiLube Active CHG Free contains:

Active Ingredient: • 2g Lidocaine Hydrochloride
Other Ingredients: • Purified Water; • Propylene Glycol; • Hydroxyethyl cellulose.

INTENDED PURPOSE

OptiLube Active CHG Free is a medical device that helps to prevent trauma being caused to the patient during catheterisation procedures or other urethral procedures by effective lubrication. Additionally, OptiLube Active CHG Free contains the following ancillary medicinal substance; local anaesthetic (Lidocaine) to help reduce pain for the patient.

INDICATION FOR USE

OptiLube Active CHG Free is designed to lubricate the urethra prior to insertion of a urethral catheter and other urological medical devices including cystoscopes.

CONTRAINDICATIONS

OptiLube Active CHG Free must not be used in patients:

- With known allergies or hypersensitivity to any of the ingredients.
- Who have ever had a reaction to Lidocaine.
- Who have damaged or bleeding mucous membranes because of the risk of systemic absorption of the Lidocaine.

Do not use in children below 2 years of age.

Do not use for intravenous (IV) or intramuscular (IM) injections.

Do not use orally. If swallowed, please seek medical advice.

Do not use in eyes. If it comes into contact with the eyes, please seek medical advice.

WARNINGS AND PRECAUTIONS

OptiLube Active CHG Free must only be used under the supervision of Healthcare Professionals in accordance with local guidelines, policies and procedures.

OptiLube Active CHG Free is not suitable if a patient:

- Has a damaged or bleeding urethra.
- Care should be taken when using the jelly with patients who:
- Have heart problems or taking medication for treating irregular heartbeat;
- Have liver problems;
- Are epileptic.

OptiLube Active CHG Free must not be used at the same time as other medical devices or medicines containing Lidocaine or other local anaesthetic.

Patients may experience a slight stinging on application of the jelly, but this usually stops once the anaesthetic starts to work. Encourage patients to report any reaction to the jelly.

Keep out of reach of children.

Ensure OptiLube Active CHG Free is suitable for the intended use and compatible with other medical devices to be used in conjunction with it.

This is a single-use device. Re-use of this device may result in patient infection/cross-contamination.

Re/sterilisation, reprocessing, cleaning and disinfection may also compromise the product characteristics, resulting in trauma or infection to the patient.

OptiLube Active CHG Free is latex free.

PREGNANCY AND LACTATION

Only during use pregnancy and breast feeding under the direction of a doctor. Always ask the patient if they are pregnant prior to using the jelly.

EFFECTS ON THE ABILITY TO DRIVE AND USE MACHINERY

The ability to drive and operate machinery may be slightly impaired after the use of lubricant jelly with Lidocaine. If affected, patients should be advised not to drive or use machinery.

INTERACTIONS OF MEDICINAL SUBSTANCES**AND SUBSTANCES THAT ARE ABSORBED**

Depending on the absorption of Lidocaine, these interactions can be seen when used with the following medications:

Propranolol: Reduction in plasma clearance of Lidocaine;

Cimetidine: Reduction in plasma clearance of Lidocaine;

Antiarrhythmic products: Increase in the toxicity of Lidocaine;

Phenytoin or barbiturates: Reduction in plasma levels of Lidocaine.

Specified interactions can be seen in the long-term use and repeated high doses.

When administered as recommended, there is no clinically significant interactions reported.

UNDESIRABLE SIDE EFFECTS

Like any medication, OptiLube Active CHG Free may cause side effects in some people.

Side effects to this product must be documented in patient records.

In rare cases local hypersensitivity reactions may occur, such as redness, stinging, blistering or itching and/or systemic reactions to **Lidocaine**. There is also a risk of severe reactions including drop in blood pressure, dizziness, nausea, shortness of breath, bradycardia, convulsions and anaphylactic shock. If this occurs, stop using **OptiLube Active CHG Free** and consult your Healthcare Professional.

Any serious incident or malfunction which may affect the safety of **OptiLube Active CHG Free** should be reported to the manufacturer and the Competent Authority of the Member State in which the user and/or patient is established.

DOSAGE

Dosage recommendations:

FOR ADULTS: Max. 800 mg **Lidocaine** during a 24 hour period (x 3 syringe for 11 ml) (x 6 syringe for 6 ml),

FOR CHILDREN (between 2 and 15 years): Max. 0.3ml gel/kg B.W (\approx 6mg **Lidocaine**/kg) is recommended per procedure and no more than four doses should be administered within 24 hours.

In children below 2 years lubricant gel with **Lidocaine** must not be used.

OVERDOSE

Excessive dosage or short intervals between doses can result in high plasma levels and serious adverse effects.

OptiLube Active CHG Free must not be used at the same time as any other medical device or medicines containing a local anaesthetic agent.

In the event of excessive absorption of **Lidocaine** into the bloodstream, symptoms may include central nervous system effects and cardiovascular reactions.

In the event of excessive use or use outside of these guidelines please seek medical advice.

HOW TO USE

The decision as to which size (6ml or 11ml) of **OptiLube Active CHG Free** sterile lubricating jelly pre-filled syringe to be used is taken by the Healthcare Professional.

It is recommended that this product is used as part of an aseptic technique.

- Cleanse the opening to the urethra and surrounding area prior to use;
- Evenly peel back the paper backing and remove the sterile syringe;
- Remove the cap from the end of syringe;
- Apply a drop of jelly to urethral opening to make initial insertion easier;
- Insert the nozzle into the urethral opening and press the plunger of the syringe slowly to release the necessary amount of **OptiLube Active CHG Free**.

NOTE: **OptiLube Active CHG Free** should be applied to the urethra, not directly onto the device;

- The lubrication characteristics of the jelly start to take effect at the time of application. The onset of anaesthetic effect takes 3-5 minutes.

Do not use if packaging is damaged or unintentionally opened prior to use.

STERILISATION

OptiLube Active CHG Free is supplied sterile.

Sterilised with gamma radiation after the packaging process.
Do not resterilise.

STORAGE AND HANDLING

The scale on the syringe is for the orientation of the user. It does not have a measurement function.

Store between 5-30°C (41-86°F) until expiry date.

Keep dry and out of direct sunlight.

Unopened packs have a 3-year shelf life. Do not use after expiry date.

DISPOSAL

OptiLube Active CHG Free must be disposed of according to local policies and procedures, including any remaining fluid in the syringe.

FRA

MODE D'EMPLOI

RÉF. PRODUIT/CONTENU

1167 OptiLube Active CHG Free sans gluconate de chlorhexidine 6 ml Seringue préremplie

1168 OptiLube Active CHG CHG Free sans gluconate de chlorhexidine 11 ml Seringue préremplie

Cette notice contient les informations sur le produit **OptiLube Active CHG Free** sans gluconate de chlorhexidine. **OptiLube Active CHG Free** sans gluconate de chlorhexidine vous a été prescrit par un professionnel de santé. Ne le partagez pas avec quelqu'un d'autre. Veuillez lire l'intégralité de la notice du produit avant toute utilisation et la conservez-la. Si vous avez un doute sur la manière d'utiliser ce produit ou si celui-ci est adapté à votre cas, veuillez consulter un médecin.

DESCRIPTION DU PRODUIT

OptiLube Active CHG Free sans gluconate de chlorhexidine (avec **Lidocaine**) est une seringue préremplie stérile, à usage unique, contenant un gel hydrosoluble, disponible en seringues de 6 et 11 ml.

INGRÉDIENTS

100 g d'**OptiLube Active CHG Free** sans gluconate de chlorhexidine contiennent :

Ingédient actif : • 2 g de chlorhydrate de **lidocaïne**

Autres ingrédients : • Eau purifiée ; • Propylène glycol ; • Hydroxyéthylcellulose.

FINALITÉ PRÉVUE

OptiLube Active CHG Free sans gluconate de chlorhexidine est un dispositif médical qui aide à prévenir les traumatismes causés au patient pendant les procédures de cathétérisme ou autres procédures urétrales en assurant une lubrification efficace. En outre, **OptiLube Active CHG Free** sans gluconate de chlorhexidine contient un anesthétique local, la **Lidocaïne**, servant à réduire la douleur du patient.

MODE D'EMPLOI

OptiLube Active CHG Free sans gluconate de chlorhexidine est conçu pour lubrifier l'urètre avant l'insertion d'un cathéter uréral ou tout autre dispositif médical, dont le cystoscope.

CONTRE-INDICATIONS

- OptiLube Active CHG Free sans gluconate de chlorhexidine ne doit pas être utilisé :
- En cas d'allergies ou d'hypersensibilité connue à l'un de ses ingrédients.
 - En cas de réaction à la **Lidocaïne**.
 - En cas de lésions ou d'hémorragies des membranes muqueuses à cause du risque d'absorption systémique de la **Lidocaïne**.

Ne convient pas aux enfants de moins de 2 ans. Ne pas utiliser pour des injections intraveineuses (IV) ou intramusculaires (IM). Ne pas administrer par voie orale. En cas d'ingestion, consulter un médecin. Ne pas utiliser dans les yeux. En cas de contact avec les yeux, veuillez consulter un médecin.

AVERTISSEMENTS ET PRÉCAUTIONS

OptiLube Active CHG Free sans gluconate de chlorhexidine doit être uniquement utilisé sous la supervision d'un professionnel de la santé, conformément aux directives, politiques et procédures locales.

OptiLube Active CHG Free sans gluconate de chlorhexidine ne convient pas aux patients :

- Souffrant de lésions ou d'hémorragies de l'urètre.
- Le gel est à utiliser avec précaution auprès de patients souffrant de :

 - problèmes cardiaques ou prenats des médicaments pour traiter l'arythmie cardiaque ;
 - troubles hépatiques ;
 - épilepsie.

Ne pas utiliser OptiLube Active CHG Free sans gluconate de chlorhexidine en même temps que d'autres dispositifs médicaux contenant de la **Lidocaïne** ou tout autre anesthésique local. Les patients peuvent ressentir une douleur aiguë au moment de l'application du gel, mais celle-ci disparaît en général lorsque l'anesthésique commence à faire effet.

Encouragez les patients à signaler toute réaction au gel. Tenir hors de la portée des enfants. Assurez-vous qu'**OptiLube Active CHG Free** sans gluconate de chlorhexidine soit adapté à l'usage prévu et compatible avec les autres dispositifs médicaux utilisés conjointement. Ceci est un dispositif médical à usage unique. En cas de réutilisation, le patient pourrait subir une infection ou une contamination croisée. Une (nouvelle) stérilisation, un retraitement, le nettoyage et la désinfection pourraient également compromettre les caractéristiques du produit et causer une blessure ou une infection au patient. OptiLube Active CHG Free sans gluconate de chlorhexidine ne contient pas de latex.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

En cas de grossesse ou d'allaitement, veuillez consulter votre médecin avant toute utilisation. Demandez toujours à la patiente si elle est enceinte avant d'administrer le gel.

EFFETS SUR L'APTITUDE À CONDUIRE DES VÉHICULES ET À UTILISER DES MACHINES

L'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être légèrement altérée après l'utilisation de gels lubrifiants contenant de la **Lidocaïne**. Les patients présentant ce type d'effets indésirables ne doivent pas conduire de véhicule ni utiliser des machines.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS ET SUBSTANCES QUI SONT ABSORBÉES

Les interactions avec les médicaments suivants peuvent survenir en cas d'absorption de **Lidocaïne** :

- Propranolol : réduction de la clairance du plasma de la **Lidocaïne** ;
- Cimétidine : réduction de la clairance du plasma de la **Lidocaïne** ;
- Agents antiarythmiques : augmentation de la toxicité de la **Lidocaïne** ;
- Phénytoïne ou barbituriques : réduction des niveaux de plasma de la **Lidocaïne**.

On peut constater des interactions spécifiques en cas d'utilisation à long terme et de doses élevées répétées. Aucune interaction clinique importante après l'administration n'a été signalé en cas de respect des recommandations.

EFFETS SECONDAIRES INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, OptiLube Active CHG Free sans gluconate de chlorhexidine peut causer des effets secondaires. Les effets secondaires doivent être répertoriés dans le dossier médical du patient. Des rares cas d'hypersensibilité peuvent se produire, notamment des rougeurs, des douleurs aiguës, des éruptions cutanées, des démangeaisons ou des réactions systémiques à la **Lidocaïne**. Peut également provoquer des réactions graves telles que la chute de la pression artérielle, des étourdissements, la nausée, l'essoufflement, la bradycardie, des convulsions et un choc anaphylactique. En cas d'apparition d'une de ces réactions, cessez toute utilisation d'**OptiLube Active CHG Free** sans gluconate de chlorhexidine et consultez un professionnel de santé. Tout incident ou mauvais fonctionnement grave lié à OptiLube Active CHG Free sans gluconate de chlorhexidine doit être signalé au fabricant et à l'autorité compétente de l'État membre dans lequel l'utilisateur et le patient sont établis.

POSOLOGIE

Indications de posologie :

POUR LES ADULTES : 800 mg maximum de **Lidocaïne** sur une période de 24 heures (3 seringues de 11 ml ou 6 seringues de 6 ml),

POUR LES ENFANTS (entre 2 et 15 ans) : un maximum de 0,3 ml de gel/kg de poids corporel (soit ≤ 6 mg de **lidocaïne**/kg) est recommandé par intervention, sans dépasser quatre doses par 24 heures.

Le gel lubrifiant à base de **Lidocaïne** ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 2 ans.

SURDOSAGE

Un dosage excessif ou de courts intervalles entre les différentes doses peuvent augmenter le niveau de plasma et avoir de graves effets indésirables. OptiLube Active CHG Free sans gluconate de chlorhexidine ne doit pas être utilisé en même temps que d'autres dispositifs médicaux ou médicaments contenant un anesthésique local. En cas de taux excessif de **lidocaïne** dans le sang, les symptômes peuvent inclure des effets sur le système nerveux central et des réactions cardiovasculaires. En cas d'utilisation excessive ou de non-respect des présentes directives, veuillez consulter un médecin.

MODE D'EMPLOI

La décision quant à la taille (6 ou 11 ml) de la seringue préremplie de gel lubrifiant

stérile OptiLube Active CHG Free sans gluconate de chlorhexidine à utiliser est laissée à l'appréciation du professionnel de santé. L'utilisation de ce produit est recommandée dans le cadre d'une technique aseptique.

- Nettoyer l'orifice urétral et la zone environnante avant l'utilisation ;
 - Décoller uniformément la pellicule de papier et retirer la seringue stérile ;
 - Retirer bouchon de l'extrémité la seringue ;
 - Appliquer une goutte de gel sur l'ouverture urétral afin de faciliter l'insertion ;
 - Insérer l'embout dans l'orifice urétral et appuyer lentement sur le piston de la seringue pour libérer la quantité nécessaire de gel lubrifiant OptiLube Active CHG Free sans gluconate de chlorhexidine. REMARQUE : OptiLube Active CHG Free sans gluconate de chlorhexidine doit être appliquée sur l'urètre plutôt que sur le dispositif médical ;
 - Les caractéristiques de lubrification du gel commencent à faire de l'effet au dès l'application. L'anesthésie commence à faire effet au bout de 3 à 5 minutes.
- Ne pas utiliser si l'emballage a été endommagé ou ouvert par accident avant la procédure.

STÉRILISATION

OptiLube Active CHG Free sans gluconate de chlorhexidine est fourni stérile et a été stérilisé par rayonnement gamma après le processus d'emballage. Ne pas restériliser.

STOCKAGE ET MANIPULATION

La graduation de la seringue a pour seul but d'orienter l'utilisateur. Elle ne sert pas à mesurer. Conserver à une température comprise entre 5 et 30 °C (41 et 86 °F) jusqu'à la date de péremption. Conserver à l'abri de la lumière directe du soleil.

Les emballages non ouverts ont normalement une durée de conservation de trois (3) ans. Ne pas utiliser après la date de péremption.

ÉLIMINATION

OptiLube Active CHG Free sans gluconate de chlorhexidine doit être éliminé conformément aux politiques et procédures locales, y compris tout liquide restant dans la seringue.

DEU

GEBRAUCHSANWEISUNG

PRODUKTREFERENZ/INHALT

1167 OptiLube Active CHG Free Fertigspritze (6 ml)

1168 OptiLube Active CHG Free Fertigspritze (11 ml)

Dies ist eine Produktinformationsbroschüre für Anwender von OptiLube Active CHG Free. OptiLube Active CHG Free wurde Ihnen von einer medizinischen Fachkraft verschrieben. Geben Sie dieses Produkt nicht an andere Personen weiter. Lesen Sie sich vor der Verwendung die gesamte Produktinformationsbroschüre durch und bewahren Sie sie zu Ihrer Information auf. Wenn Sie sich nicht sicher sind, wie Sie dieses Produkt verwenden sollen oder ob es für Sie geeignet ist, holen Sie sich bitte ärztlichen Rat ein.

PRODUKTBESCHREIBUNG

OptiLube Active CHG Free (mit Lidocain) ist eine sterile Fertigspritze (6 oder 11 ml) mit wasserlöslichem Gel zum Einmalgebrauch.

INHALTSSTOFFE

100 g OptiLube Active CHG Free enthalten:

Wirkstoff: • 2 g Lidocainhydrochlorid

Sonstige Inhaltsstoffe: • Gereinigtes Wasser, • Propylenglykol, • Hydroxyethylcellulose.

VORGESEHENER ZWECK

OptiLube Active CHG Free ist ein Medizinprodukt, das durch effektive Lubrikation dazu beiträgt, Traumata des Patienten bei Katheterisierungs- oder anderen Harnröhrenverfahren zu verhindern. Darüber hinaus enthält OptiLube Active CHG Free den folgenden Hilfsstoff: Lokalanästhetikum (Lidocain), um die Schmerzen des Patienten zu lindern.

ANWENDUNGSGBEIT

OptiLube Active CHG Free wurde entwickelt, um die Harnröhre vor dem Einführen eines Harnrohrenkatheters sowie anderer urologischer Medizinprodukte (z. B. Zystoskope) gleitfähig zu machen.

GEGENANZEIGEN

OptiLube Active CHG Free darf in folgenden Fällen nicht angewendet werden:

- Bei bekannter Allergie oder Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe
- Bei vormaliger Reaktion auf Lidocain.
- Bei Vorliegen von Schädigungen oder Blutungen der Schleimhäute wegen des Risikos einer systemischen Resorption von Lidocain.

Nicht bei Kindern unter 2 Jahren anwenden. Nicht für intravenöse (IV) oder intramuskuläre (IM) Injektionen verwenden. Nicht oral anwenden. Bei Verschlucken ärztlichen Rat einholen. Nicht im Augenbereich verwenden. Bei Augenkontakt ärztlichen Rat einholen.

WARNHINWEISE UND VORSICHTSMASSNAHMEN

OptiLube Active CHG Free darf nur unter Aufsicht von medizinischem Fachpersonal in Übereinstimmung mit den örtlichen medizinischen Richtlinien, Vorschriften und Verfahren verwendet werden.

OptiLube Active CHG Free ist nicht geeignet, wenn ein Patient:

- eine geschädigte oder blutende Harnröhre hat.
- Vorsicht ist geboten, wenn das Gel bei Patienten angewendet wird, die:
- Herzprobleme haben oder Medikamente zur Behandlung von Herzrhythmusstörungen einnehmen;
- Leberprobleme haben;
- unter Epilepsie leiden.

OptiLube Active CHG Free darf nicht zusammen mit anderen Medizinprodukten oder Arzneimitteln verwendet werden, die Lidocain oder andere Lokalanästhetika enthalten. Die Patienten verspüren beim Aufrufen des Gels eventuell ein leichtes Brennen, das jedoch normalerweise auftaucht, sobald das Anästhetikum zu wirken beginnt. Patienten sollten darauf hingewiesen werden, jede negative Reaktion auf das Gel zu melden. Außerhalb der Reichweite von Kindern aufbewahren. Stellen Sie sicher, dass OptiLube Active CHG Free für den vorgesehenen Verwendungszweck geeignet und mit anderen Medizinprodukten kompatibel ist, die in Verbindung damit verwendet werden.

Dies ist ein Einwegprodukt. Die Wiederverwendung dieses Medizinprodukts kann zu einer Infektion/Kreuzkontamination des Patienten führen. Auch die erneute Sterilisation,

Wiederaufbereitung, Reinigung und Desinfektion können die Produkteigenschaften beeinträchtigen und beim Patienten zu einem Trauma oder einer Infektion führen. OptiLube Active CHG Free ist latexfrei.

SCHWANGERSCHAFT UND STILLZEIT

Während der Schwangerschaft und Stillzeit nur unter ärztlicher Aufsicht anwenden. Fragen Sie Patientinnen stets, ob sie schwanger sind, bevor Sie das Gel verwenden.

AUSWIRKUNGEN AUF DIE VERKEHRSTÜCHTIGKEIT UND DIE FÄHIGKEIT ZUM BEDIENEN VON MASCHINEN

Die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen können nach der Anwendung des Gleitgels mit Lidocain leicht beeinträchtigt sein. Den betroffenen Patienten sollte geraten werden, weder ein Fahrzeug zu führen noch Maschinen zu bedienen.

WECHSELWIRKUNGEN VON ARZNEIMITTELN UND STOFFEN, DIE ABSORBIERT WERDEN

Je nach der Resorption von Lidocain können diese Wechselwirkungen bei der Anwendung mit folgenden Medikamenten beobachtet werden:

Propranolol: Verringerung der Plasma-Clearance von Lidocain;

Cimetidin: Verringerung der Plasma-Clearance von Lidocain;

Antiarrhythmika: Erhöhung der Toxizität von Lidocain;

Phenytoin oder Barbiturate: Verringerung des Lidocain-Plasmaspiegels.

Spezifische Wechselwirkungen können bei Langzeitanwendung und wiederholter hoher Dosierung beobachtet werden. Bei sachgemäßer Verabreichung wurden keine klinisch signifikanten Wechselwirkungen berichtet.

NEBENWIRKUNGEN

Wie jedes Medikament kann OptiLube Active CHG Free bei manchen Menschen Nebenwirkungen verursachen. Nebenwirkungen dieses Produkts müssen in Patientenakten dokumentiert werden. In seltenen Fällen können lokale Überempfindlichkeitsreaktionen wie Rötungen, Stechen, Blasenbildung oder Juckreiz und/oder systemische Reaktionen auf Lidocain auftreten. Außerdem besteht das Risiko schwerer Reaktionen wie etwa Blutdruckabfall, Schwäche, Übelkeit, Kurzatmigkeit, Bradykardie, Krämpfe und anaphylaktischer Schock. Im Fall von Nebenwirkungen ist die Verwendung von OptiLube Active CHG Free einzustellen und ein Arzt aufzusuchen. Alle schwerwiegenden Vorfälle oder Störungen, die die Sicherheit von OptiLube Active CHG Free beeinträchtigen können, sollten dem Hersteller sowie der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats gemeldet werden, in dem der Anwender bzw. Patient ansässig ist.

DOSIERUNG

Dosierungsempfehlungen:

ERWACHSENE: max. 800 mg Lidocain innerhalb eines Zeitraums von 24 Stunden (3 Spritzen zu je 11 ml) (6 Spritzen zu je 6 ml),

KINDER (zwischen 2 und 15 Jahren): Pro Anwendung werden max. 0,3 ml Gel/kg KG (≥ 6 mg Lidocain/kg) empfohlen. Es sollten nicht mehr als 4 Dosen innerhalb von 24 Stunden verabreicht werden.

Bei Kindern unter 2 Jahren darf kein Gleitgel mit Lidocain angewendet werden.

ÜBERDOSEIERUNG

Eine Überdosierung oder kurze Zeitabstände zwischen den Dosen können zu hohen Plasmaspiegeln und schwerwiegenden Nebenwirkungen führen. OptiLube Active CHG Free darf nicht gleichzeitig mit anderen Medizinprodukten oder Arzneimitteln verwendet werden, die ein Lokalanästhetikum enthalten. Einer übermäßige Aufnahme von Lidocain in den Blutkreislauf kann sich auf das Zentralnervensystem auswirken und zu kardiovaskulären Reaktionen führen. Bei übermäßigem Gebrauch oder einem Gebrauch außerhalb dieser Richtlinien halten Sie bitte ärztlichen Rat ein.

ANWENDUNGSHINWEISE

Die Entscheidung, welche Größe (6 oder 11 ml) der sterilen Gleitgel-Fertigspritze OptiLube Active CHG Free verwendet werden soll, wird von der medizinischen Fachkraft getroffen. Es wird empfohlen, dieses Produkt im Rahmen einer aseptischen Technik zu verwenden.

- Vor der Anwendung ist die Öffnung zur Harnröhre und deren Umgebung zu reinigen.
- Den Papierträger gleichmäßig abziehen und die sterile Spritze entnehmen.
- Die Kappe vom Ende der Spritze entfernen.
- Einen Tropfen Gel auf die Harnröhrenöffnung auftragen, um das anfängliche Einführen zu erleichtern.
- Die Düse in die Harnröhrenöffnung einführen und langsam auf den Kolben der Spritze drücken, um die erforderliche Menge OptiLube Active CHG Free freizugeben.
HINWEIS: OptiLube Active CHG Free ist auf die Harnröhre und nicht direkt auf das Gerät aufzutragen.
- Die Gleiteigenschaften des Gels sind gleich zum Zeitpunkt der Anwendung vorhanden. Bis zum Einsetzen der anästhetischen Wirkung dauert es etwa 3 bis 5 Minuten. Nicht verwenden, wenn die Verpackung vor der Anwendung beschädigt oder versehentlich geöffnet wurde.

STERILISATION

OptiLube Active CHG Free wird steril geliefert. Das Produkt wurde nach dem Verpacken mit Gammastrahlung sterilisiert. Nicht erneut sterilisieren.

LAGERUNG UND HANDHABUNG

Die Skala auf der Spritze soll dem Anwender zur Orientierung dienen. Sie hat keine Messfunktion. Bei 5 – 30 °C (41 – 86 °F) bis zum Verfallsdatum lagern.

Trocken und vor direkter Sonneneinstrahlung geschützt aufbewahren.

Ungeöffnete Packungen sind 3 Jahre lang haltbar. Nach dem Ablaufdatum nicht mehr verwenden.

ENTSORGUNG

OptiLube Active CHG Free muss einschließlich der restlichen Flüssigkeit in der Spritze gemäß den örtlichen Richtlinien und Verfahren entsorgt werden.

ESP INSTRUCCIONES DE USO

REF. DEL PRODUCTO/CONTENIDOS

1167 Jeringa precargada de 6 ml OptiLube Active CHG Free

1168 Jeringa precargada de 11 ml OptiLube Active CHG Free

El presente documento es un folleto informativo de OptiLube Active CHG Free para el usuario. Un profesional de la salud le ha recetado OptiLube Active CHG Free. No lo comparta con nadie más. Lea todo el folleto de información del producto antes de usarlo y consérvelo para su información. Si tiene dudas sobre el uso de este producto o si es algo para usted, consulte a su médico.

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO

OptiLube Active CHG Free (con lidocaína) es una jeringa estéril precargada, de un solo uso, con jalea soluble en agua, disponible en jeringas de 6 ml y 11 ml.

INGREDIENTES

100 g de OptiLube Active CHG Free contienen:

Ingrediente activo: • 2 g de clorhidrato de lidocaína

Otros ingredientes: • Agua purificada; • Propileneglicol; • Hidroxietilcelulosa.

USO PREVISTO

OptiLube Active CHG Free es un dispositivo médico que ayuda a evitar los traumatismos causados al paciente durante los procedimientos de cateterismo u otros procedimientos uretrales mediante una lubricación eficaz. Además, OptiLube Active CHG Free contiene la siguiente sustancia medicinal auxiliar: anestésico local (lidocaína) para ayudar a reducir el dolor del paciente.

INDICACIONES DE USO

OptiLube Active CHG Free está diseñado para lubricar la uretra antes de la inserción de una sonda uretral y otros dispositivos médicos urológicos, incluidos los cistoscopios.

CONTRAINDICACIONES

OptiLube Active CHG Free no se debe utilizar en pacientes:

- Con alergias o hipersensibilidad conocidas a cualquiera de los ingredientes.
- Que hayan sufrido alguna vez una reacción a la lidocaína.
- Que tengan las mucosas dañadas o sangrantes, dado el riesgo de absorción sistémica de la lidocaína.

No utilizar en niños menores de 2 años. No utilizar para inyecciones intravenosas (IV) o intramusculares (IM). No utilizar por vía oral. En caso de ingestión, consulte a su médico. No utilizar en los ojos. En caso de contacto con los ojos, consulte a su médico.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

OptiLube Active CHG Free solo debe utilizarse bajo la supervisión de profesionales de la salud de acuerdo con las directrices, políticas y procedimientos locales.

OptiLube Active CHG Free no es apto para pacientes que:

- tengan la uretra dañada o sangrante.
- Se debe tener cuidado al utilizar la jalea con pacientes que:
- tengan problemas cardíacos o estén tomando medicamentos para tratar la arritmia cardíaca;

- tengan problemas de hígado;• sean epilépticos.

OptiLube Active CHG Free no debe utilizarse al mismo tiempo que otros dispositivos médicos o medicamentos que contengan lidocaína u otros anestésicos locales. Los pacientes pueden sentir un ligero escozor al aplicar la jalea, pero este suele remitir una vez que el anestésico comienza a hacer efecto. Anime a los pacientes a que comenten cualquier reacción a la jalea. Mantener fuera del alcance de los niños. Asegúrese de que OptiLube Active CHG Free sea apto para el uso previsto y compatible con otros dispositivos médicos que se vayan a utilizar junto con el mismo. Este es un dispositivo de un solo uso. La reutilización de este dispositivo puede dar lugar a una infección o contaminación cruzada en el paciente. La reesterilización, el reprocesamiento, la limpieza y la desinfección también pueden alterar las características del producto, lo que, a su vez, puede causar un traumatismo o una infección al paciente. OptiLube Active CHG Free no contiene látex.

EMBARAZO Y LACTANCIA

Utilizar solo durante el embarazo y la lactancia por indicación de un médico. Pregunte siempre a la paciente si está embarazada antes de utilizar la jalea.

EFEKTOS SOBRE LA CAPACIDAD DE CONDUCIR Y USAR MAQUINARIA

La capacidad de conducir y usar maquinaria puede verse ligeramente afectada tras el uso de la jalea lubricante con lidocaína. En tal caso, se debe aconsejar a los pacientes que no conduzcan ni usen maquinaria.

INTERACCIONES DE LAS SUSTANCIAS MEDICAMENTOSAS Y DE LAS SUSTANCIAS QUE SE ABSORBEN

En función de la absorción de la lidocaína, estas interacciones pueden observarse cuando se utiliza con los siguientes medicamentos:

Propranolol: reducción del aclaramiento plasmático de lidocaína;

Cimetidina: reducción del aclaramiento plasmático de lidocaína;

Productos antiarrítmicos: aumento de la toxicidad de la lidocaína;

Fenitoína o barbitúricos: reducción de los niveles plasmáticos de lidocaína.

Pueden observarse interacciones específicas en el uso a largo plazo y en dosis altas repetidas. Al administrarlo según las recomendaciones, no se han notificado interacciones que revistan relevancia clínica.

EFEKTOS SECUNDARIOS ADVERSOS

Como cualquier medicamento, OptiLube Active CHG Free puede causar efectos secundarios en algunas personas. En raras ocasiones, pueden producirse reacciones de hipersensibilidad local, como erupción, escozor, ampollas, pícior o reacciones sistémicas a la lidocaína. También existe el riesgo de que se produzcan reacciones graves, como descenso de la presión arterial, mareos, náuseas, dificultad para respirar, bradicardia, convulsiones y choque anafiláctico. Si esto ocurre, deje de usar OptiLube Active CHG Free y consulte a su profesional de la salud. Cualquier incidente grave o mal funcionamiento que pueda afectar a la seguridad de OptiLube Active CHG Free se debe comunicar al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro en el que se encuentre el usuario o paciente.

DOSIS

Recomendaciones para la dosificación:

PARA ADULTOS: máx. 800 mg de lidocaína en un período de 24 horas (x 3 jeringas para 11 ml) (x 6 jeringas para 6 ml),

PARA NIÑOS (entre 2 y 15 años): se recomienda un máximo de 0,3 ml de gel/kg de peso corporal (≥ 6 mg de lidocaína/kg) por procedimiento y no deben administrarse más de cuatro dosis en 24 horas.

En niños menores de 2 años no debe utilizarse gel lubricante con lidocaína.

SOBREDOSIS

Una dosis excesiva o intervalos cortos entre las dosis pueden dar lugar a niveles plasmáticos elevados y a efectos adversos graves. OptiLube Active CHG Free no debe utilizarse al mismo tiempo que cualquier otro dispositivo médico o medicamentos que contengan un agente anestésico local. En caso de absorción excesiva de lidocaína en el torrente sanguíneo, los síntomas pueden incluir efectos en el sistema nervioso central y reacciones cardiovasculares. En caso de uso excesivo o no conforme a estas directrices, consulte a su médico.

MODO DE EMPLEO

El profesional sanitario decidirá el tamaño (6 ml o 11 ml) de la jeringa estéril precargada de gel lubricante OptiLube Active CHG Free. Se recomienda utilizar este producto como parte de una técnica aséptica.

- Limpie el orificio de la uretra y la zona circundante antes de utilizarlo;
 - Despegue uniformemente el papel protector y extraiga la jeringa estéril;
 - Retire el tapón del extremo de la jeringa;
 - Aplique una gota de jalea en el orificio de la uretra para facilitar la inserción inicial;
 - Introduzca la boquilla en el orificio de la uretra y presione el émbolo de la jeringa lentamente para liberar la cantidad necesaria de OptiLube Active CHG Free.
- NOTA: OptiLube Active CHG Free debe aplicarse en la uretra, no directamente en el dispositivo;
- Las características de lubricación de la jalea comienzan a surtir efecto en el momento de la aplicación. El efecto anestésico comienza en 3-5 minutos.
- No utilizar si el envase está dañado o se ha abierto accidentalmente antes de su uso.

ESTERILIZACIÓN

OptiLube Active CHG Free se suministra estéril. Se ha esterilizado con radiación gamma después del proceso de envasado. No reesterilizar.

ALMACENAMIENTO Y MANIPULACIÓN

La escala en la jeringa sirve para orientar al usuario. No tiene función de medición. Conservar entre 5-30 °C hasta la fecha de caducidad. Mantener seco y lejos de la luz solar directa. Los envases sin abrir tienen una vida útil de 3 años. No utilizar después de la fecha de caducidad.

ELIMINACIÓN

OptiLube Active CHG Free debe desecharse de acuerdo con las políticas y procedimientos locales, inclusive cualquier resto de líquido en la jeringa.

PRT INSTRUÇÕES DE USO

REF DO PRODUTO/CONTEÚDO

Seringa Preparada 1167 de OptiLube Active CHG Free sem CHG 6 ml

Seringa Preparada 1168 de OptiLube Active CHG Free sem CHG 11 ml

Esta é uma bula do produto Ativo OptiLube Sem CHG para o usuário. O OptiLube Active CHG Free sem CHG foi prescrito a você por um Profissional de Saúde. Não o compartilhe com outras pessoas. Leia toda a bula antes do uso e guarde-a para informações posteriores. Caso não tenha certeza sobre como usar este produto, ou se este é adequado para você, procure orientação médica.

DESCRÍÇÃO DO PRODUTO

O OptiLube Active CHG Free sem CHG (com Lidocaína) é uma seringa estéril, de uso único, preparada com um gel solúvel em água, disponível com seringas de 6 ml e 11 ml.

INGREDIENTES

100 g de OptiLube Active CHG Free sem CHG contêm:

Ingrediente ativo: • 2 g Clorídato de Lidocaína

Outros Ingredientes: • Água Purificada; • Propilenoglicol; • Hidroxietilcelulose.

OBJETIVO PREVISTO

O OptiLube Active CHG Free sem CHG é um dispositivo médico que ajuda a prevenir traumas causados ao paciente durante os procedimentos de cateterismo ou outros procedimentos uretrais por meio da lubrificação efetiva. Além disso o OptiLube Active CHG Free sem CHG contém as seguintes substâncias químicas auxiliares: anestesia local (Lidocaína) para ajudar a reduzir a dor do paciente.

INDICAÇÃO DE USO

O OptiLube Active CHG Free sem CHG é projetado para lubrificar a uretra antes da inserção de um cateter urinário e outros dispositivos médicos urológicos como o cistoscópio.

CONTRAINDICAÇÕES

O OptiLube Active CHG Free sem CHG não deve ser usado em pacientes:

- Com alergia ou hipersensibilidade conhecida a qualquer um dos ingredientes.

- Já tiveram reação à Lidocaína.

- Têm hanas membranas mucosas danificadas ou com sangramento devido ao risco de absorção sistêmica da Lidocaína.

Não usar em crianças menores de 2 anos de idade. Não usar para injeções intravenosas (IV) ou intramusculares (IM). Não usar por via oral. Se engolido, procure orientação médica. Não usar nos olhos. Caso entre em contato com os olhos, procure orientação médica.

AVISOS E PRECAUÇÕES

O OptiLube Active CHG Free sem CHG só deve ser utilizado sob a supervisão de Profissionais de Saúde de acordo com as diretrizes, políticas e procedimentos locais.

O OptiLube Active CHG Free sem CHG não é adequado caso um paciente:

- Esteja com a uretra ferida ou sangrando.

Deve-se tomar cuidado ao usar o gel com pacientes que:

- Tenham problemas ou estejam tomando medicamentos para o tratamento de arritmia cardíaca;
- Tenham problemas de fígado;
- Sejam epilepticos.

O OptiLube Active CHG Free sem CHG não deve ser usado em simultâneo a outros dispositivos médicos ou medicamentos que contenham Lidocaína ou outras anestésicas locais. Pacientes podem sentir uma leve picada na aplicação do gel, mas ela normalmente para quando a anestesia começa a fazer efeito. Estimule os pacientes a relatarem quaisquer reações ao gel. Mantenha fora do alcance de crianças. Certifique-se de que o OptiLube Active CHG Free sem CHG esteja adequado para o uso destinado e seja compatível com os outros dispositivos médicos que serão utilizados em conjunto com ele. Este é um dispositivo de uso único. Reutilizar este dispositivo pode resultar em infecção/contaminação cruzada dos paciente. A reesterilização, o reprocessamento, limpeza e desinfecção também podem comprometer as características do produto, resultando em trauma ou infecção ao paciente. O OptiLube Active CHG Free sem CHG não contém latex.

GRAVIDEZ E AMAMENTAÇÃO

Só use durante a gravidez e o aleitamento sob a prescrição de um médico.

Sempre pergunte se uma paciente está grávida antes de usar o gel.

EFEITOS SOB A CAPACIDADE DE DIRIGIR E OPERAR MAQUINÁRIOS PESADOS

A capacidade de dirigir e operar maquinários pesados pode ser levemente prejudicada após o uso do gel lubrificante com Lidocaína. Caso afetado, os pacientes devem ser aconselhados a não dirigir ou operar maquinários pesados.

INTERAÇÕES COM SUBSTÂNCIAS MEDICINAIS E SUBSTÂNCIAS QUE SÃO ABSORVIDAS

Dependendo da absorção da Lidocaína, essas interações podem ser ocorrer quando utilizado junto aos seguintes medicamentos:

Propranolol: Redução de depuração plasmática da Lidocaína;

Cimetidina: Redução da depuração plasmática da Lidocaína;

Fármacos Antiarrítmicos: Aumento na toxicidade da Lidocaína;

Fenitoína ou barbitúricos: Redução dos níveis plasmáticos de Lidocaína.

Interações específicas podem ser observadas com o uso contínuo e altas doses constantes. Quando administrado conforme recomendado, não foram relatadas interações clínicamente significativas.

EFEITOS COLATERAIS INDESEJÁVEIS

Como qualquer medicamento, o OptiLube Ativo se CHG pode causar efeitos colaterais em algumas pessoas. Os efeitos colaterais deste produto devem ser documentados no registro do paciente. Em raros casos, podem ocorrer reações de hipersensibilidade local, como vermelhidão, dormência, empolamento ou coceira e/ou reações sistêmicas à Lidocaína. Também há o risco de reações graves como queda da pressão arterial, tontura, náusea, falta de ar, batimento cardíaco lento, convulsões e choque anafilático. Caso algum destes ocorra, interrompa o uso do OptiLube Active CHG Free sem CHG e consulte seu Profis-

sional de Saúde. Quaisquer incidentes graves ou mal funcionamento que podem afetar a segurança do OptiLube Active CHG Free sem CHG devem ser relatados ao fabricante e às Autoridades do Estado em que se encontra o paciente.

DOSAGEM

Recomendações de dosagem:

PARA ADULTOS: Máx. 800 mg de Lidocaína durante um período de 24 horas (x 3 seringas de 11 ml) (x 6 seringas de 6 ml),

PARA CRIANÇAS (entre 2 e 15 anos): Recomenda-se no Máx. 0,3 ml de gel/kg BW (\geq 6mg de Lidocaína/kg) por procedimento e não mais do que quatro doses devem ser administradas dentro de 24 horas.

Em crianças menores de 2 anos o gel lubrificante com Lidocaína não deve ser utilizado.

SOBREDOSAGEM

A dosagem excessiva ou intervalos curtos entre doses pode resultar em altos níveis plasmáticos e graves efeitos colaterais. O OptiLube Active CHG Free sem CHG não deve ser usado concomitantemente a outros dispositivos médicos ou medicamentos que contenham um agente anestésico local. Em caso de absorção excessiva de Lidocaína na corrente sanguínea, os sintomas podem incluir efeitos no sistema nervoso central e reações cardiovasculares. Em caso de uso excessivo ou uso fora das orientações, procure orientação médica.

MODO DE USO

A decisão do tamanho (6 ml ou 11 ml) da seringa estéril preparada com lubrificante OptiLube Active CHG Free sem CHG a ser usado deve ser tomada pelo Profissional de Saúde. Recomenda-se que o produto seja usado como parte de uma técnica aseptica.

- Limpe a abertura da uretra e os arredores antes do uso;
 - Remova cuidadosamente o papel da parte de trás e remova a seringa estéril;
 - Remova a tampa da ponta da seringa;
 - Aplique uma gota do gel na abertura da uretra para facilitar a inserção inicial;
 - Insira o bico na abertura da uretra e pressione o êmbolo da seringa vagarosamente para liberar a quantidade necessária de OptiLube Active CHG Free sem CHG.
- OBSERVAÇÃO:** O OptiLube Active CHG Free sem CHG deve ser aplicado na uretra e não diretamente no dispositivo;
- As características de lubrificação do gel começam a fazer efeito no momento da aplicação. O início do efeito anestésico leva de 3 a 5 minutos.

Não use caso a embalagem esteja danificada ou tenha sido aberta involuntariamente antes do uso.

ESTERILIZAÇÃO

O OptiLube Active CHG Free sem CHG Free é fornecido estéril. Esterilizado com radiação gama após o processo de embalagem. Não esterilize novamente.

ARMAZENAMENTO E MANUSEIO

A escala na seringa é para a orientação do usuário. Ela não tem função de medida.

Armazenar entre 5 e 30°C (41 e 86°F) até a data de vencimento. Mantenha seco e fora da luz solar direta. Embalagens não abertas têm uma vida útil de 3 anos. Não usar após o vencimento.

DESCARTE

O OptiLube Active CHG Free sem CHG deve ser descartado de acordo com as políticas e procedimentos locais, incluindo qualquer fluido remanescente na seringa.

ITA**ISTRUZIONI PER L'USO****RIF. PRODOTTO/CONTENUTO**

Siringa preriempita 1167 OptiLube Active CHG Free senza CHG da 6 ml

Siringa preriempita 1168 OptiLube Active CHG Free senza CHG da 11 ml

Questo è un foglietto illustrativo destinato all'utente e contiene informazioni relative al prodotto OptiLube Active CHG Free senza CHG. OptiLube Active CHG Free senza CHG viene prescritto al paziente da un professionista sanitario e non bisogna condividerlo con nessun altro. Leggere completamente il foglietto illustrativo prima dell'uso e conservarlo per successive consultazioni. In caso di incertezze sulla modalità di utilizzo di questo prodotto o sulla sua idoneità alla situazione, si prega di consultare un medico.

DESCRIZIONE DEL PRODOTTO

OptiLube Active CHG Free senza CHG (con Lidocaina) è una siringa sterile e monouso preriempita con gel solubile in acqua, disponibile nei formati da 6 ml e da 11 ml.

INGREDIENTI

100 g di OptiLube Active CHG Free senza CHG contengono:

Ingrediente Attivo: • 2 g di Lidocaina cloridato.

Altri ingredienti: • acqua depurata, • glicole di propilene, • idrossietilcellulosa.

DESTINAZIONE D'USO

OptiLube Active CHG Free senza CHG è un dispositivo medico che aiuta a prevenire i traumi causati al paziente durante le procedure di cateterizzazione e altre procedure uretrali tramite un'efficace lubrificazione. Inoltre, OptiLube Active CHG Free senza CHG contiene la seguente sostanza medicinale supplementare: anestetico locale (Lidocaina) per aiutare a ridurre il dolore nel paziente.

INDICAZIONI PER L'USO

OptiLube Active CHG Free senza CHG è ideata per lubrificare l'uretra prima dell'inserimento di un catetere uretrale e altri dispositivi medici urologici, incluso il cistoscopio.

CONTROINDICAZIONI

OptiLube Active CHG Free senza CHG non deve essere utilizzato nei pazienti che:

- presentano allergie o ipersensibilità conlamatate a uno qualsiasi degli ingredienti;
- hanno avuto una reazione alla Lidocaina in passato;
- presentano mucose sanguinanti o danneggiate a causa del rischio di assorbimento sistematico della Lidocaina.

Non utilizzare nei bambini al di sotto dei 2 anni. Non utilizzare per iniezioni endovenose (EV) o intramuscolari (IM). Non utilizzare per somministrazione orale. In caso di ingestione del prodotto, consultare un medico. Non applicare sugli occhi. In caso di contatto con gli occhi, consultare un medico.

AVVERTENZE E PRECAUZIONI

OptiLube Active CHG Free senza CHG deve essere utilizzata soltanto sotto la supervisione di un professionista sanitario, in conformità con le linee guida, i regolamenti e le procedure locali.

OptiLube Active CHG Free senza CHG non è adatta ai pazienti che:

- presentano un'uretra danneggiata o sanguinante.
- Particolare attenzione andrebbe prestata quando si utilizza il gel nei pazienti che:
- presentano problemi cardiaci o assumono farmaci per il trattamento dell'aritmia cardiaca;
- presentano problemi al fegato;
- soffrono di epilessia.

OptiLube Active CHG Free senza CHG non deve essere utilizzata contestualmente ad altri dispositivi medici o medicinali contenenti Lidocaina o altri anestetici locali.

I pazienti possono avvertire un leggero bruciore durante l'applicazione del gel; tuttavia, di norma, il bruciore cessa una volta che l'anestetico inizia a funzionare. Invitare i pazienti a segnalare qualsiasi reazione al gel. Tenere fuori dalla portata dei bambini.

Assicurarsi che OptiLube Active CHG Free senza CHG sia adatta alla destinazione d'uso e compatibile con altri dispositivi medici da utilizzare in concomitanza. La siringa costituisce un dispositivo monouso. Il riutilizzo di questo dispositivo può comportare infezione o contaminazione incrociata nei pazienti. Anche risterilizzazione, rigenerazione, pulizia e disinfezione del dispositivo possono compromettere le proprietà del prodotto, comportando traumi o infezioni al paziente. OptiLube Active CHG Free senza CHG non contiene lattice.

GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO

Durante la gravidanza o l'allattamento al seno, utilizzare soltanto dietro indicazione di un medico. Prima di utilizzare il gel, chiedere sempre alla paziente se ha in corso una gravidanza.

EFFETTI SULLA CAPACITÀ DI GUIDA**O DI UTILIZZO DI MACCHINARI**

Dopo l'utilizzo del gel lubrificante con Lidocaina, la capacità di guida o di azionamento dei macchinari può risultare leggermente compromessa. Se interessati dal fenomeno, è necessario suggerire ai pazienti di non mettersi alla guida o utilizzare macchinari.

INTERAZIONI DI SOSTANZE MEDICINALI**E SOSTANZE CHE VENGONO ASSORBITE**

A seconda dell'assorbimento della Lidocaina, tali interazioni possono essere riscontrate quando vengono utilizzati i seguenti medicinali:

Propranololo (riduzione della clearance plasmatica della Lidocaina);

Cimetidina (riduzione della clearance plasmatica della Lidocaina);

Farmaci antiaritmici (aumento della tossicità della Lidocaina);

Fenitoina o barbiturici (riduzione dei livelli di Lidocaina nel plasma).

Possono verificarsi interazioni specifiche in caso di uso protracto e somministrazione ripetuta in dosi elevate. In caso di somministrazione secondo le indicazioni, non risultano interazioni cliniche significative.

EFFETTI COLLATERALI INDESIDERATI

Come qualsiasi medicinale, OptiLube Active CHG Free senza CHG può provocare effetti collaterali in alcuni soggetti. Gli effetti collaterali di questo prodotto devono essere documentati nelle cartelle cliniche. In casi rari, possono verificarsi reazioni di ipersensibilità locale, come arrossamento, bruciore, vesicole o prurito e/o reazioni sistemiche alla Lidocaina. Esiste altresì il rischio di reazioni gravi, che includono abbassamento della pressione sanguigna, stordimento, nausea, difficoltà respiratoria, bradicardia, convulsioni o shock anafilattico. In tali casi, interrompere l'uso di OptiLube Active CHG Free senza CHG e consultare il proprio professionista sanitario di fiducia. Qualsiasi grave incidente o malfunzionamento suscettibile di pregiudicare la sicurezza di OptiLube Active CHG Free senza CHG deve essere segnalato al produttore e alle Autorità competenti dello Stato membro in cui si trovano l'utente e/o il paziente.

DOSAGGIO

Raccomandazioni sul dosaggio:

ADULTI - Max. 800 mg di Lidocaina durante un periodo di 24 ore (3 siringhe da 11 ml o 6 siringhe da 6 ml).

BAMBINI (tra i 2 e i 15 anni): si consiglia max. 0,3 ml gel/kg di peso corporeo (\leq 6 mg di Lidocaina/kg) per procedura e non andrebbero somministrate oltre quattro dosi nell'arco di 24 ore.

Il gel lubrificante con Lidocaina non deve essere utilizzato nei bambini al di sotto dei 2 anni.

SOVRADOSAGGIO

Il dosaggio eccessivo o brevi intervalli tra una dose e l'altra possono comportare alti livelli di plasma ed effetti avversi gravi. OptiLube Active CHG Free senza CHG non va utilizzata contestualmente ad altri dispositivi medici o medicinali contenenti anestetici locali. Nell'eventualità di un eccessivo assorbimento di Lidocaina nel flusso sanguigno, i sintomi possono includere effetti a livello del sistema nervoso centrale e reazioni cardiovascolari. In caso di uso eccessivo o non conforme alle presenti linee guida, si prega di consultare un medico.

MODALITÀ DI UTILIZZO

Spetta al professionista sanitario decidere quale formato (da 6 ml o da 11 ml) della siringa sterile preimpiettata con gel lubrificante OptiLube Active CHG Free senza CHG utilizzare. Si raccomanda l'utilizzo di questo prodotto nell'ambito di tecniche asettiche.

- Detergere l'apertura verso l'uretra e l'area circostante prima dell'uso.
 - Rimuovere in maniera uniforme la carta di protezione posteriore ed estrarre la siringa sterile.
 - Rimuovere il cappuccio dall'estremità della siringa.
 - Applicare una goccia di gel sull'apertura uretrale per agevolare l'inserimento iniziale.
 - Inserire l'ugello nell'apertura uretrale e premere lo stantuffo della siringa lentamente, per rilasciare la quantità necessaria di OptiLube Active CHG Free senza CHG.
- NOTA BENE:** OptiLube Active CHG Free senza CHG andrebbe applicata all'uretra, non direttamente sul dispositivo.
- Le proprietà lubrificanti del gel inizieranno a fare effetto dal momento dell'applicazione. L'inizio degli effetti anestetizzanti richiede 3-5 minuti.

Non utilizzare in caso la confezione si presenti danneggiata o venga aperta involontariamente prima dell'uso.

STERILIZZAZIONE

OptiLube Active CHG Free senza CHG viene fornita già sterile. Il prodotto viene sterilizzato con raggi gamma dopo il processo di confezionamento. Non risterilizzare.

CONSERVAZIONE E GESTIONE

La scala graduata sulla siringa serve per far orientare l'utente, ma non ha una funzione di misurazione. Conservare a una temperatura compresa tra 5 °C e 30 °C (41-86 °F) fino alla data di scadenza. Tenere in luogo asciutto e lontano dall'esposizione diretta alla luce del sole. Le confezioni sigillate si conservano per 3 anni. Non utilizzare dopo la data di scadenza.

SMALTIMENTO

OptiLube Active CHG Free senza CHG, compreso l'eventuale fluido rimasto nella siringa, deve essere smaltita in ottemperanza alle regole e procedure in vigore a livello locale.

NLD GEBRUIKSINSTRUCTIES

PRODUCT REF/INHOUD

1167 OptiLube Active CHG Free 6 ml voorgevulde spuit

1168 OptiLube Active CHG Free 11 ml voorgevulde spuit

Dit is een OptiLube Active CHG Free productinformatiefolder voor de gebruiker.

OptiLube Active CHG Free is u voorgeschreven door een medisch professional. Deel het niet met niemand anders. Lees vóór gebruik eerst de hele productinformatiefolder en bewaar deze ter informatie. Wanneer u onzeker bent over hoe u dit product moet gebruiken, of het wel geschikt is voor u, raadpleeg dan een arts.

PRODUCTBESCHRIJVING

OptiLube Active CHG Free (met lidocaïne) is een steriele, voorgevulde spuit voor eenmalig gebruik met in water oplosbare gele, verkrijgbaar in spuiten van 6 ml en 11 ml.

INGREDIËNTEN

100 g OptiLube Active CHG Free bevat:

Actief ingrediënt: • 2 g lidocaïne hydrochloride

Overige ingrediënten:

• gezuiverd water; • propyleen glycol; • hydroxyethyl cellulose.

BEHOOGD DOEL

OptiLube Active CHG Free is een medisch apparaat dat helpt om trauma's, die de patiënt oploopt tijdens katherisatie procedures of andere urethrale procedures, door middel van effectieve smering te voorkomen. Daarnaast bevat OptiLube Active CHG Free de volgende aanvullende geneeskundige stof: plaatselijke verdoving (lidocaïne), om de pijn van de patiënt te verminderen.

GEBRUIKSINDICATIE

OptiLube Active CHG Free is ontworpen om de urinebus te smeren voor het inbrengen

van een urethral katheter en andere urologische medische apparaten waaronder cystoscopen.

CONTRA-INDICATIES

OptiLube Active CHG Free mag niet worden gebruikt bij patiënten:

- met bekende allergieën of overgevoelighed voor een van de ingrediënten.
- die een reactie hadden op lidocaïne.
- die beschadigde of bloedende slijmvlies hebben, vanwege het risico van systemische absorptie van de lidocaïne.

Niet gebruiken bij kinderen onder de 2 jaar. Niet gebruiken voor intraveneuze (IV) of intramusculaire (IM) injecties. Niet oraal gebruiken. Bij inslikken een arts raadplegen. Niet in de ogen gebruiken. Wanneer het in contact komt met de ogen, een arts raadplegen.

WAARSCHUWINGEN EN VOORZORGSAMMELREGELS

OptiLube Active CHG Free mag alleen worden gebruikt onder toezicht van medische professionals in overeenstemming met plaatselijke richtlijnen, beleid en procedures.

OptiLube Active CHG Free is niet geschikt wanneer een patiënt:

- een beschadigde of bloedende urinebus heeft.

Zorgvuldigheid moet worden betracht wanneer de geleï wordt gebruikt bij patiënten die:

- hartproblemen hebben of medicatie nemen voor een onregelmatige hartslag
- leverproblemen hebben;
- epileptisch zijn

OptiLube Active CHG Free mag niet tegelijk worden gebruikt met andere medische apparaten of medicijnen die lidocaïne of andere plaatselijke verdovingen bevatten. Patiënten kunnen een licht prikkelend gevoel ervaren na toepassing van de geleï, maar dit verdwijnt meestal nadat de verdoving begint te werken. Moedig patiënten aan om een reactie op de geleï te melden. Buiten bereik van kinderen houden. Vergewis u ervan dat OptiLube Active CHG Free geschikt is voor het beoogde gebruik en compatibel is met andere medische apparaten waarmee het samen wordt gebruikt. Dit is een apparaat voor eenmalig gebruik. Hergebruik van dit apparaat kan resulteren in infectie/kruisbesmetting bij de patiënt. Her/sterilisatie, herverwerking, reinigen en desinfectie kan ook de kenmerken van het product veranderen, wat in trauma's of infectie bij de patiënt leidt. OptiLube Active CHG Free is latexvrij.

ZWANGERSCHAP EN BORSTVOEDING

Tijdens zwangerschap en borstvoeding alleen gebruiken onder toezicht van een arts. Vraag de patiënt altijd of ze zwanger is alvorens de geleï te gaan gebruiken.

EFFECTEN OP DE RIJVAARDIGHEID

EN HET GEBRUIK VAN MACHINES

De rijvaardigheid en het bedienen van machines kan licht worden beïnvloed na het gebruik van de smeer geleï. Wanneer hier sprake van is dient de patiënt geadviseerd te worden om niet te gaan rijden of machines te gebruiken.

INTERACTIES VAN GENEESKRACHTIGE STOFFEN EN STOFFEN DIE WORDEN GEABSORBEERT

Afhankelijk van de absorptie van lidocaïne, kunnen deze interacties worden waargeno-

men wanneer het wordt gebruikt met de volgende medicijnen:

Propranolol: vermindering van plasma klaring van lidocaïne;

Cimetidine: verminderen van plasma klaring van lidocaïne;

Antiaritmica: toename van de toxiciteit van lidocaïne;

Fenytoïne of barbituraten: verlaging van de plasmaspiegel van lidocaïne.

De gespecificeerde interactie kan in het gebruik op lange termijn en de herhaalde hoge dosissen worden gezien. Wanneer toegediend zoals aanbevolen, worden er geen klinisch significantie interacties gemeld.

ONGEWENSTE BIJWERKINGEN

Niet als alle medicijnen, kan OptiLube Active CHG Free bijwerkingen veroorzaken bij sommige mensen. Bijwerkingen van dit product moeten worden vastgelegd in patiënt-dossiers. In zeldzame gevallen kunnen zich lokale overgevoelighedenreacties voordoen, zoals roodheid, prikkelingen of jeuk en of systemische reacties op lidocaïne. Er is ook kans op ernstige reacties waaronder een verlaagde bloeddruk, duizeligheid, misselijkheid, kortademigheid, bradycardie, convulsies en anafylactische shock. Wanneer dit zich voordoet stoppen met het gebruik van OptiLube Active CHG Free en uw medische professional raadplegen. Ernstige incidenten of storingen die van invloed kunnen zijn op de veiligheid van OptiLube Active CHG Free moeten worden gemeld aan de fabrikant en de bevoegde instantie van de lidstaat waar de gebruiker en/of de patiënt is gevestigd.

DOSERING

Aanbevolen doseringen:

VOOR VOLWASSENEN: Max. 800 mg gedurende een periode van 24 uur (3 x spuit van 11 ml) (6 x spuit van 6 ml).

VOOR KINDEREN (tussen 2 en 15 jaar): Max. 0,3 ml gel/kg lichaamsgewicht (\leq 6 mg lidocaïne/kg) wordt aanbevolen per procedure en niet meer dan vier doses mogen per 24 uur worden toegediend.

Voor kinderen onder de 2 jaar mag smeer geleï met lidocaïne niet worden gebruikt.

OVERDOSIS

Excessieve doseringen of korte intervallen tussen de doses kan resulteren in verhoogde plasmaspiegels en ernstige nadelige gevolgen. OptiLube Active CHG Free mag niet tegelijkertijd worden gebruikt als andere medische apparaten of medicijnen die een plaatselijk verdovingsmiddel bevatten. In geval van excessieve absorptie van lidocaïne in de bloedbaan, kunnen de symptomen effecten op het centrale zenuwstelsel en cardiovasculaire reacties omvatten. Bij overmatig gebruik of gebruik buiten deze richtlijnen een arts raadplegen.

HOE TE GEBRUIKEN

De beslissing welk formaat (6 ml of 11 ml) OptiLube Active CHG Free steriele voorgevulde spuit met smeer geleï er wordt gebruikt wordt genomen door de medische professional. Er wordt geadviseerd om het product te gebruiken als onderdeel van een aseptische techniek.

- Reinig de opening van de urinebus en de omgeving vóór het gebruik;
- Trek de papieren achterkant gelijkmatig terug en verwijder de steriele spuit;
- Verwijder de dop aan het eind van de spuit;

- Breng een druppel geleï aan op de opening van de urinebus om de eerste inbrenging gemakkelijker te maken;
 - Steek de nozzle in de opening van de urinebus en druk langzaam op de plunjier van de spuit om de nooddakelike hoeveelheid OptiLube Active CHG Free vrij te geven.
LET OP: OptiLube Active CHG Free moet worden aangebracht op de urinebus, niet rechtstreeks op het apparaat;
 - Dé smeereigenschappen van de geleï beginnen te werken op het moment van aanbrengen. Het begin van de verdovende werking duurt 3-5 minuten.
- Niet gebruiken wanneer de verpakking beschadigd of onbedoeld geopend is vóór gebruik.

STERILISATIE

OptiLube Active CHG Free wordt steriel geleverd. Gesteriliseerd met gammastralen na het verpakkingsproces. Niet opnieuw steriliseren.

OPSLAG EN BEHANDELING

De schaalverdeling op de spuit dient ter oriëntatie van de gebruiker. Deze heeft geen meetfunctie. Bewaren tussen 5-30 °C (41-86 °F) tot de houdbaarheidsdatum. Driog en buiten direct zonlicht bewaren. Ongeopende verpakkingen kunnen 3 jaar worden bewaard. Niet gebruiken na verstrijken van de houdbaarheidsdatum.

VERWIJDERING

OptiLube Active CHG Free moet worden verwijderd overeenkomstig lokaal beleid en procedures, met inbegrip alle overblijvende vloeistof in de spuit.

ROU INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

REF PRODUS/CONTINUT

1167 OptiLube Active CHG Free Seringă preumplută 6 ml

1168 OptiLube Active CHG Free Seringă preumplută 11 ml

Acesta este un prospect informativ al produsului OptiLube Active CHG Free pentru pacient. OptiLube Active CHG Free v-a fost prescris de către un cadru medical. Nu îl folosiți în comun cu altcineva. Citiți tot prospectul informativ al produsului înainte de utilizare și păstrați-l pentru consultare. În cazul în care nu sunteți sigur cum să folosiți acest produs sau dacă este potrivit pentru dvs., cereți sfatul medicului.

DESCRIEREA PRODUSULUI

OptiLube Active CHG Free (cu Lidocaină) este o seringă preumplută, de unică folosință, sterilă, cu gel hidrosolubil, disponibilă sub formă de seringi de 6ml și 11ml.

INGREDIENTE

100 g de OptiLube Active CHG Free conțin:

Ingredient activ: • 2 g Clorhidrat de Lidocaină

Alte ingrediente:

• Apă purificată; • Propilen glicol; • Hidroxietil celuloză.

DESTINAȚIA PREVĂZUTĂ

OptiLube Active CHG Free este un dispozitiv medical care ajută la prevenirea traumelor

cauzate pacientului în timpul procedurilor de cateterizare sau al altor proceduri uretrale prin lubrificare eficientă. În plus, OptiLube Active CHG Free conține următoarea substanță medicinală auxiliară: anestezic local (Lidocaină), pentru a ajuta la reducerea durerii pentru pacient.

INDICAȚIE DE UTILIZARE

OptiLube Active CHG Free este conceput pentru a lubrifica uretra înainte de introducerea unui cateter uretal și a altor dispozitive medicale, inclusiv citoșcoape.

CONTRAINDICATII

OptiLube Active CHG Free nu trebuie utilizat la pacienții:

- Cu alergii cunoscute sau hipersensibilitate la oricare dintre ingrediente.
- Care au avut vreodată o reacție la Lidocaină.
- Care au mucoase deteriorate sau săngerărănde din cauza riscului de absorбie sistemnică a Lidocainei.

Nu utilizați la copii cu vârstă sub 2 ani. Nu utilizați pentru injecții intravenoase (IV) sau intramusculară (IM). Nu utilizați pe cale orală. În caz de ingerare, cereți sfatul medicului. Nu utilizați în ochi. Dacă intră în contact cu ochii, cereți sfatul medicului.

ATENȚIONĂRI ȘI PRECAUȚII

OptiLube Active CHG Free trebuie utilizat doar sub supravegherea cadrelor medicale, în conformitate cu recomandările, politice și procedurile locale.

OptiLube Active CHG Free nu este potrivit dacă un pacient:

- Are o uretră deteriorată sau săngerărănde.

Se recomandă atenție la utilizarea gelului la pacienții care:

- Au probleme cardiace sau iau medicamente pentru tratarea bătăilor neregulate ale inimii;
- Au probleme hepatică;
- Sunt epileptici.

OptiLube Active CHG Free nu trebuie utilizat în același timp cu alte dispozitive medicale sau medicamente care conțin Lidocaină sau alt anestezic local. Este posibil ca pacienții să simtă o ușoară usturime la aplicarea gelului, dar de obicei aceasta încețează atunci când anestezicul începe să funcționeze. Încurajați pacienții să raporteze orice reacție la gel. Nu lăsați la îndemâna copiilor. Asigurați-vă că OptiLube Active CHG Free este potrivit pentru utilizarea prevăzută și compatibil cu alte dispozitive medicale imprenute cu care urmează a fi utilizat. Acesta este un dispozitiv de unică folosință. Reutilizarea acestui dispozitiv poate duce la infectarea/contaminarea în crucișată a pacienților. Resteriorizarea, reprocesarea, curățarea și dezinfecțarea pot compromite, de asemenea, caracteristicile produsului, duând la traumă sau infecție pentru pacient. OptiLube Active CHG Free nu conține latex.

SARCINĂ ȘI LACTAȚIE

Folosiți în timpul sarcinii și alăptării doar sub îndrumarea unui doctor.

Întrebăți întotdeauna pacienta dacă este însărcinată înainte de a utiliza gel.

EFFECTE ASUPRA CAPACITĂȚII DE A CONDUCE VEHICULE

ȘI DE A FOLOSI UTILAJE

Capacitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje poate fi ușor afectată după

utilizarea gelului lubrifiant cu Lidocaină. Dacă sunt afectați, pacienții ar trebui să fie învățați să nu conducă și să nu folosească utilaje.

INTERACȚIUNILE SUBSTANTELOR MEDICINALE SI SUBSTANȚELE CARE SUNT ABSORBITE

În funcție de absorbtia Lidocainei, aceste interacții pot fi observate la utilizarea împreună cu următoarele medicamente:

Propanolol: Reducerea clearance-ului plasmatic al Lidocainei;

Cimetidină: Reducerea clearance-ului plasmatic al Lidocainei;

Produse antiaritmice: Creșterea toxicității Lidocainei;

Fenitoină sau barbiturice: Reducerea nivelurilor plasmaticale ale Lidocainei.

Interacțiunile specifice pot fi observate la utilizarea pe termen lung și doze mari repetate. Când se administrează conform recomandărilor, nu sunt raportate interacțiuni semnificative clinice.

EFFECTE SECUNDARE NEDORITE

La fel ca orice medicament, OptiLube Active CHG Free poate cauza efecte secundare la unele persoane. Efectele secundare ale acestui produs trebuie documentate în fișa pacientului. În cazuri rare, pot apărea reacții locale de hipersensibilitate, cum ar fi roșeață, urșurile, vezicule sau măncărime și/sau reacții sistemică la Lidocaină. Există, de asemenea, un risc de reacții severe, inclusiv scăderea tensiunii arteriale, ameteală, greață, dificultăți de respirație, bradicardie, convulsiuni și soc anafilactic. Dacă se întâmplă acest lucru, încetați să utilizați OptiLube Active CHG Free și consultați-vă cu cadrul medical. Orice incident grav sau defecțiune care poate afecta siguranța OptiLube Active CHG Free ar trebui raportată producătorului și autorității competente a statului membru în care este stabilit utilizatorul și/sau pacientul.

DOZARE

Recomandări de dozare:

PENTRU ADULȚI: Max. 800 mg Lidocaină într-o perioadă de 24 de ore (x 3 seringi pentru 11 ml) (x 6 seringi pentru 6 ml),

PENTRU COPII (între 2 și 15 ani): Se recomandă max. 0,3 ml gel/kg corp (\approx 6 mg Lidocaină/kg) pr процедурă și ar trebui administrate maximum patru doze în cursul de 24 de ore.

La copiii sub 2 ani gelul lubrifiant cu Lidocaină nu trebuie utilizat.

SUPRADOAŽĂ

Dozajul excesiv sau intervalele scurte între doze pot duce la niveluri plasmatice ridicate și efecte adverse grave. OptiLube Active CHG Free nu trebuie utilizat în același timp cu orice alt dispozitiv medical sau medicamente care conțin un agent anestezic local. În cazul absorbtiei excesive de Lidocaină în sânge, simptomele pot include efecte asupra sistemului nervos central și reacții cardiovasculare. În cazul utilizării excesive sau a utilizării în afara acestor recomandări, cereți sfatul medicului.

MOD DE UTILIZARE

Decizia privind dimensiunea (6 ml sau 11 ml) seringii preumpumpte cu gel lubrifiant steril OptiLube Active CHG Free care urmează a fi utilizată este luată de cadrul medical. Se recomandă ca acest produs să fie utilizat în cadrul unei tehnici aseptice.

• Curățați deschiderea uretrală și zona înconjurătoare înainte de utilizare;

• Îndepărtați uniform supurtul de hârtie și scoateți seringa sterilă;

• Scoateți capacul de la capătul seringii;

• Aplicați o picătură de gel în orificiul uretral pentru a ușura inserția inițială;

• Introduceți vârful în orificiul uretral și apăsați încret pistolul seringii pentru a elibera cantitatea necesară de OptiLube Active CHG Free. NOTĂ: OptiLube Active CHG Free ar trebui aplicat în uretră, nu direct pe dispozitiv;

• Caracteristicile de lubrificare ale gelului încep să aibă efect în momentul aplicării.

Instalarea efectului anestezic durează 3-5 minute.

Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat sau deschis neintenționat înainte de utilizare.

STERILIZARE

OptiLube Active CHG Free este furnizat steril. Sterilizat cu radiații gamma după procesul de ambalare. Nu resterilizați.

DEPOZITARE ȘI MANIPULARE

Seringa este gradată pentru orientarea utilizatorului. Nu are o funcție de măsurare.

Depozitați între 5 și 30 °C (41-86 °F) până la data expirării. Feriți de umedeală și de lumina directă a soarelui. Ambalajele nedesfăcute au un termen de valabilitate de 3 ani. Nu folosiți după data expirării.

ELIMINARE

OptiLube Active CHG Free, inclusiv eventualul lichid rămas în seringă, trebuie eliminat în conformitate cu politicile și procedurile locale.

DNK BRUGSANVISNING

PRODUKT REF/INDHOLD

1167 OptiLube Active CHG Free 6 ml fyldt injektionssprøjte

1168 OptiLube Active CHG Free 11 ml fyldt injektionssprøjte

Dette er en produktinformationsindlægsseddel for OptiLube Active CHG Free til brugeren. Lægen har ordineret OptiLube Active CHG Free til dig. Læs hele indlægssedden inden brug, og opbevar den til orientering. Hvis du er i tvivl om, hvordan du skal bruge dette produkt, eller om det er egnet til dig, skal du søge lægehjælp.

PRODUKTBESKRIVELSE

OptiLube Active CHG Free (med Lidokain) er en steril, fyldt injektionssprøjte til engangsbrug med vandoploselig gel, der fæs i 6 ml og 11 ml sprøjter.

INGREDIENSER

100 g OptiLube Active CHG Free indeholder:

Aktiv ingrediens: • 2 g lidokain-hydrochlorid

Andre ingredienser:

• Renset vand; • Propylenglycol; • Hydroxyethylcellulose.

TILSIGTET ANVENDELSE

OptiLube Active CHG Free er et medicinsk udstyr, der hjælper med at forhindre, at patienten får traumer under kateteriseringsprocedurer eller andre urethrale procedurer ved

effektiv smøring. Derudover indeholder OptiLube Active CHG Free følgende hjelpestof: lokalbedøvelse (Lidokain) for at hjælpe med at reducere patientens smørter.

INDIKATIONER FOR ANVENDELSE

OptiLube Active CHG Free er designet til at smøre urethra inden indsættelse af urethralt katereter og andet urologisk udstyr herunder cystoskoper.

KONTRAINDIKATIONER

OptiLube Active CHG Free må ikke bruges til patienter:

- Med kendte allergier eller hypersensitivitet overfor nogen af ingredienserne.
- Som nogensinde har haft en reaktion på Lidokain.
- Som har beskadigede eller blødende slimhinder på grund af risikoen for systemisk absorption af Lidokain.

Må ikke bruges til børn under 2 år. Må ikke bruges til intravenøse (IV) og intramuskulære (IM) injektioner. Må ikke bruges oralt. Søg lægehjælp, hvis produktet sluges. Må ikke bruges i øjnene. Søg lægehjælp, hvis produktet kommer i kontakt med øjnene.

ADVARSLER OG FORHOLDSREGLER

OptiLube Active CHG Free må kun bruges under supervision af sundhedspersonalet i overensstemmelse med lokale retningslinjer, politikker og procedurer.

OptiLube Active CHG Free er ikke egnet, hvis en patient:

- Har en beskadiget eller blødende urethra.
- Der skal udvises forsigtighed, når der bruges gel til patienter, som:
 - Har hjerteproblemer eller tager medicin til behandling af uregelmæssig hjertertyme;
 - Har leverproblemer;
 - Lider af epilepsi.

OptiLube Active CHG Free må ikke bruges samtidig med andet medicinsk udstyr eller anden medicin, der indeholder Lidokain eller anden lokalbedøvelse. Patienter kan opleve svage stikkende fornemmelser, når gelen påføres, men dette stopper normal, når bedøvelsen begynder at virke. Husk at opfordre patienterne til at rapportere enhver reaktion på gelen. Opbevar udenfor børns rækkevidde. Vær sikker på, at OptiLube Active CHG Free er egnet til den tilstede anvendelse og kompatibel med andet medicinsk udstyr, det bruges sammen med. Produktet er til engangsanvendelse. Genbrug af enheden kan medføre infektion/krydskontaminering af patienter. (Gen)sterilisering, genbehandling, rengøring og desinfektion kan også kompromittere produkets karakteristik, hvilket kan resultere i trauma eller infektion for patienten. OptiLube Active CHG Free indeholder ikke latex.

GRAVIDITET OG AMNING

Må kun bruges under graviditet og amning under lægevejledning. Spørg altid patienten, om hun er gravid, inden gelen anvendes.

EFFECTER PÅ EVNEN TIL AT KØRE OG BETJENE MASKINER

Evnen til at køre og betjene maskiner kan være let forringet ved brug af smøreglen med Lidokain. Hvis patienten er påvirket, bør denne rådes til ikke at køre eller betjene maskiner.

INTERAKTIONER MED MEDICINSKE STOFFER OG STOFFER,

DER ABSORBERES

Afhængigt af absorptionen af Lidokain kan man opleve disse interaktioner, når produktet anvendes sammen med følgende medicin:

Propranolol: Reduktion af Lidokains plasmaclearance;

Cimetidin: Reduktion af Lidokains plasmaclearance;

Antirytmika: Forøgelse af Lidokains toksicitet;

Phenytoin eller barbiturater: Reduktion af Lidokains plasmalivneauer.

Ved langtidsanvendelse og gentagne høje doser kan der ses specifcerede interaktioner.

Når produktet administreres som anbefalet, er der ikke rapporteret nogen klinisk signifikante interaktioner.

ØNSKEDE BIVIRKNINGER

OptiLube Active CHG Free kan, ligesom enhver anden medicin, forårsage bivirknninger hos visse personer. Bivirkninger fra dette produkt skal dokumenteres i patientoptegnelser.

I sjældne tilfælde kan der forekomme lokale overfølsomhedsreaktioner, såsom røde- me, stikkende fornemmelser, blæddrennelse eller kløen og eller systemiske reaktioner på Lidokain. Der er også et risiko for alvorlige reaktioner såsom blodtryksfald, svimmelhed, kvalme, åndenød, bradykardi, kræmper og anafylaktisk shock. Hvis dette forekommer, skal du stoppe med at bruge OptiLube Active CHG Free og kontakte din læge. Enhver alvorlig hændelse eller fejlfunction, der kan påvirke OptiLube Active CHG Frees sikkerhed bør rapporteres til producenten og den relevante myndighed i det medlemsland, hvor brugeren og/eller patienten befinner sig.

DOSERING

Doseringsanbefalinger:

TIL VOKSENE: Maks. 800 mg Lidokain inden for en 24-timers periode (x 3 injektioner á 11 ml) (x 6 injektioner á 6 ml),

TIL BØRN (mellem 2 og 15 år): Der anbefales maks. 0,3 ml gel/kg kropsvægt (\geq 6mg Lidokain/kg) pr. procedure og der bør ikke administreres mere end fire doser inden for 24 timer.

Smøregel med Lidokain må ikke anvendes til børn under 2 år.

OVERDOSERING

Overdrevne doseringer eller korte intervaller mellem doserne kan resultere i høje plasmalivneauer og alvorlige bivirkninger. OptiLube Active CHG Free må ikke anvendes samtidig med andet medicinsk udstyr eller medicin, der indeholder et lokalbedøvelsesmiddel. I tilfælde af overdrevne absorption af Lidokain i blodet kan symptomerne omfatte virkninger på centralnervesystemet og kardiovaskulære reaktioner. I tilfælde af overdrevne brug eller brug uden for disse retningslinjer skal der søges lægehjælp.

SÅDAN ANVENDERES PRODUKTET

Beslutningen om, hvilken størrelse (6 ml eller 11 ml) OptiLube Active CHG Free fyldt injektionsprøje med steril smøregel der skal anvendes, træffes af sundhedspersonalet. Det anbefales, at dette produkt anvendes som en del af en aseptisk teknik.

• Rens åbningen til urethra og det omgivende område inden anvendelse;

• Træk papirbagstenen jævnligt tilbage og fjern den sterile sprøjte;

• Fjern hæften fra enden af sprøjten;

- Påfør en dråbe gel til urinrørsåbningen for at gøre den indledende indføring lettere;
- Indsæt dysen i urinrørsåbningen, og tryk langsomt på sprojtens stempel for at frigøre den nødvendige mængde OptiLube Active CHG Free. BEMÆRK: OptiLube Active CHG Free bør påføres uretra, ikke direkte på enheden;
- Gelens smøregenskaber begynder at træde i kraft på påføringstidspunktet. Den anæstetiske virkning indtræder efter 3-5 minutter.

Anvend ikke produktet, hvis emballagen er beskadiget eller åbnet ved et uheld inden anvendelse.

STERILISERING

OptiLube Active CHG Free leveres steril. Produktet steriliseres med gammastråling efter emballeringsprocessen. Må ikke gensteriliseres.

OPBEVARING OG HÅNDTERING

Skalen på sprojten er til orientering af brugerne. Den har ingen målefunktion. Opbevares ved temperaturer mellem 5-30°C (41-86°F) indtil udløbsdato. Opbevares tort og ikke i direkte sollys. Uåbnet emballage har en 3-års holdbarhed. Må ikke anvendes efter udløbsdatoen.

BORTSKAFFELSE

OptiLube Active CHG Free skal bortskaffes i henhold til lokale bestemmelser og procedurer, herunder eventuel restvæske i sprojten.

SWE ANVÄNDNINGSIINSTUKTIONER

PRODUKTREFERENS/INNEHÅLL

1167 OptiLube Active CHG Free 6 ml förfyllt spruta

1168 OptiLube Active CHG Free 11 ml förfyllt spruta

Detta är en OptiLube Active CHG Free produktinformationsbroschyrl för användaren. OptiLube Active CHG Free har ordinerats för dig av en sjukvärdsperson. Dela det inte med någon annan. Läs alla produktinformationsbroschyrl före användning och behåll den för din information. Om du är osäker på hur du använder denna produkt eller om den är lämplig för dig, vänligen kontakta läkare.

PRODUKTBESKRIVNING

OptiLube Aktiv CHG Free (med Lidokain) är en steril, förfyllt spruta för engångsbruk med vattenlöslig gel som finns i 6 ml och 11 ml sprutor.

INGREDIENSER

100 g OptiLube Active CHG Free innehåller:

Aktiv beståndsdel: • 2 g Lidokainhydroklorid

Övriga ingredienser:

- Renat vatten, • Propylenglykol, • Hydroxyetylcellulosa.

AVSETT ÄNDAMÅL

OptiLube Active CHG Free är en medicinteknisk produkt som hjälper till att förhindra att patienten skadas under kateteriseringsprocedurer eller andra urinrörsgrepp genom effektiv smörning. Dessutom innehåller OptiLube Active CHG Free följande

stödläkemedelsubstans; lokalbedövning (Lidokain) för att hjälpa till att minska smärtan för patienten.

INDIKATION FÖR ANVÄNDNING

OptiLube Active CHG Free är utformad för att smörja urinrötter innan en urinrörskateter och andra urologiska medicintekniska produkter, inklusive cystoskop, förs in.

KONTRAINDIKATIONER

OptiLube Active CHG Free får inte användas på patienter:

- Med kända allergier eller överkänslighet mot någon av ingredienserna
- Som någon gång har fått en reaktion mot Lidokain
- Som har skadade eller blödande slémhinnor på grund av risken för systemisk absorbering av Lidokain.

Använd inte till barn under 2 år. Använd inte för intravenösa (IV) eller intramuskulära (IM) injektioner. Använd inte oralt. Vid svältning, uppsök läkare. Använd inte i ögonen. Vid kontakt med ögonen, kontakta läkare.

VARNINGAR OCH FÖRSIKTHETSÅTGÄRDER

OptiLube Active CHG Free får endast användas under överinseende av hälso- och sjukvärdspersonal i enlighet med lokala riktlinjer, policy och procedurer.

OptiLube Active CHG Free är inte lämplig om en patient:

- Har ett skadat eller blödande urinrör.

Var försiktig när du använder gel på patienter som:

- Har hjärtproblem eller tar medicin för behandling av oregelbundna hjärtslag
- Har leverproblem
- Är epileptiska.

OptiLube Active CHG Free får inte användas samtidigt som andra medicintekniska enheter eller läkemedel som innehåller Lidokain eller annan lokalbedövning. Patienter kan uppleva en lätt stickning vid applicering av gelen, men detta slutar vanligtvis när bedövningen börjar fungera. Uppmuntra patienter att rapportera eventuella reaktioner på gelen. Förvaras utom räckhåll för barn. Säkerställ att OptiLube Active CHG Free är lämplig för avsedd användning och kompatibel med andra medicintekniska enheter som ska användas tillsammans med den. Detta är en engångsenhet. Återanvändning av denna enhet kan leda till patientinfektion/korskontaminering. Om/sterilisering, återbehandling, rengöring och desinficering kan även äventyra produktekapserna, vilket resulterar i trauma eller infektion hos patienten. OptiLube Active CHG Free är latexfri.

GRAVIDITET OCH AMNING

Använd endast vid graviditet och amning under överinseende av läkare. Fråga alltid patienten om de är gravida innan du använder gelen.

EFFEKTEN PÅ FÖRMÅGAN ATT FRAMFÖRA FORDON

OCH ANVÄNDA MASKINER

Förmågan att framföra bil och använda maskiner kan försämras något efter användning av smörjmedelsgel med Lidokain. Patienter ska, om de drabbas, rådas att inte framföra bil eller använda maskiner.

INTERAKTIONER MELLAN MEDICINSKA SUBSTANSER OCH ÄMnen SOM ABSORBERAS

Beroende på absorberingen av Lidokain kan dessa interaktioner ses när de används med följande läkemedel:

Propronolol: Minskring av plasmarensning av Lidokain;

Cimetidin: Minskring av plasmarensning av Lidokain.

Anti-arytmiska produkter: Ökning av lidokainsyrans toxicitet;

Fenytoin eller barbiturater: Minskring av plasmanivåerna av Lidokain.

Specifierade interaktioner kan ses vid långvarig användning och upprepade höga doser. När det ges som rekommenderat finns det inga kliniskt signifikanta interaktioner rapporterade.

ÖNSKNADE BIVERKNINGAR

Som vid all medicinering, kan OptiLube Active CHG Free orsaka biverkningar hos vissa personer. Biverkningar av denna produkt måste dokumenteras i patientjournaler. I sällsynta fall kan lokala överkänslighetsreaktioner uppstå, såsom rödhet, stickningar, blåsor eller kläda och/eller systemiska reaktioner av Lidokain. Det finns även risk för allvarliga reaktioner inklusive blodtrycksfall, ytsel, illamående, andfådhet, bradikardi, krämer och anafylaktisk chock. Om detta inträffar, sluta använda OptiLube Active CHG Free och kontakta sjukvårdspersonalen. Alla allvarliga tillitud eller felfunktioner som kan påverka säkerheten för OptiLube Active CHG Free bör rapporteras till tillverkaren och den behöriga myndigheten i den medlemsstat där användaren och/eller patienten finns.

DOSERING

Doseringrekommendationer:

FÖR VUXNA: Max. 800 mg Lidokain under en 24-timmars period (x 3 spruta med 11 ml) (x 6 spruta med 6 ml),

FÖR BARN (mellan 2 och 15 år): Max. 0,3ml gel/kg kroppsvikt (\leq 6 mg Lidokain/kg) rekommenderas per procedur inte oftare än fyra doser bör ges inom 24 timmar. Hos barn under 2 år får inte smörjmedelsgel med Lidokain användas.

ÖVERDOS

Överdriven dosering eller korta intervall mellan doserna kan leda till höga plasmanivåer och allvarliga biverkningar. OptiLube Active CHG Free får inte användas samtidigt som någon annan medicinteknisk enhet eller läkemedel som innehåller ett lokalt bedövningsmedel. I händelse av överdriven absorbering av Lidokain i blodomloppet kan symptom omfatta effekter i centrala nervsystemet och kardiovaskulära reaktioner. Vid överdriven användning eller användning utanför dessa riktlinjer, kontakta läkare.

HUR MAN ANVÄNDER

Beslutet, om vilken storlek (6 ml eller 11 ml) av OptiLube Active CHG Free steril smörjmedelsgel i förfärd spruta som ska användas, fattas av hälso- och sjukvårdspersonal. Det rekommenderas att denna produkt använder som en del av aseptisk teknik.

- Rengör öppningen på urinrören och omgivningen före användning
- Skala av pappersbaksidan jämnt och ta bort den sterila sprutan
- Ta bort locket från sprutans ände
- Applicera en droppa gel i urinrörssöppningen för att göra den första

insättningen lättare

- Sätt in munstycket i urinrörssöppningen och tryck långsamt på sprutans kolv för att ge den nödvändiga mängden OptiLube Active CHG Free. OBS: OptiLube Active CHG Free bör appliceras i urinrören, inte direkt på enheten.
- Gelens smörjegenskaper börjar trädä i kraft vid tiden för appliceringen.

Uppkomsten av bedövningseffekten tar 3-5 minuter.
Används inte om förpackningen är skadad eller oavsiktligt öppnat före användning.

STERILISERING

OptiLube Active CHG Free levereras steril. Steriliseras med gammastrålning efter förpackningsprocessen. Omsterilisera den inte.

LAGRING OCH HANTERING

Skalan på sprutan är till för användares vägledning. Den har ingen mätfunktion. Förvaras mellan 5-30°C (41-86°F) fram till utgångsdatum. Förvaras torrt och hålls borta från direkt solljus. Öppnade förpackningar har en lagringstid på 3 år. Används inte efter utgångsdatum.

AVFALLSHANTERING

OptiLube Active CHG Free måste kasseras i enlighet med lokala riktlinjer och procedurer, inklusive eventuell kvarvarande vätska i sprutan.

NOR BRUKSANVISNING

PRODUKTREF/INNHOLD

1167 OptiLube Active CHG Free 6 ml ferdigfyllt sprayte

1168 OptiLube Active CHG Free 11 ml ferdigfyllt sprayte

Dette er et OptiLube Active CHG Free pakningsvedlegg for brukeren. OptiLube Active CHG Free er føreskrevet for deg av helsepersonell. Ikke del den med noen andre. Les hele pakningsvedlegget for bruk og ta vare på det for fremtidig bruk. Hvis du er usikker på hvordan du bruker dette produktet, eller om det passer for deg, må rådføre deg med lege.

PRODUKTBESKRIVELSE

OptiLube Active CHG Free (med lidokain) er en steril, ferdigfyllt sprayte med vannlosig gelé tilgjengelig i 6 ml og 11 ml sprøyter.

INGREDIENSER

100 g OptiLube Active CHG Free inneholder:

Aktiv ingrediens: • 2 g lidokain Hydroklorid

Andre ingredienser:

• Rensem vann, • Propylenglykol, • Hydroksetylcellulose.

TILTENKT FORMÅL

OptiLube Active CHG Free er et medisinsk utstyr som hjelper til med å forhindre traumer fra pasienter under kateteriseringsprosedyrer eller andre urinrörssöppningar ved hjelp av effektiv smøring. I tillegg inneholder OptiLube Active CHG Free følgende hjelpestoff: lokalbedøvelse (lidokain) for å redusere smerte for pasienten.

INDIKASJON FOR BRUK

OptiLube Active CHG Free er designet for å smøre urinrøret før insetting av et urinrørskateter og andre urologiske medisinske innretninger inkludert cystoskop.

KONTRAINDIKASJONER

OptiLube Active CHG Free må ikke brukes med pasienter:

- Med kjente allergier eller overfølsomhet overfor noen av ingrediensene.
- Som noen gang har hatt en reaksjon på lidokain.
- Som har skadde eller blødende slimhinner som følge av risikoen for systemisk absorpsjon av lidokain.

Skal ikke brukes til barn under 2 år. Ikke bruk til intravenøse (IV) eller intramuskulære (IM) injeksjoner, ikke bruk oralt. Ved svegning, kontakt lege. Må ikke brukes i øynene. Hvis det kommer i kontakt med øynene, kontakt lege.

ADVARSLER OG FORHOLDSREGLER

OptiLube Active CHG Free må kun brukes under tilsyn av helsepersonell i samsvar med lokale retningslinjer, bestemmelser og prosedyrer.

OptiLube Active CHG Free er ikke egnet hvis en pasient:

- Har et skadet eller blødende urinrør.

Forsiktighet bør utvises når geléen brukes hos pasienter som:

- Har hjerteproblemer eller tar medisiner for å behandle uregelmessig hjertertyme,
- Har leverproblemer,
- Er epileptiske.

OptiLube Active CHG Free må ikke brukes samtidig med annet medisinsk utstyr eller medisiner som inneholder lidokain eller annen lokalbedøvelse. Pasienter kan oppleve en svak stikkfelelse ved påføring av geléen, men dette stopper vanligvis når bedøvelsen begynner å virke. Oppfordre pasienter til å rapportere om reaksjoner på geléen. Oppbevar utyngelig for barn. Forsikr deg om at OptiLube Active CHG Free er egnet for den tilknyttede bruken og er kompatibel med annet medisinsk utstyr som skal brukes sammen med det. Dette er en engangsinnretning. Gjenbruk av denne enheten kan føre til pasientinfeksjon/krysskontaminerings. Omsterilisering/sterilisering, ombehandling, renjing og desinfisering kan også svekke produktbegrenskapene, noe som kan resultere i traumer eller infeksjoner hos pasienten. OptiLube Active CHG Free er latexfri.

GRAVIDITET OG AMMING

Bruk bare under graviditet og amming under oppsyn av en lege. Spør alltid pasienten om der gravide for bruk av geléen.

EFFEKTER PÅ EVNEN TIL Å KJØRE OG BRUKE MASKINERI

Evnen til å kjøre bil og betjene maskiner kan være noe svekket etter bruk av smoremidelgeléen med lidokain. Pasienter bør rådes til ikke å kjøre bil eller bruke maskineri hvis de kjenner effektene.

INTERAKSJONER AV MEDISINSTOFFER OG STOFFER SOM ABSORBERES

Avhengig av absorpsjonen av lidokain, kan disse interaksjonene sees når de brukes med følgende medikamenter:

Pranoprokol: Redusjon i plasmaclearence av lidokain,

Cimetidin: Redusjon i plasmaclearence av lidokain,

Antiarytmiske produkter: Økning i toksitetsnivå av lidokain,

Fenytion eller barbiturater: Redusjon i plasmavirkningsnivå av lidokain.

Spesifiserte interaksjoner kan sees ved langvarig bruk og gjentatte høye doser. Når det administreres som anbefalt, har det ikke blitt rapportert om noen klinisk signifikante interaksjoner.

UØNSKEDE BIVIRKNINGER

Som alle medisiner kan OptiLube Active CHG Free forårsake bivirkninger hos noen mennesker. Bivirkninger av dette produktet må dokumenteres i pasientjournaler. I sjeldne tilfeller kan lokale overfølsomhetsreaksjoner oppstå, som rødhet, svie, blemmer eller kløe og/eller systemiske reaksjoner på lidokain. Det er også et risiko for alvorlige reaksjoner, inkludert blodtryksfall, svimmelhet, kvalme, kortpustethet, bradykardi, kramper og anafylaktisk sjokk. Hvis dette skjer, må du sluttet å bruke OptiLube Active CHG Free og snakke med helsepersonell. Enhver alvorlig hendelse eller funksjonsfel som kan påvirke sikkerheten til OptiLube Active CHG Free, bør rapporteres til produsenten og den kompetente myndigheten i medlemsstaten der brukeren og/eller pasienten er etablert.

DOSERING

Doseringersanbefalinger:

FOR VOKSNE: Maks. 800 mg lidokain i løpet av en 24-timers periode (x 3 sprayter for 11 ml) (x 6 sprayter for 6 ml).

FOR BARN (mellom 2 og 15 år): Maks. 0,3 ml gel / kg B.W (\leq 6 mg lidokain / kg) anbefales per prosedyre, og ikke mer enn fire doser skal administreres innen 24 timer. Smøremiddelgel med lidokain må ikke brukes hos barn under 2 år.

OVERDOSE

Ovredrevne dosering eller korte intervaller mellom doser kan føre til høye plasmavirkningsnivåer og alvorlige bivirkninger. OptiLube Active CHG Free må ikke brukes samtidig med noe annet medisinsk utstyr eller medisiner som inneholder et lokalbedøvelsesmiddel. I tilfelle ovredrevne absorpsjon av lidokain i blodet, kan symptomene omfatte sentralnervesystemeffekter og kardiovaskulære reaksjoner. I tilfelle overdreven bruk eller bruk utenfor disse retningslinjene, vennligst kontakt lege.

HVORDAN BRUKE

Beslutningen om hvilken størrelse (6 ml eller 11 ml) av OptiLube Active CHG Free steril smørelé ferdigflyt sprøyte som skal brukes, skal tas av helsepersonell. Det anbefales at dette produktet brukes som en del av en aseptisk teknikk.

- Renjør åpningen til urinrøret og området rundt før bruk,
- Skrell papirunderlaget jevnt tilbake og ta ut den sterile sprøyten.
- Fjern hetten fra enden av sprøyten,
- Påfør en dråpe gelé i urinrørsåpningen for å gjøre den første innsættelsen lettere.
- Sett dysen inn i urinrørsåpningen og trykk sakte på stempellet på sprøyten for å frigjøre den nødvendige mengden OptiLube Active CHG Free. MERKNAD: OptiLube Active CHG Free skal påføres urinrøret, ikke direkte på enheten,

- Smøregenskapene til geléen begynner å tre i kraft på påføringsstidspunktet. Utbruddet av bedøvelseseffekt tar 3–5 minutter.

Ikke bruk hvis emballasjen er skadet eller utilsiktet åpenet før bruk.

STERILISERING

OptiLube Active CHG Free leveres steril. Sterilisert med gammastråling etter emballasjeprosessen. Ikke sterilisere på nyt.

LAGRING OG HÅNDTERING

Skalen på sproyten er for å vise brukeren riktig retning. Den har ikke en målefunksjon. Lagre mellom 5–30 °C (41–86 °F) inntil utløpsdatoen. Hold den tørr og ute av direkte sollys. Uåpne pakninger har en holdbarhet på 3 år. Må ikke brukes etter utløpsdatoen.

AHVENDING

OptiLube Active CHG Free må avhendes i henhold til lokale retningslinjer og prosedyrer, inkludert eventuell gjenværende væske i sproyten.

FIN PAKKAUSSELOSTE

TUOTEVIITE/SISÄLTÖ

1167 OptiLube Active CHG Free Esitytetty Ruisku 6ml

1168 OptiLube Active CHG Free Esitytetty Ruisku 11 ml

Tämä on OptiLube Active CHG Free - pakkaukseloste tuotteen käyttäjälle. OptiLube Active CHG Free -valmisteen on määritnnyt sinulle terveydenhuollon ammattilaisten. Älä jaa sitä kollektiivin muulle. Lue koko pakkaukselostenen käytöstä ja säilytöksestä. Voit tarvita sitä myöhemmin. Jos olet epävarma tuotteen käytöstä tai sen sopivuudesta sinulle, ole hyvä ja ota yhteys terveydenhuollon ammattilaiseen.

TUOTEKUVAUS

OptiLube Active CHG Free (lidokaiiniilla) on vesiliukoista hyytelöä sisältävä steriliili, kertakäytöinen, esitytetty ruisku, saatavilla 6ml:n ja 11ml:n ruiskuina.

AINESOSAT

100g OptiLube Active CHG Free-valmisteissa sisältää:

Aktiivinen ainesosa: • 2g lidokaiinihydrokloridia.

Muut ainesosat:

- puhdistettu vesi; • propyleenglykoli; • hydroksietyyliselluloosa.

KÄYTÖTARKOITUS

OptiLube Active CHG Free on lääkinvälinen laite, jonka tehokas voiteluominaisuus ehkäisee katetroinista tai muista virtsapukien kohdustuista toimenpiteistä aiheutuvia traumajoita. OptiLube Active CHG Free sisältää lisäksi seuraavaa avustavaa lääkeainetta; paikallispuideste (lidokaiini) vähentämään potilaan kipua.

KÄYTÖTÄIHEET

OptiLube Active CHG Free on suunniteltu virtsapukien voitelemiseksi ennen virtsapukien katetrin ja muiden urologisten lääkinvälisten laitteiden, mukaan lukien kytoskopit, insertiotia.

KÄYTÖN VASTA-AIHEET

OptiLube Active CHG Free-valmisteesta ei saa käyttää seuraavissa tapauksissa:

- Potilaalla tiedetään olevan allerginen tai yliherkkä jollekin ainesosalle.
- Potilaalla on ollut aikaisemmin lidokaiinin aiheuttama allerginen reaktio.
- Potilaan ilmankalvoit ovat vaurioituneet tai ne vuotavat. Käytettäessä vaurioituneisiin ilmankalvoihin, on olemassa riski lidokaiinin systeemiseen imetymiseen. Ei saa käyttää alle 2-vuotiaalle lapsille. Älä käytä suun kautta. Jos ainetta on nieltä, hakeudu lääkäriin. Älä käytä silmiin. Tuotteen jouttuessa silmiin, hakeudu lääkäriin.

VAROITUKSET JA KÄYTÖÖN LIITTYVÄT VAROTOIMET

OptiLube Active CHG Free on tarkoitettu käytettäväksi vain terveydenhuollon ammatillisen valvonnanessa. Tuotetta tulee käyttää paikallisten ohjeistusten, käytäntöjen ja menetelytapojen mukaisesti.

OptiLube Active CHG Free ei soveltu potilaalle, jolla on jokin seuraavista:

- Virtsapuki on vaurioitunut tai se vuotaa.

Erityistä varovalisuutta tulee noudattaa seuraavissa tapauksissa:

- Potilaalla on sydänvaloja tai lääkitys epäsäännöllisen sykkeen hoitoon;
- Potilaalla on maksa-vaivoja;
- Potilaalla on epilepsiä.

OptiLube Active CHG Free-valmisteesta ei saa käyttää samanaikaisesti muiden lääkinvälisten laitteiden tai lidokaiinia tai muita paikallispuidusteaineita sisältävän lääkkeen kanssa. Potilaat saatavat kokea lievää pistelyä hyytelöä käytettäessä, mutta tämä loppuuyleensä puudutusvaikutuksen alettua. Kannusta potilaata ilmoittamaan hyytelön mahdollisesti aiheuttamaan reaktioista. Pidä poissa lasten ulottuvilta. Varmista, että OptiLube Active CHG Free sopii ajoittuun käytötöarkitukseen ja että se soveltuu käytettäväksi muiden, samanaikaisesti käytettävien lääkinvälisten laitteiden kanssa. Laite on kertakäytöinen. Laiteen uudelleenkäyttö voi aiheuttaa potilaalle infektiota tai saada aikaan ristikontaminointon. Uudelleensterointi/sterilointi, jälleenkäsitteily, puhdistus ja desinfiointi voivat myös vainguttaa tuotteen ominaisuuksia ja lisätä siten potilaan trauma- tai infektoriiskiä. OptiLube Active CHG Free ei sisällä läteksiä.

RASKAUS JA IMETYS

Käytty raskauden ja imetyksen aikana vain lääkärltä saatujen ohjeiden mukaan. Kysy aina potilaasta mahdollisesta raskaudesta.

VAIKUTUKSET AJOKYYN JA KONEIDEN KÄYTÖÖN

Lidokaiinia sisältävän liukastavan hyytelöä käyttö saattaa vaikuttaa ajokykyyn ja se voi heikentää laitteiden hallintakykyä. Potilaata tulee näissä tilanteissa neuvoa pidättäytymään ajamisesta tai koneiden käytöstä.

LÄÄKEAINEIDEN YHTEISVAIKUTUKSET

JÄ AINEIDEN IMETYYMISESTÄ RIIPPUVAT VAIKUTUKSET

Lidokaiinin imetyymisestä riippuen seuraavat yhteisvaikutukset ovat mahdollisia seuraavien lääkeaineiden kanssa:

Propranololi: Lidokaiinin plasmapuhdistuman vähenneminen;

Simetidiini: Lidokaiinin plasmapuhdistuman vähenneminen;

Rytmihäiriöläkkeet: Lidokainin toksisuuden lisääntymisen; Fenyytiini tai barbituraatit: Lidokainin pitoisuuden lasku plasmassa. Mainittuja yhteisvaikutukset voi esiintyä pitkäaikaiskäytössä toistuvilla suurilla annoksilla. Annosteltaessa suosituksen mukaisesti, klinisesti merkittävää yhteisvaikutuksesta ei ole raportoitu.

MAHDOLLISET HAITTAVAIKUTUKSET

Kuten kaikki lääkeaineet, OptiLube Active CHG Free voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Tämän tuotteen haittavaikutukset on kirjattava potilastietoihin. Harvinäisenä haittavaikutuksena voi esiintyä punoistusta, pistely-, rakkuloita tai kutinaa ja / tai Lidokainin systemaattista imeytymistä. Mahdollisia vakavia haittavaikutuksia ovat veren paineinen lasku, huimaus, pahoilointi, hengenahdistus, bradykardia, kouristukset ja anafylaktinen sokki. Näiden haittavaikutusten ilmaantuessa lopetetaan OptiLube Active CHG Free-valmisteen käyttö ja ole yhteydessä terveydenhuollon ammattilaiseen. Kaikista vakavista vaaratilanteista tai toimintahäiriöistä, jotka voivat vaikuttaa OptiLube Active CHG Free-tuotteen turvallisuuteen, tulee ilmoittaa valmistajalle sekä kyseessä olevan maan toimivaltaiselle viranomaiselle.

ANNOSTELU

Suoottelmatavat annokset:

AIKUISILLE: Enintään 800 mg lidokainia 24 tunnin aikana (3x ruisku 11 ml) (6x ruisku 6 ml).

LAPSILLE (2 - 15 vuotta): Enintään. 0.3ml geeliä/painokilo (\cong 6mg lidokainia/kg) on suoottelmatava annostus toimenpidettä kohden ja 24 tunnin aikana tulee antaa enintään neljä annosta.

Lidokainia sisältävä voitelugeelia ei saa käyttää alle 2-vuotiaille lapsille.

YLIANNESTUS

Liliallinen annostus tai lyhyet annosvälit voivat johtaa plasmatasojen nopeaan nousuun ja aiheuttaa vakavia haittavaikutuksia. OptiLube Active CHG Free-valmisteita ei saa käyttää samanaikaisesti minäkkään muun paikallispuhdutteuta sisältävän lääkinnällisen laitteeseen tai lääkkeen kanssa. Suuri määrä lidokainiaa verenkierrossa voi vaikuttaa keskushermoston toimintaan ja aiheuttaa kardiovaskulaarisia reaktioita. Jos tuotetta käytettäään suosituksen ylittävää määriä, tulee hakeutua lääkärille.

KÄYTÖN OHJEET

Terveydenhuollon ammattilainen päättää minkä kokoista esitytetyt (6ml tai 11ml), OptiLube Active CHG Free-ruiskua kussakin tapauksessa käytetään. Tätä liukastavasta hyttelöö sisältävää, steriliili ruiskua suositellaan käytettäväksi osana aseptista tekniikkaa.

- Puhdistaa virtsaputken suu ja sitä ympäröivä alue ennen käyttöä;
- Irota paperinen takanaan tasaisesti vetämällä ja poista steriliili ruisku;
- Poista ruiskun päässä oleva korkki;
- Levitä tippa hyttelöö virtsaputken suulle alkuesinekuun helpottamiseksi;
- Aseta suutin virtsaputken aukkoon ja vapauta haluamasi määri OptiLube Active CHG Free-valmisteesta ruiskun mäntästä hitaasti painamalla.HUOMAA: OptiLube Active CHG Free tulee levittää virtsaputkeen, ei suoraan laitteeseen;

• Hyttelön voitelevat vaikutukset alkavat levityshetkellä.

Puuttuvasta vaikutus alkaa 3-5 minutissa.

Älä käytä vahingoittunutta tai avattua pakkausta.

STERILOINTI

OptiLube Active CHG Free on steriloitu pakkaamisen jälkeen gammasäteilyllä ja on toimitettavaa sterili. Älä steriloit uudelleen.

VARASTOINTI JA KÄSITTELY

Ruiskun astekilto on sen kohdentamiseksi. Se ei ole mittamistarkeutukseen. Säilytyslämpötila 5-30 °C (41-86 °F), säily viimeiseen käyttöpäivään saakka. Säilytyskuivassa palkassa, poissa suorasta auringonvalosta. Ávaamattomat pakkaukset säilyvät 3 vuotta. Älä käytä viimeisen käyttöpäivän jälkeen.

HÄVITTÄMINEN

OptiLube Active CHG Free (mukaan lukien ruiskussa mahdollisesti oleva neste) tulee hävittää paikallisten säännösten ja menettelyohjeiden mukaisesti.

CZE

POKYNY K POUŽITÍ

OBSAH/REFERENCE PRODUKTU

Předplňná injekční stříkačka 1167 OptiLube Active CHG Free 6 ml

Předplňná injekční stříkačka 1168 OptiLube Active CHG Free 11 ml

Isto je informační leták pro uživatele OptiLube Active CHG Free. OptiLube Active CHG Free vám předepsal zdravotnický pracovník. Nesdílejte jej s ným jiným. Před použitím si přečtěte celou příbalovou informaci a uschovte ji. Pokud si nejste jisti, jak tento výrobek používáte nebo zdá že je pro vás vhodný, vyhledejte lékařskou pomoc.

POPSÍ PRODUKTU

OptiLube Active CHG Free (s lidokainem) je sterilní, předplňná injekční stříkačka na jedno použití s vodou rozpustným želé, která je k dispozici v 6 ml a 11 ml stříkačkách.

SLOŽENÍ

100 g OptiLube Active CHG Free obsahuje:

Aktívni složka: • 2 g lidokainhydrochloridu

Další přísady:

• cítlivá voda; • propylenglykol; • hydroxyethylcelulóza.

ZAMYŠLENÝ ÚČEL

OptiLube Active CHG Free je zdroj urinovník prostředek, který účinným mazáním pomáhá předcházet traumátum způsobeným pacientovi během kateretrizačních procedur nebo jiných uretrálních procedur. OptiLube Active CHG Free navíc obsahuje následující doplňkovou léčivou látku: lokální anestetikum (lidokain), které pomáhá snížit bolest pacienta.

INDIKACE K POUŽITÍ

OptiLube Active CHG Free je určen k mazání močové trubice před zavedením uretrálního kateru a dalších urologických zdravotnických prostředků včetně cystoskopů.

KONTRAINDIKACE

OptiLube Active CHG Free se nesmí používat u pacientů:

- Se známými alergiemi nebo pěstitivostí na kteroukoli složku přípravku.
- Kteří měli alergickou reakci na lidokain.
- Kteří mají poškozené či krvácející sliznice kvůli riziku systémové absorce lidokainu. Nepoužívat u dětí mladších 2 let. Nepoužívejte pro intravenózní (IV) nebo intramuskulární (IM) injekce. Nepoužívejte perorálně. V případě požití vyhledejte lékařskou pomoc. Nepoužívejte do očí. V případě kontaktu s očima vyhledejte lékařskou pomoc.

VAROVÁNÍ A OPATŘENÍ

OptiLube Active CHG Free se smí používat pouze pod dohledem zdravotnických pracovníků v souladu s místními pokyny, zásadami a postupy.

OptiLube Active CHG Free není vhodný, pokud pacient:

- má poškozenou nebo krvácející močovou trubici.

Při používání želé je třeba dbát opatrnosti u pacientů, kteří:

- mají problémy se srdcem nebo užívají léky k léčbě nepravidelného srdečního rytmu;
- mají problémy s játry;
- jsou epileptici.

OptiLube Active CHG Free se nesmí používat současně s jinými zdravotnickými prostředky nebo léky obsahujícími lidokain nebo jiná lokální anestetika. U pacientů může po aplikaci želé dojít k mírnému pichání, aby to obvyklé přestane, jakmile začne anestetikum fungovat. Povzbudte pacienty, aby hlásili jakoukoli reakci na želé. Uchovávejte mimo dosah dětí. Ujistěte se, že OptiLube Active CHG Free je vhodný pro zamýšlené použití a je kompatibilní s jinými zdravotnickými prostředky, které se mají používat společně s ním. Toto je zařízení na jedno použití. Optěpnové použití tohoto zařízení může vést k infekci pacienta nebo ke křízové kontaminaci. (Optěpnová) sterilizace, znovu použití, čištění a dezinfekce mohou také zhoršit vlastnosti produktu a vést k traumatu nebo infekci pacienta. OptiLube Active CHG Free neobsahuje latex.

TĚHOTENSTVÍ A KOJENÍ

Během těhotenství a kojení používejte pouze pod dohledem lékaře. Před použitím želé se vždy zeptejte pacientky, zda je těhotná.

ÚČINKY NA SCHOPNOST RÍDIT A POUŽÍVAT STROJE

Schopnost řídit a obsluhovat stroje může být po použití lubrikačního gelu s lidokainem mírně snížena. Po použití by pacienti měli být poučeni, aby nerídili ani neobsluhovali stroje.

INTERAKCE LÉČIVÝCH LÁTEK A LÁTEK, KTERÉ JSOU ABSORBOVány

V závislosti na absorpci lidokainu lze tyto interakce pozorovat při použití s následujícimi léky:

Propranolol: Snížení plazmatické clearance lidokainu;

Cimetidin: Snížení plazmatické clearance lidokainu;

Antiarytmické produkty: Zvýšení toxicity lidokainu;

Fenytoin nebo barbitury: Snížení plazmatických hladin lidokainu.

Specifikované interakce lze pozorovat při dlouhodobém užívání a opakováním vysokých

dávkách. Při podávání podle doporučení nejsou hlášeny žádné klinicky významné interakce.

NEZÁDOUCÍ ÚČINKY

Jako každý lék, může i OptiLube Active CHG Free u některých lidí způsobovat nezádoucí účinky. Nezádoucí účinky tohoto přípravku musí být zdokumentovány v záznamech pacientů. Ve významných případech se mohou objevit lokální reakce pěstitivosti, jako je zarudnutí, pichání, puchýře nebo svědění a/nebo systémové reakce na lidokain. Existuje také riziko závažných reakcí, jako je pokles krevního tlaku, závratě, nevolnost, dušnost, bradycardie, kráčce a anafylaktický šok. Pokud k tomu dojde, přestaňte používat OptiLube Active CHG Free a poradte se s lékařem. Jakýkoliv závažný incident či porucha, která může ovlivnit bezpečnost OptiLube Active CHG Free, je třeba nahlásit výrobci a příslušnému orgánu členského statu, v němž uživatel nebo pacient sídlí.

DÁVKOVÁNÍ

Doporučeno dávkování:

PRO DOSPELÉ: Max 800 mg lidokainu během 24 hodin (3 injekční stříkačky po 11 ml) (6 injekčních stříkaček po 6 ml),

PRO DĚTI (mezi 2 a 15 lety): Na proceduru je doporučeno max 0,3 ml gelu/kg tělesné váhy (≤ 6 mg lidokainu/kg) a neměly by být podány více než čtyři dávky během 24 hodin.

U dětí mladších 2 let nesmí být gel s lidokinem použit.

PŘEDÁVKOVÁNÍ

Nadměrné dávkování nebo krátké intervaly mezi dávkami mohou mít za následek vysoké plazmatické hladiny a závažné nezádoucí účinky. OptiLube Active CHG Free se nesmí používat současně s jakýmkoli jiným zdravotnickým prostředkem nebo léky obsahujícími lokální anestetikum. V případě nadměrné absoruce lidokainu do krovu mohou příznaky zahrnovat účinky na centrální nervový systém a kardiovaskulární reakce. V případě nadměrného používání nebo použití mimo tyto pokyny vyhledejte lékařskou pomoc.

JAK POUŽÍVAT

Rozhodnuto na tom, jakou velikost (6 ml nebo 11 ml) předplňné injekční stříkačky se sterilním lubrikačním gellem OptiLube Active CHG Free má použít provádí zdravotnický pracovník. Doporučuje se používat tento výrobek jako součást aseptické techniky.

- Před použitím očistěte otvor v močové trubici a okolní oblasti;
- Rovnoměrně odlepte papírovou podložku a odstraněte sterální stříkačku;
- Sejměte víčko z konce stříkačky;
- Naneste kapku želé na otvor v močové trubici, abyste provedli počáteční zavedení.
- Vložte trysku do uretrálního otvora a pomalu stiskněte píst injekční stříkačky, abyste uvolnili potřebné množství OptiLube Active CHG Free. POZNÁMKA: OptiLube Active CHG Free měl být aplikován na močovou trubici, nikoli přímo na zařízení,
- mazací vlastnosti želé začínají platit v době aplikace.

Nástup anestetického účinku trvá 3–5 minut.

Nepoužívejte, pokud je obal před použitím poškozen nebo neúmyslně otevřen.

STERILIZACE

OptiLube Active CHG Free je dodáván sterilní. Sterilizováno gamma radiací po zabalení.

Znovu nesterilizujte.

SKLADOVÁNÍ A MANIPULACE

Stupeňnice na stříkačce je pro orientaci uživatele. Nemá funkci měření. Uchovávejte mezi 5–30 °C (41–86 °F) do data expirace. Uchovávejte v suchu a mimo přímé sluneční světlo. Neotěvěná balení mají zletou trvalivost. Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti.

LIKVIDACE

OptiLube Active CHG Free se musí zlikvidovat v souladu s lokálními politikami a procedurami včetně jakékoli zbytkové tekutiny ve stříkačce.

POL INSTRUKCJA UŻYTKOWANIA

ODN. PRODUKTU/ZAWARTOŚĆ

1167 Wstępnie napełniona strzykawka OptiLube Active CHG Free 6 ml

1168 Wstępnie napełniona strzykawka OptiLube Active CHG Free 11 ml

Jest to ulotka informacyjna o produckie przeznaczona dla użytkownika OptiLube Active CHG Free. Produkt OptiLube Active CHG Free został przepisany przez lekarza. Nie należy go komuś udostępniać. Przed użyciem produktu przeczytać całą ulotkę informacyjną oraz zachować ją na przyszłość. W przypadku braku pewności co do stosowania tego produktu lub wątpliwości, czy jest on odpowiedni dla danej osoby, należy zasięgnąć porady lekarza.

OPIS PRODUKTU

OptiLube Active CHG Free (z lidokainem) to sterylna, jednorazowa, wstępnie napełniona strzykawka z rozpuszczalnym w wodzie żellem, dostępna w strzykawkach o pojemności 6 ml oraz 11 ml.

SKŁAD

100 g OptiLube Active CHG Free zawiera:

Składnik czynny: • 2 g Chlorowodorku lidokainy

Pozostałe składniki:

• Woda ozyczczona; • Glikol propilenowy; • Celuloza hydroksyetylowa.

ZASTOSOWANIE

OptiLube Active CHG Free to wyrob medyczny pomagający zapobiegać urazom pacjenta podczas zabiegów cewnikowania lub innych zabiegów na cewce moczowej poprzez skuteczną lubrykację. Ponadto OptiLube Active CHG Free zawiera następującą pomocniczą substancję leczniczą: środek znieczulający miejscowo (lidokaina), aby zmniejszyć ból u pacjenta.

WSKAZANIE DO STOSOWANIA

OptiLube Active CHG Free opracowano w celu lubrykacji cewki moczowej przed wprowadzeniem do niej cewnika oraz innych urologicznych urządzeń medycznych, w tym cystoskopów.

PRZECIWWSKAZANIA

Nie należy stosować OptiLube Active CHG Free w przypadku pacjentów:

- Z rozpoznaną alergią lub nadwrażliwością na ktrykolykwe ze składników.
- U których ktrykolykwe wystąpiła niepożądana reakcja na lidokainę.
- U których występuje uszkodzenie lub krwawienie błon śluzowych ze względu na ryzyko ogólnoustrojowego wchłaniania lidokainy.

Nie stosować u dzieci poniżej 2. roku życia. Nie stosować do wstrzyknięć dożylnych (IV) lub domieszkowych (IM). Nie stosować doustnie. W przypadku połknienia zasięgnąć porady lekarza. Nie stosować do oczu. W przypadku kontaktu z oczami zasięgnąć porady lekarza.

OSTRZEŻENIA I ŚRODKI OSTROŻNOŚCI

Należy stosować OptiLube Active CHG Free wyłącznie pod nadzorem lekarza, zgodnie z lokalnymi wytycznymi, przepisami i procedurami.

Produkt OptiLube Active CHG Free jest nieodpowiedni dla pacjentów, którzy:

- Mają uszkodzoną lub krwawiącą cewkę moczową.
- Należy zachować ostrożność w przypadku pacjentów, którzy:
- Mają problemy z sercem lub przyjmują leki na zaburzenia rytmu serca;
- Mają problemy z wątroba;
- Cierpią na epilepsję.

Nie wolno stosować OptiLube Active CHG Free jednocześnie z innymi wyrobami medycznymi lub z lekami zawierającymi lidokainę lub innym środkiem znieczulającym miejscowo. U pacjentów może wystąpić lekkie pieczenie po aplikacji żelu, co zwykle ustępuje, gdy środek znieczulający zaczyna działać. Należy zachętać pacjentów, aby zgłaszały wszelkie niepożądane reakcje na żel. Trzymać poza zasięgiem dzieci. Upewiń się, że produkt OptiLube Active CHG Free nadaje się do zamierzzonego zastosowania oraz jest kompatybilny z innymi wyrobami medycznymi, których planuje się jednocześnie używać. Jest to wybór jednorazowego użytku. Ponowne użycie tego wyboru może spowodować infekcję/zakażenie krzyzowe pacjenta. Ponowna sterylizacja, ponowne przetwarzanie, czyszczenie i dezynfekcja mogą również pogorszyć właściwości produktu, powodując uraz lub infekcję u pacjenta. OptiLube Active CHG Free nie zawiera lateksu.

CIĄŻA I OKRES KARMIENIA PIERŚIĄ

Podczas ciąży i karmienia piersią stosować wyłącznie na polecenie lekarza. Zawsze przed użyciem żelu należy zapytać pacjentkę, czy jest w ciąży.

WPŁYW NA PROWADZENIE POJAZDÓW I OBSŁUGĘ MASZYN

Zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn może się nieznacznie zmniejszyć po zastosowaniu żelu lubrykacyjnego z lidokainą. W takim przypadku pacjentom należy zalecić, aby nie prowadzili pojazdów ani nie obsługiwały maszyn.

INTERAKCJE Z SUBSTANCJAMI LECZNICZYMI I SUBSTANCJAMI WCHŁANIANIE

W zależności od wchłaniania lidokainy takie interakcje można zaobserwować w wyniku stosowania z następującymi lekami:

Propranolol: zmniejszenie oczyszczania osocza z lidokainy;

Cymetydyna: zmniejszenie oczyszczania osocza z lidokainy;

Produkty przeciwdziałające arytmii: Zwiększenie toksyczności lidokainy; Fenytoina lub barbitury: Zmniejszenie stężenia lidokainy w ośocu. Dane interakcje można zaobserwować przy długotrwalem stosowaniu i powtarzanych wysokich dawkach. Przy podawaniu zgodnie z zaleceniami nie zgłaszano żadnych klinicznie istotnych interakcji.

NIEPOŻĄDANE EFEKTY UBOCZNE

Jak każdy inny lek, OptiLube Active CHG Free w niektórych osób może powodować działania niepożądane. Działania niepożądane tego produktu należy udokumentować w karcie pacjenta. W rzadkich przypadkach mogą wystąpić miejscowe reakcje nadwrażliwości, takie jak zaczernienie, kłucie, pęcherze lub swędzenie i/lub reakcje ogólnoustrojowe na lidokainę. Istnieje również ryzyko wystąpienia ciężkich reakcji niepożądanych, w tym spadku ciśnienia krwi, zawrotów głowy, nudności, duszności, bradykardii, drgawek i wstrząsu anafilaktycznego. W takim przypadku należy zaprzestać stosowania OptiLube Active CHG Free oraz zasięgnąć porady lekarza. Wszelkie poważne incydenty lub nieprawidłowe działania, które mogą mieć wpływ na bezpieczeństwo OptiLube Active CHG Free, należy zgłaszać do producenta oraz do odpowiedniego organu państwa członkowskiego, w którym przebywa użytkownik i/lub pacjent.

DAWKOWANIE

Zalecenia dotyczące dawkowania:

DOROŚL: Maks. 800 mg lidokainy w ciągu 24 godzin (3 strzykawki o pojemności 11 ml) (6 strzykawek o pojemności 6 ml),

DZIECI (od 2 do 15 lat): Zaleca się maks. 0,3 ml żelu/kg masy ciała (≤ 6 mg lidokainy/kg) na zabieg i nie należy podawać więcej niż cztery dawki w ciągu 24 godzin.

U dzieci poniżej 2 roku życia nie należy stosować żelu lubrykacyjnego.

PRZEDAWKOWANIE

Zastosowanie nadmiernej dawki lub krótkie odstępstwa pomiędzy dawkami mogą skutkować wysokimi stężeniami w ośoczu oraz poważnymi działaniami niepożądanymi. Nie wolno stosować OptiLube Active CHG Free jednocześnie z innymi wyrobami medycznymi lub z lekami zawierającymi środek znieszczający miejscowo. W razie nadmiernego wchłonięcia lidokainy do krwiobiegu objawy mogą obejmować wpływ na ośrodkowy układ nerwowy i reakcje sercowo-naczyniowe. W przypadku nadmiernego użyciania lub uzytkowania niezgodnego z niniejszymi instrukcjami należy zasięgnąć porady lekarza.

JAK STOSOWAĆ

Decyzuje o wielkości (6 ml lub 11 ml) sterylnej wstępnie napełnionej strzykawki z zelem lubrykacyjnym OptiLube Active CHG Free podejmuje lekarz. Zaleca się stosowanie tego produktu przy zastosowaniu techniki aseptycznej.

- Przed użyciem oczyść otwór cewki moczowej i okolice;
- Równomiernie oderwać papierowy podkład i wyjąć sterylną strzykawkę;
- Zdjąć nasadkę z końcówki strzykawki;
- Nakłóż kroplę żelu na otwór cewki moczowej, aby ułatwić wstępne wprowadzenie;
- Włożyć końcówkę do otworu cewki moczowej i powoli naciśkać tło strzykawki, aby wycisnąć potrzebną ilość OptiLube Active CHG Free. UWAGA: OptiLube Active

CHG Free należy nakładać na cewkę moczową, a nie bezpośrednio na wybór; Właściwości lubrykacyjne żelu mają zastosowanie od momentu aplikacji.

Działanie znieszczalające zaczyna się po 3-5 minut.

Nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone lub zostało przypadkowo otwarte przed użyciem.

STERYLIZACJA

Produkt OptiLube Active CHG Free jest dostarczany jako sterilly. Wysterylizowane promieniowaniem gamma po zapakowaniu. Nie sterylizować ponownie.

PRZECHOWYWANIE I MANIPULACJA

Podziałka na strzykawce służy użytkownikowi jako odniesienie. Nie zapewnia ona funkcji pomiaru. Przechowywać w temperaturze 5–30°C (41–86°F) do końca terminu ważności. Przechowywać w suchym miejscu z dala od bezpośredniego działania promieni słonecznych. Okres trwałości nietotwartych opakowań to 3 lata. Nie używać po upływie terminu ważności.

UTYLIZACJA

Należy zutylizować OptiLube Active CHG Free zgodnie z lokalnymi przepisami i procedurami, włączając w to wszelkie pozostałości płynu w strzykawce.

EST KASUTUSJUHISED

TOOTE REF/SISU

1167 OptiLube Active CHG Free 6ml eeltäidetud süstal

1168 OptiLube Active CHG Free 11ml eeltäidetud süstal

See on toote OptiLube Active CHG Free kasutaja teabele. OptiLube Active CHG Free on terviühitöötaja poolt määratud teile. Ärge jaage seda kellegi teiseks. Enne kasutamist luigege kogu tooteinfo läbi ja jätké hilisemaks lugemiseks alles. Kui te ei ole kindel, kuidas toodet kasutada või kas see teile sobib, pöörduge arsti poole.

TOOTE KIRJELDUS

OptiLube Active CHG Free (lidokaiiniga) on steriilne, ühekordseks kasutamiseks mõeldud vesilahustuva geeliga eeltäidetud süstal, mis on saadaval 6ml ja 11ml süstlagsa.

KOOSTIS

100g toodet OptiLube Active CHG Free sisaldb:

Aktiivne koostisos: • 2 g lidokaiinvesinikloridi

Teised koostisosad:

- Puhatustund vesi; • Propüleenglükool; • Hüdroksüetüülitud tselluloos.

ETTEÄHTUD OTSTARVE

OptiLube Active CHG Free on meditsiiniseade, mis aitab tõhusa määrimisega ära hoida patsiendile kateedri paigaldamisega või teiste uretraalseste protseduuridega tekitatud traumasid. OptiLube Active CHG Free sisaldb patisiendi valu vähendamiseks lisaks ka järgmist liisatoimet omavat ainet, kohaliku tuimestajat (lidokaiini).

NÄIDUSTUSED

OptiLube Active CHG Free on loodud uretra määrimiseks enne kateedri ja muude uroloogiliste seadmete, sealhulgas tsütsukoopide sisestamist.

VASTUNÄIDUSTUSED

Toodet OptiLube Active CHG Free ei tohi kasutada järgmisel patsientidel:

- mistahes koostosis suutes allergilised või ilitundlikud patsientid;
- patsientid, kellel on varem **lidokaiini** kasutamisel reaktsioone esinenud;
- patsientid, kellel on **lidokaiini** süsteemis imendumise ohu tõttu liimaskasted hajustatud või veritevad.

Mitte kasutada alla 2-aastastel lastel. Mitte kasutada veenisisete (IV) või lihasesiseste (IM) süstide korral. Mitte kasutada surnu kaudu. Alla neelamise korral pöörduge arsti poole. Mitte kasutada silmade. Silma sattumise korral pöörduge arsti poole.

HOIATUSED JA ETTEVAATUSABINÖUD

Toodet OptiLube Active CHG Free tohib kasutada ainult tervishoiutöötaja järelvalve all, vastavalt kohalikele juhistele, eeskirjade ja protseduuridele.

OptiLube Active CHG Free ei ole sobiv, kui patsientil:

- on kahjustunud või veritsev uretra.

Geeli kasutamisel tuleks olla ettevaatlik, kui patsientil:

- on südameprobleemid või ta vötab südame rütmihäirete vastaseid ravimeid;
- on probleemid maksaga;
- on epilepsia.

Toodet OptiLube Active CHG Free ei tohi kasutada samaaegselt teiste **lidokaiini** või muid kohalikke tuimestajaid sisaldavate meditsiiniseadmete või ravimitega. Patsientid võivad kogeda geeli peale kandmisel kergi kiipitust, aga see lõpeb tavaiselt siis, kui tuimesti möjuma hakkab. Julgustage patsiente teatama mistahes geeli kasutamisel tekkivast reaktsioonist. Hoida lastele kättesaamatus kohas. Tagage, et toode OptiLube Active CHG Free on kavandatud kasutusotstarbeks sobiv ja sobib teiste, sellega samaaegselt kasutatakavat meditsiiniseadmetega. See on üheksadeks kasutamiseks mõeldud seade. Selle seadme korduvkasutamine võib pöhjustada patsiendile infektsiooni/ristsaastumist. Ülestõesti steriliseerimine, töötlemine, puhastamine ja desinfitsseerimine võivad ohustada toote omadusi, põhjustades patsiendile trauma või infektsiooni. OptiLube Active CHG Free ei sisalda lateksit.

RASEDUS JA IMETAMINE

Raseduse ja imetamise ajal kasutada ainult arsti ettekirjutusel. Enne geeli kasutamist küsige alati, kas patsient on rase.

MÖJU SÖIDUKITE JUHTIMISELE JA MASINATE KÄSITLEMISE VÕIMELE

Võime juhtida söidukit ja käsitleda masinaid võib **lidokaiini** sisaldava geeli kasutamise järel veidi halveneda. Sellise möjuga patsientidel tuleb paluda mitte autot juhtida ega masinaid käsitleda.

RAVAINETE JA IMENDUVATE AINETE KOOSTOIMED

Sõltuvalt **lidokaiini** imendumisest, võivad koos järgmiste ravimitega kasutamisel

tekkida järgmised kootoimed.

Propranolool: **lidokaiini** plasmakliirensi vähinemine;

Tsimetidiin: **lidokaiini** plasmakliirensi vähinemine;

Antiaritmikumid: **lidokaiini** toksilisse suurenemine;

Fenitoon või barbituuraid: **lidokaiini** plasmataseme langus.

Nimetatud kootoimeid võib tähdelda pikaajalise kasutamisel ja korduvalt suurte annuste kasutamisel. Kui manustada vastavalt soovitatule, ei esine kliiniliselt olulisi kootoimeid.

SOOVIMATUD KÖRVALMÖJUD

Nagu iga ravim, võib OptiLube Active CHG Free pöhjustada mõnele inimesele körvalmöju. Selle toote körvalmõjud tuleb märkida patsiendi andmetesesse. Harvadel juhtudel võib tekkida kohalikke ülitundlikkuse reaktsioone, näiteks punetust, kiputust, viillete tekke või sügelust ja/või süsteemseid reaktsioone **lidokaiini**le. Esineb ka tõsisete reaktsioonide oht, sealhulgas vereruhklangus, pengarius, iivelus, hingeldamine, bradikardia, krambiidioh ja anafüütikiline lõök. Nende körvalmõjude tekkimisel lõpetage OptiLube Active CHG Free kasutamine ja pöörduge arsti poole. Mistahest tõsisest juhumist või häirest, mis võib muutjada OptiLube Active CHG Free ohutust, tuleb teavitada tootjat ja selle liikmesiigil pädevat asutust, milles kasutaja ja/või patsient asub.

ANNUSTAMINE

Annustamise soovitused:

TÄISKASVANUTELE: kuni 800 mg **lidokaiini** 24-tunnise perioodi jooksul (x 3 süstalt mahuga 11 ml) (x 6 süstalt mahuga 6 ml),

LÄSTEDE (2-15 aastat): ühe protseduuri kohta on soovitav kuni 0,3 ml geeli kehaalaugu kohta (\leq 6mg **lidokaiini**/kg) ja 24 tunni jooksul tohib manustada kuni neli annust. Alla 2-aastaste laste juures ei tohi **lidokaini**ng määrdgeeli kasutada.

ÜLEANNUSTAMINE

Lühine annustamine või lühikesed intervallid annuste vältvad pöhjustada kõrget plasmatase ja tõsiseli körvaltoimeid. Toodet OptiLube Active CHG Free ei tohi kasutada samaaegselt mistahes muu kohalikku tuimestajat sisaldava meditsiiniseadmete või ravimiga. Liigse **lidokaiini** vereringesse imendumise sümpтомite hulka võivad kuuluda möju kesknärvisustemile ja südame-veresoonekonna reaktsioonid. Liigse kasutamise korral või kasutamisel käsorelatele juhiste mitte järgimise korral pöörduge arsti poole.

KASUTAMINE

Otsuse selle kohta, millises suuruses (6ml või 11ml) OptiLube Active CHG Free steriilse määrdgeegili täidetud süstalt kasutada, langetab tervishoiutöötaja. Seda toodet on soovitav kasutada aseptilise tehnika osana.

- Enne kasutamist puhashage uretra ja selle ümbrius;
- koorige paberist pakend ühtlaselt maha ja eemaldage steriilne süstal;
- eemaldaage süstla otstask kork;
- kande tilki geeli uretra avale, et algne sisestamine oleks lihtsam;
- sisestage otiski uretra avasse ja vajutage aeglasest süstla kolbi, et vabastada vajalik kogus geeli OptiLube Active CHG Free. **MÄRKUS:** Geeli OptiLube Active CHG Free tuleks kanda uretreale, mitte otse seadmele;

- Geeli määreomadused hakkavad mõjuma peale kandmisse ajal.

Tuimeestus hakkab mõjuma 3-5 minutit jooksul.

Kui pakend on enne kasutamist kahjustatud või avatud, ärge toodet kasutage.

STERILISEERIMINE

OptiLube Active CHG Free tarnitakse steriliseeruna. See on pärast pakendamist gammakiir-gusega steriliseeritud. Ärge steriliseerige uesti.

HOIUSTAMINE JA KÄSITLEMINÉ

Süstla skaala on kasutajale orienteeriks. Sellel ei ole mõõtmisfunktsiooni.

Hoiustada temperatuuril 5–30°C (41–86°F) kuni aegumiskuupäevani.

Hoida kuivana ja eemal otsest pääkesevalgustest. Avamata pakenditel on 3-aastane säilivusega. Ärge kasutage pärast aegumiskuupäeva.

JÄÄTMEKÄITLUS

OptiLube Active CHG Free ja mistahes süstslases jäänud vedelik tuleb kõrvvaldava vastavalt kohalikele reeglitele ja protseduuridele.

LTU NAUDΟJIMOSI INSTRUKCIJOS

INFORMACIJA APIE PRODUKTA

1167 „OptiLube Active CHG Free“ 6 ml pripildytas švirkštas

1168 „OptiLube Active CHG Free“ 11 ml pripildytas švirkštas

Tai produktu „OptiLube Active CHG Free“ informaciinis lapelis naudotujui „OptiLube Active CHG Free“ Jums buvo paskirtas pagal gydytojo receptą. Šiuo produktu nesidalinkite su kitais asmenimis. Prieš naudodamiesi produktu, perskaitykite visą informaciją lapelį ir išsaugokite ji įveslinam laikui. Jei nesate kiti, kaip naudoti šį produktą arba abejojate jo tinkamumu Jums, susiekiite su gydytoju.

PRODUKTO APRĀSYMAS

„OptiLube Active CHG Free“ (su lidokainu) yra sterilius, vienkartinio naudojimo ir iš anksto 6 ml arba 11 ml vandenye tirpios želė pripildytas švirkštas.

INGRIDIENTAI

100 g „OptiLube Active CHG Free“ yra:

Aktyvus ingrediantas: • 2 g lidokaino hidrochlorido

Kiti ingrediantai:

- Išgryningas vanduo;
- Propilenglikolis;
- Hidroksetilcelulozė.

NUMATYTA PASKIRTIS

„OptiLube Active CHG Free“ yra medicininė medžiaga, efektyviai lubrikuojant ir padedant pacientui išvengti traumos kateriteracijos procedūros metu arba kitos žlaplei taikomos procedūros metu. Be to, „OptiLube Active CHG Free“ suudėtyje yra šios pagalbinės vaistinės medžiagos; vietinis anestetikas (lidokainas), padedantis pacientui sumazinti skausmą.

INDIKACIJA NAUDOTI

„OptiLube Active CHG Free“ priemonė yra skirta lubrikuoči ūlaplē, prieš į ją įvedant kateriterij ar kitus urologinius medicinos prietaisus, ikskaitant cistoskopus.

KONTRAINDIKACIJOS

„OptiLube Active CHG Free“ negalima naudoti toliau išvardytiems pacientams:

- Turintiems žinomų alergijų arba padidintą jautrumą bet kuriam ingridientui.
- Bent katra patrysims reakcija į lidokainą.
- Kuriamo buvo pažeistos ar kraujuojančios gleivinės dėl sisteminės lidokaino absorbcijos rizikos.

Nenaudotai jaunesniems nei 2 metų vaikams. Nenaudoti intraveniškai (IV) arba injekcijoms į raumenį (IM). Nenaudoti per burną. Praribus, susiekiite su gydytoju. Nekontaktuoti su akimis. Susiekiite su gydytoju, jei medžiaga kontaktavos su akimis.

ISPĒJIMAI IR ATSARGUMAS

„OptiLube Active CHG Free“ galbūt naudojamas tik prižiūrint sveikiatus apsaugos specialistams, kaip numatoma vietas gairėse, teisės aktuose ir procedūriniuose dokumentuose.

„OptiLube Active CHG Free“ netinkama priemonė, jei:

- Pažesta arba kraujuoja paciento ūlaplē.

Reikia atsargiai naudoti želė pacientams:

- Turintiems širdies problemų arba vartojantiems vaistus, skirtus nereguliarauš ūrdies plakimo gydymui;
- Turintiems kepenų problemų;
- Epileptikams.

„OptiLube Active CHG Free“ negalima naudoti kartu su kitomis medicininėmis priemonėmis arba vaistiniemis medžiagomis, kuriose yra lidokaino arba kitų viciinių anestetikai. Pacientams gali šiek tiek perstėti, tepan želę, tačiau šis pojūtis paprastai dingsta, kai tai pradeja veikti anestetikas. Perspėkite pacientus, kad jie pranešant apie bet kokią reakciją į želę, laikykitis vaikams nepasiekiamos vietoje. Užtikrinkite, kad „OptiLube Active CHG Free“ buity naudojamas pagal paskirtį bei sudeinamas su kitomis medicininėmis medžiagomis, kurios naudojamos kartu su želė. Skirta vienkartiniam naudojimui. Pakartotinis šios medžiagos su švirkštu naudojimas pacientui gali sulėkti infekciją. Pakartotinis sterilizavimas, perdibimas, valymas ir dezinfekavimas taip pat gali prikuodoti produkto savybėms ir traumoti arba infekuoti pacientą. „OptiLube Active CHG Free“ sudėtyje nėra latekso.

NEŠTUMAS IR ŽINDYMAS

Neštumo metu arba krūtimi maitinančiomis motinomis galima naudoti tik nurodžius gydytojui. Prieš naudojant želę, visada paklauskite, ar pacientė nesilaikia.

POVEIKIS GEBŪJIMUI VAIROUTI IR

NAUDOTI MAŠINIUS IRENGINIUS

Gebėjimas vairouti ir valdyti mechanizmus gali šiek tiek sutrikти, kai buvo panaudota lubrikuoči ūlaplē su lidokainu. Jei pacientui naudojama ši priemonė, jis neturėtų vairouti automobilio arba naudoti mašinius irenginius.

VAISTINIŲ IR KITU KARTU NAUDOJAMŲ MEDŽIAGŲ SĄVEIKA

Atsižvelgiant į lidokaino absorbciją, galbūt toliau nurodyta sąveika su atitinkamomis medicininėmis medžiagomis:

Propranololis: lidokaino plazmos klienro sunaumėjimas;

Cimetidinas: lidokaino plazmos klireno sumažėjimas;
Antiaritminiai produktai: lidokaino toksiskumo padidėjimas;
Fenitolas arba barbitūtai: lidokaino plazmos lygio sumažėjimas.
Vartojant ilgą laiką ir dideles dozes, gal būti pabėstimos nurodytos sąveikos.
Jei naudojama pagal rekomendacijas, apie kliniškai svarbias sąveikas nepranešama.

NEPAGEIDAUJAMI ŠALUTINIAI EFEKTAI

Kaip ir bet kurios kitos vaistinės medžiagos, „OptiLube Active CHG Free“ kai kuriems žmonėms gali sukelti Šalutinius efektus. Apie Šalutinius šio produkto efektus turi būti nurodoma paciento medicininėje dokumentuose. Retais atvejais dėl lidokaino gali atsirosti padidėjusio jautrumo reakcijos, pavysdžiu, raudonis, peršėjimas, pūslelis ar niežulis. Yra ir stiprių reakcijų rizika, tokiai kaip kraugo spaudimo ūkinėjimas, svalygus, pykniimas, dusulys, bradikardija, traukuliai ir anafalaksinis šokas. Jvykus šiai reakcijai, nebenaudokite „OptiLube Active CHG Free“ ir pasikonsultuokite su gydytoju. Apie bet kokį rimtą jvykį ar veikimo sutrikimą, kuris gali turėti įtakos saugiam „OptiLube Active CHG Free“ naudojimui, reikia pranešti gamintojui ir paciento valstybės kompetentingai institucijai.

DOZAVIMAS

Rekomendacijos dėl dozavimo:

SU AUGU SIEJIMIS: daugiausia 800 mg lidokaino per 24 valandas (x 3 švirkstai 11 ml) x 6 švirkstai 6 ml);

VAIKAMS (nuo 2 iki 15 metų): daugiausia 0,3 ml gelio/kg pagal kūno svorį (≈6 mg lidokaino/kg) rekomenduojama vienu kartu ir per 24 valandas galima naudoti ne daugiau nei keturių dozes.

Jaujesiems nei 2 metų vaikams lubrikuojančio gelio su lidokainu naudoti negalima.

PERDOVIZMAS

Pernelyg didelė doze arba nedidelį intervalą tarp dozių gali sukelti didelę koncentraciją plazmoje ir rūptą neišjama poveikį. „OptiLube Active CHG Free“ negalima naudoti tuo pačiu metu, kaip ir kitas medicinines medžiagos ar vaistus, kurių sudėtyje yra vystinio anestetiko. Esant pernelyg didelėlių lidokaino absorbcijai ir kraujagyslių sistemos reakcijos. Pavartojus pernelyg didelę dozę arba ne taip, kaip nurodyta šiame informaciniame lapelyje, kreipkitės į gydytoją.

KAIP NAUDOTI

Gydytojus turi priimti sprendimą, kokią „OptiLube Active CHG Free“ sterilios lubrikuojančios želė dozę (6 ml ar 11 ml) naudoti. Šį produktą rekomenduojama naudoti kaip aseptikos metodą:

- Prieš naudojimą išvalykite šlaplės angą ir ją supančią vietą;
- Tolgygai nulupkite popierinę pagrindą ir išsimkite sterilų švirkštą;
- Nuo švirkštės galu nuimkite dangtelį;
- Patepkite šlaplės angą lašeliu želė, kad būtų lengviau įterpti;
- Tūtelę įkiskite į šlaplės angą ir lėtai spauskite švirkštė stumoklį, kad įsvirkštumėte reikiama kiekį „OptiLube Active CHG Free“. PASTABA: „OptiLube Active CHG Free“ tepti šlaplėje, o ne ant įrenginio;

Lubrikuojantiesi želė poveikis pradeja jaustis užtepimo metu.

Anestetiko poveikis pasireiškia 3–5 minutes.

Nenaudokite, jei pažeista pakuotė arba pakuotė atplėšta ankščiau nei reikia naudoti.

STERILIZAVIMAS

„OptiLube Active CHG Free“ pateikiamas steriliš.

Po pakavimo sterilizuota gama spinduliuote. Nesterilizuotke pakartotinai.

LAIKYMAS IR TVARKYMAS

Švirkšto skale skirta naudotojo patogumui. Joje nėra matavimo funkcijos.

Švirkšto temperatūroje, kol nesibaigę galiojimo data.

Laikykite sausoje, saulės spinduliu nepasielkiamoje vietoje.

Nevertyt pakuočių tinkamumo laikas yra 3 metai. Nenaudokite pasibaigus galiojimo datai.

ISMETIMAS

„OptiLube Active CHG Free“ turi būti išmetamas, laikantis vienos teisės aktų ir procedūrų. Išskaitant ir bet kokio švirkšte likusio skysočio išmetimą.

LVA LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

PRODUKTA ATSAUCE/SATURS

CHG nesaturuša 6 ml pilnšlirce OptiLube Active CHG Free 1167

CHG nesaturuša 11 ml pilnšlirce OptiLube Active CHG Free 1168

Šis ir informacijas materialis lietotājam par CHG nesaturušo produktu OptiLube

Active CHG Free. OptiLube Active CHG Free šlirci jums ir izrakstijis veselibas aprūpes specialisti. Nenodėjiet ne nevienam citam. Pirmos lietošanas ižaslet visu žalų lietošanas instrukciją un saglabājet to, lai iegūtu informaciją. Ja jums nav pārliecinbas par šo žalų lietošanu vai par to pīmemotību jums, lūdzu, vaicājiet medījum.

PRODUKTA APRAKSTS

100g CHG nesaturušas želejas OptiLube Active CHG Free sastāvā ir:
Aktīvā sastāvdalā: • 2 g lidokaina hidrochlorida

Citas sastāvdalas:

- atitrūs ūdens; • propilēna glikols; • hidrositilceluloze.

PAREDŽĒTAIS LIETOJUMS

CHG nesaturušā šlirce OptiLube Active CHG Free ir mediciniska ierice, kas palidz novérst traumas, ko pacientam išraiška katetrizacijas procedūras vai citas urinivadkanāla procedūras ar efektyvu elijošanu. Turklat CHG nesaturušā želeja OptiLube Active CHG Free satur šadū paligvielų: vietėjo anestetikų (lidokainu), kas palidz mazinti sāpes pacientam.

LIETOŠANAS INDIKĀCIJAS

CHG nesaturošā šījūces OptiLube Active CHG Free ir paredzēta urinizvadkanāla eljōšanai pirms urinizvadkanāla katetra un citu uroloģisko medicīnisko ierīci, tostarp citoškopu, ievietošanas.

KONTRINDIKĀCIJAS

CHG nesaturošā šījūces OptiLube Active CHG Free nedrīkst lietot, ja pacientam:

- ir zināma alerģija vai pauļgūstīnātā jutība pret kādu no sastāvdāļām;
- pacientam jebkad bijusi reakcija uz lidokainu;
- ir bojātas vai aspojinošas gļotādas, jo pastāv **lidokaina sistēmiskās absorbcijas risks**. Nelielot bēriņam līdz 2 gadu vecumam. Nelielot intravenozai (IV) vai intramuskulārai (IM) injekcijai. **Nenorīt!** Ja šīs produkts ir norīts, līdzu, mēklējet medicīnisko palīdzību. Nepielāgt saskari ar acīm. Ja tas nonāk saskarē ar acīm, mēklējet medicīnisko palīdzību.

BRĪDINĀJUMI UN PIESARDZĪBAS PASĀKUMI

CHG nesaturošā šījūces OptiLube Active CHG Free drīkst lietot tikai veselbas aprūpes speciālistu uzraudzībā saskaņā ar vietējām vadlīnijām, protokoliem un procedūrām.

CHG nesaturošā šījūces OptiLube Active CHG Free nav piemērotas, ja pacientam:

- ir bojātas vai aspojinošas urinizvadkanālas.

Jālejero piesardzība, lietotojot šo ūzeļu pacientiem, kuriem:

- ir sirdsdarbības traucējumi vai kas lieto zāles neregulāras sirdsdarbības ārstēšanai;
- ir aknu darbības traucējumi;
- ir epilepsija.

CHG nesaturošā šījūces OptiLube Active CHG Free nedrīkst lietot vienlaicīgi ar citām medicīnās ierīcēm vai zālēm, kas satur lidokainu vai citu vietējo anestētiku. Pacientiem, kas lieš ūzeļu, var būt mazliet dzelzloja sajūta, bet tā parasti tiek pāriet, kad anestēzija sāk darboties. Mudiniet pacientus ziņot par jebkuru reakciju uz ūzeļu. Glabāt bēriņiem nepieejamā vietā. Nodrošiniet, lai CHG nesaturošā šījūces OptiLube Active CHG Free ir piemērotas paredzētajam lietojumam un saderīgs ar citām medicīnās ierīcēm, kas lietojamas kopā ar to. **Sī vienreiz lietojama ierīce.** Šīs ierīces atkārtota lietošana var izraisīt pacienta inficēšanos / kontamīnācijas pārnesi. Atkārtota sterilizēšana, atkārtota apstrāde, tīrīšana un dzēsefikācija var arī negatīvi ietekmēt zālu īpašības, kā rezultātā pacientam var rasties traumas vai infekcija. CHG nesaturošā šījūces OptiLube Active CHG Free nesatur lateksu.

GRŪTNIECĪBA UN ZĪDĪŠANA

Grūtniecas un zīdīšanas laikā lietot tikai ārsta vadībā! Pirms ūzeļas lietošanas vienmēr jautājiet pacientēm, vai viņas nav bēriņa gaīdībās.

IETEKME UZ SPĒJU VADĪT TRANSPORTLĪDZEKLĀS

UN APKALPOT MEHĀNISMUS

Spēja vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus pēc lidokainu saturošas smērvielas ūzeļas lietošanas var nedaudz pasliktināties. Tāpēc pacientiem jāiesaka nevadīt un neizmantot mašīnas.

ZĀLU UN UZSŪCOŠO VIELU MIJEDARBĪBA

Atkarībā no lidokaina absorbcijas šo mijedarbību var novērot, lietot kopā ar šādām

zālēm:

Propranolols: **lidokaina plazmas klīrensa samazinājums;**

Cimetidīns: **lidokaina plazmas klīrensa samazinājums;**

Antiaritmika līdzekļi: **lidokaina toksicitātes pieaugums;**

Fenitoīns vai barbitūti: **lidokaina koncentrācijas pazemināšanā plazmā.**

Noteikta mijedarbība novērjama ilgstošas lietošanas un atkārtotu lielu devu gadījumā.

Lietojot ieteicamā veidā, kliniski nozīmīga mijedarbība nav novērta.

NEVĒLĀMAS BLAKUSPARĀDĪBAS

Tāpat kā jebkuras zāles, CHG nesaturošā šījūces OptiLube Active CHG Free dažiem cilvēkiem var izraisīt blakusparādības. Šo zāļu blakusparādības ir jādokumentē pacienta lietā. Retos gadījumos var rasties lokās paugstinātās jutības reakcijas, piemēram, apsārtums, dzelzle, čūlas vai zieze un/vai sistēmiskas reakcijas pret lidokainu. Pastāv arī smagu reakciju risks, tostarp asinsspiediena pazemināšanās, reibonis, sliktā dūša, elpas trūkums, bradiķīsma, krampi un anafaktiski sākumi. Ja tā notiek, pārtraukiet lietot CHG nesaturošā šījūces OptiLube Active CHG Free un konsultējieties ar savu veselības aprūpes speciālistu. Par jebkādiem nopietniem starpgadījumiem vai darbības traucējumiem, kas var ietekmēt CHG nesaturošā šījūces OptiLube Active CHG Free drošību, jāzīno rožotājām un tās dalībvalsts kompetentajai iestādei, kurā lietojatis un/vai pacients ir reģistrēts. Par visiem nopietnajiem negadījumiem vai nevēlamajiem notikumiem saistībā ar ierīci, jāzīno rožotājām un tās dalībvalsts kompetentajai iestādei, kurā atrodas lietojātis un/vai pacients.

DEVAS

Ieteikumi attiecība uz devām:

PIE AUGUSĀJIEM: katra procedūrā maks. 800 mg lidokaina 24 stundu periodā (trīs 11 ml šījūces) (sešas 6 ml šījūces).

BERNIEM (2 līdz 15 gadu vecumā): maks. 0,3 ml gel/kg B.W (\equiv 6 mg lidokaina uz kg) un 24 stundu laikā jāievadeva ne vairāk kā četrās devas.

Bēriņiem līdz 2 gadiem nedrīkst lietot lubrikanta ūzeļu ar lidokainu.

PĀRDOZĒŠANA

Pārmērīgas devas vai iši intervāli starp devām var izraisīt augstu koncentrāciju plazmā un nopietnas blakusparādības. CHG nesaturošā šījūces OptiLube Active CHG Free nedrīkst lietot vienlaicīgi ar citām medicīniskām ierīcēm vai zālēm, kas satur lokālu anestēzijas līdzekļi. Ja lidokains pārmērīgi absorbējas asinsritē, var parādīties tādi simptomi kā centrālās nervu sistēmas efekti un kardiovaskulāras reakcijas. Pārmērīgas uzņēmāšanas var neatbilstošas lietošanas gadījumā lūdziet medicīnisko palīdzību.

IZMANTOŠĀNA

Lēmums par to, kāda izmēra (6 ml vai 11 ml) CHG nesaturošā OptiLube Active CHG Free sterīlā lubrikanta pilnīširējā jālieto, jāpienēm veselības aprūpes speciālistam. Šo produktu ieteicams lietot aseptiskas metodes ietvaros.

- Pirms lietošanas notiņet urinizvadkanāla atverē un zonu ap to;
- vienmērīgi nopieliet papīra pamatlīniju un izņemiet sterilo šījūci;
- no šījūces gāl nonemiet vāciņu;
- uzliet ūzeļas pilnē urinizvadkanāla atverē, lai atvieglotu sākotnējo ievietošanu;
- ielieciet sprauslu urinizvadkanāla atverē un lēnām nos piediet šījūces virzuli,

izspiežot nepieciešamo CHG nesaturošās OptiLube Active CHG Free želejas daudzumu. PIEZĪME: CHG nesaturošā želeja OptiLube Active CHG Free jāuzklāj uz urinizvadkanālu, nevis tieši uz ierīces;

- želejas iļošanas iepāsības sāk iedarbības lietošanas laikā.

Anestēzijas iedarbība sākas 3 - 5 minūnu laikā.
Nelietot, ja iepakojums pirms lietošanas ir bojāts vai netīši atvērts.

STERILIZĀCIJA

CHG nesaturošā šīrce OptiLube Active CHG Free tiek piegādāta sterilā veidā. Sterilizētā ar gamma starojumu pēc iepakojanās procesa. Nesterilizēt atkārtoti!

UZGLĀBĀŠANA UN LIETOŠANA

Skala uz šīrzes ir paredzēta vispāriņgai informācijai lietotājam.

Tai nav mērķuma funkcija. Uzglābat 5 - 30 °C (41-86 °F) temperatūrā līdz deriguma termiņa beigām. Nedrīkst izmantonēt pēc deriguma termiņa beigām.

LIKVIDĒŠANA

CHG nesaturošā šīrce OptiLube Active CHG Free jālikvidē atbilstoši vietējiem protokoliem un procedūrām kopā ar šīrčē atlikušo šķidrumu.

SVN NAVODILA ZA UPORABO

REFERENCA/VSEBINA IZDELKA

1167 OptiLube Active CHG Free, 6 ml predhodno napolnjena brizga;

1168 OptiLube Active CHG Free, 11 ml predhodno napolnjena brizga

To je informativni letak o izdelku OptiLube Active CHG Free za uporabnika.

OptiLube Active CHG Free vam je predpisal zdravnik. Ne delite ga z nikomu.

Pred uporabo preberite celoten informativni letak in ga shranite za poznejo uporabo.

Če niste prepričani glede uporabe izdelka ali če ne veste, ali je primeren za vas, se obrnite na zdravnika.

OPIS IZDELKA

OptiLube Active CHG Free (z lidokainom) je sterilna, predhodno napolnjena brizga za enkratno uporabo z vodotopnim gelom, na voljo v brizgah 6 ml in 11 ml brizgah.

SESTAVINE

100 g izdelka OptiLube Active CHG Free vsebuje:

Aktivna sestavina: • 2 g lidokain hidroklorida,

Druge sestavine:

- preciščena voda; • propilen glikol; • hidroksetil celuloza.

NAMEN UPORABE

OptiLube Active CHG Free je medicinski pripomoček, ki pomaga preprečevati poškodbe pacienta med postopki kateriteracije ali drugimi uretralnimi postopki z učinkovitim manjzenju. Poleg tega vsebuje OptiLube Active CHG Free naslednje pomožne medicinske snovi: lokalni anestetik (lidokain) za pomoci pri zmanjšanju bolečine pacienta.

INDIKACIJE ZA UPORABO

OptiLube Active CHG Free je zasnovan za mazanje uretre pred vstavljanjem uretralnega katetra in drugih uroloških medicinskih pripomočkov, vključno s cistoskopiju.

KONTRAINDIKACIJE

OptiLube Active CHG Free se ne sme uporabljati pri pacientih:

- z znanimi alergijami ali preobčutljivosti na katero koli sestavino.
- ki so kadar koli imeli reakcijo na lidokain.
- ki imajo poškodovan ali krvavečo sluznično membrano zaradi tveganja sistemskih absorpcij lidokaina.

Ne uporabljajte pri otrocih, mlajših od 2 let. Ne uporabljajte za intravenska (IV) ali intramuskulara (IM) vbrizgavanja. Ne uporabljajte peroralno. V primeru zaužitja poščite zdravniško pomoč. Ne uporabljajte na očeh. Če pride v stik z očmi, poiščite zdravniško pomoč.

OPOZORILA IN PREVIDNOSTNI UKREPI

OptiLube Active CHG Free se sme uporabljati samo pod nadzorom zdravstvenega delavca skladno z lokalnimi smernicami, pravilniki in postopki.

OptiLube Active CHG Free ni primeren, če ima pacient:

- poškodovan ali krvavečo uretro.

Potreba je previdnost, kadar uporabljate gel pri pacientih, ki:

- imajo težave s srcem ali jemljejo zdravila za zdravljenje nerednega srčnega utripa;
- imajo težave z jetri;
- imajo epilepsijsko.

OptiLube Active CHG Free se ne sme uporabljati sočasno z drugimi medicinskih pripomočki ali zdravili, ki vsebujejo lidokain ali druge lokalne anestetike. Pacienti lahko občutijo rahlo zbadanje ob nanosu gelja, vendar to običajno preneha, ko začne anestetik delovati. Spodbudite pacienta, da poročajo o kakršni koli reakciji na gel. Hranite zunaj doseg otrok. Poskrbite, da bo OptiLube Active CHG Free primeren za namensko uporabo in združljiv z drugimi medicinskih pripomočki, ki bodo uporabljeni skupaj z njim. To je pripomoček za enkratno uporabo. Ponovna uporaba pripomočka lahko povzroči okužbo/naukrizno kontaminacijo pacienta. (Ponovna) sterilizacija, ponovna obdelava, čiščenje in razkuževanje lahko ogrozi značilnosti izdelka, posledica pa je lahko poškodba ali okužba pacienta. OptiLube Active CHG Free ne vsebuje lateksa.

NOSEČNOST IN DOJENJE

Med nosečnostjo in dojenjem uporabljajte samo skladno z navodili zdravnika. Vedno vprašajte pacientko, ali je noseč, preden uporabite gel.

UČINKI NA SPOSOBNOST VOŽNJE IN UPRAVLJANJA STROJEV

Sposobnost vožnje in upravljanja strojev je lahko rahlo zmanjšana po uporabi mazalnega gelja z lidokainom. Če so pacienti prizadeti, jim je treba svetovati, da ne vozijo ali upravljajo strojev.

INTERAKCIJE MEDICINSKIH SNOVI IN SNOVI,

KI SO ABSORBIRANE

Glede na absorpcijo lidokaina so te interakcije vidne pri uporabi naslednjih zdravil:

Propranolol: zmanjšanje plazemskega očistka lidokaina;

Cimetidin: zmanjšanje plazemskega očistka lidokaina;

Izdeleni proti aritmiji: povečanje toksičnosti lidokaina;

Fenitoin ali barbiturati: zmanjšanje ravni plazme lidokaina.

Navedene interakcije je mogoče videti pri dolgoročni uporabi in ponavljajočih se visokih odmerkih. Pri priporočenih odmerkih ni bilo poročano o klinično pomembnih interakcijah.

NEŽELENI UČINKI

Kot vsa zdravila lahko OptiLube Active CHG Free pri nekaterih ljudeh povzroči neželene učinke. Neželeni učinki tega izdelka se morajo zapisati v kartoteko pacienta. V redkih primerih lahko pride do preobčutljivostnih reakcij, npr. rdečina, zbadanje, nastanek mehurjev ali srbenje in/ali sistemskih reakcij na lidokain. Prav tako obstaja tveganje hudičkih reakcij, kar vključuje znižanje krvnega tlaka, omotico, slabost, težko dlanjanje, bradi-kardijo, krč in anafilični šok. Če pride do tega, prenehajte z uporabo OptiLube Active CHG Free in se posvetujte z zdravnikom. Vsakršen resen dogodek ali napačno delovanje, ki lahko vpliva na varnost OptiLube Active CHG Free, je treba prijaviti proizvajalcu in pristojnemu organu v državi članici, v kateri ima uporabnik in/ali pacient prebivališče.

ODMERJANJE

Priporočila za odmerjanje:

ZA ODRAŠLE: maks. 800 mg lidokaina v obdobju 24 ur (x 3 brizge po 11 ml) (x 6 brizg po 6 ml),

ZA OTROKE (od 2 do 15 let): maks. 0,3 ml gelja/kg telesne mase (≤ 6 mg lidokaina/kg) se priporoča in posamezni poseg in v 24 urah ne več kot štiri odmerke.

Pri otrocih pod 2 letoma se mazalni gel z lidokainom ne sme uporabljati.

ČEZMERNI ODMEREK

Čezmerni odmerki ali kratki intervali med posameznimi odmerki lahko povzročijo visoke ravni plazme in resne neželene učinke. OptiLube Active CHG Free se ne sme uporabljati skupaj z drugimi medicinskimi pripomočki ali zdravili, ki vsebujejo lokalna anestetična sredstva. V primeru čezmerne absorpcije lidokaina v krvni obtok, lahko simptomi vključujejo učinke na osrednje živčevje in kardiovaskularne reakcije. V primeru čezmerne uporabe ali uporabe zunaj teh smernic poiščite zdravniško pomoč.

NAČIN UPORABE

Odlöčitev glede velikosti (6 ml ali 11 ml) predhodno napolnjene sterilne brizge z mazalnim gelom OptiLube Active CHG Free, ki bo uporabljena, sprejme zdravstveni delavec. Priporočamo, da ta izdelek uporabljate kot del aseptične tehnike.

- Pred uporabo očistite odpertino uretre in okolišno območje;
- Enakomerne odleprite papirnato podlogo in vzemite sterilno brizgo ven;
- Odstranite pokrovček s konca brizge;
- Nanesite kapljico gela na odpertino uretre, da bo začetna vstavitev olajšana;
- Vstavite šobo v odpertino uretre in počasi potiskajte bat brizge, da izpustite potrebno količino pripomočka OptiLube Active CHG Free. OPOMBA: OptiLube Active CHG Free je treba nanesti na uretro in ne neposredno na pripomoček;
- Mazalne značilnosti gela začnejo učinkovati v trenutku nanosa.

Anestetik začne delovati v 3-5 minutah.

Ne uporabljajte, če je embalaža poškodovana ali pred uporabo nemerno odprtta.

STERILIZACIJA

OptiLube Active CHG Free je dobavljen sterilen. Sterilizirano z gama sevanjem po postopku pakiranja. Ne sterilizirajte ponovno.

HRAMBA IN RAVNANJE

Lestvica na brizgi je namenjena za orientacijo uporabnika. Nima funkcije merjenja. Hranite na temperaturi 5-30 °C (41-86 °F) do izteka roka uporabnosti. Hranite na suhem mestu, začiteno pred neposredno sončno svetlobo. Neodprtta embalaža ima rok uporabnosti 3 leta. Ne uporabljajte po izteku roka uporabnosti.

ODLAGANJE MED ODPADKE

OptiLube Active CHG Free je treba zavreči skladno z lokalnimi pravilniki in postopki, vključno s preostalo tekočino v brizgi.

SVK

INŠTRUKCIE NA POUŽIVANIE

REFERENCIA VÝROBKU/OBSAH

Predphnená injekčná striekačka 1167 OptiLube Active CHG Free 6 ml

Predphnená injekčná striekačka 1168 OptiLube Active CHG Free 11 ml

Toto je používateľský informačný leták k výrobku OptiLube Active CHG Free.

OptiLube Active CHG Free máv predpísan zdravotnícky pracovník. S nikým iným ho nedzielajte. Pred použitím si prečítajte celú písomnú informáciu o výrobku a uschovajte ju. Ak si nie ste istí, ako tento výrobok používať alebo či je pre vás vhodný, vyhľadajte lekársku pomoc.

POPIIS VÝROBUKU

OptiLube Active CHG Free (s lidokáinom) je sterilná jednorazová naplnená injekčná striekačka s vodorozpustným želé dostupná v injekčných striekačkách 6 ml a 11 ml.

ZLOŽENIE

100 g výrobku OptiLube Active CHG Free obsahuje:

Aktívna ingredencia: • 2 g lidokáiniumchloridu

Dalšie zložky:

• čistena voda; • propylenglykol, • hydroxyetylcelulóza.

ÚČEL POUŽITIA

OptiLube Active CHG Free je zdravotnícka pomôcka, ktorá účinnou lubrikáciou pomáha predchádzať traumám spôsobeným pacientom počas katetizačných zákrakov alebo iných zákrakov v močovej trubici. OptiLube Active CHG Free navyše obsahuje nasledujúcu pomocnú liečivú látku: lokálne anestetikum (lidokain), ktoré pomáha znižovať bolest pacienta.

INDIKÁCIA NA POUŽITIE

OptiLube Active CHG Free je určený na lubrikáciu močovej trubice pred zavedením uretrálneho katétra a iných urologických lekárskych prístrojov vrátane cystoskopov.

KONTRAINDIKÁCIE

OptiLube Active CHG Free sa nesmie používať u pacientov:

- so znáomou alergiou alebo precitlivenosťou na ktorúkolvek z pomocných látok,
- ktorí majú v minulosťi reakciu na lidokain,
- u ktorých došlo k poškodeniu alebo krvácaniu slizníck z dôvodu rizika systémovej absorbcie lidokainu.

Nepoužívajte pri deťoch mladších ako 2 roky. Nepoužívajte na intravenózne (IV) alebo intramuskulárne (IM) injekcie. Nepoužívajte perorálne. V prípade požitia vyhľadajte lekársku pomoc. Nepoužívajte do očí. Ak dojde ku kontaktu s očami, vyhľadajte lekársku pomoc.

UPOZORNENIA A BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA

OptiLube Active CHG Free sa smie používať iba pod dohľadom zdravotníckych pracovníkov v súlade s miestnymi pokynmi, zásadami a postupmi.

OptiLube Active CHG Free nie je vhodný, ak má pacient:

- poškodenú alebo krvácajúcu močovú rúru.
- Opätné postupujte pri použítiu želé na pacientoch, ktorí:
- majú problémy so srdcom alebo užívajú lieky na liečbu nepravidelného srdcového rytmu,
- majú problémy s pečeňou,
- sú epileptici.

OptiLube Active CHG Free sa nesmie používať s inými zdravotníckymi pomocnými alebo liekmi obsahujúcimi lidokain či inými lokálnymi anestetikami. Po aplikácii môže želé pacientov mierne štipať, čo však zvýčajne prestreane, keď začne pôsobiť anestetikum. Vyzvite pacientov k tomu, aby hlásili každú reakciu na želé. Uchovávajte minimálnu dosahu detí. Zasítajte, aby bol OptiLube Active CHG Free vhodný na účel použitia a kompatibilný s inými zdravotníckymi pomocnými, ktoré sa majú spolu s ním používať. Toto je jednorázová pomôcka. Opätnovné použitie môže viesť k infekcii alebo krízovej kontaminácií pacienta. (Re)sterilizačia, opätnovné spracovanie, čistenie a dezinfekcia môžu tiež zhoršiť vlastnosti produktu a mať za následok traumu alebo infekciu pacienta. OptiLube Active CHG Free neobsahuje latex.

TEHOTENSTVO A KOJENIE

Počas tehotenstva a kojenia používajte iba pod dohľadom lekára. Pred použitím želé sa pacientky vždy opýtajte, či (nie) je tehotná.

ŪINKY NA SCHOPNOSŤ VIESŤ VOZIDLÁ A POUŽÍVAŤ STROJE

Schopnosť viesť vozidlá a obsluhovať stroje sa môže po použití želé s lidokainom mierne znížiť. Pri ovplyvnení schopnosti pacientom odporúčate, aby nevieli vozidlá ani neobsluhovali stroje.

INTERAKCIE ABSORBOVANÝCH LIEKOV A LÁTKOV

V závislosti na absorpcii lidokainu sú pozorovateľné tieto interakcie pri použití s nasledujúcimi liekmi:

Propanolol: Zniženie plazmatického klírensu lidokainu,

Cimetidín: Zniženie plazmatického klírensu lidokainu,

Antiarytmické produkty: Zvýšenie toxicity lidokainu,

Fenytoin alebo barbituraty: Zniženie plazmatických hladín lidokainu.

Špecifikované interakcie možno pozorovať pri dlhodobom používaní a opakovanych vysokých dávkach. Ak sa podáva odporúčaným spôsobom, nie sú hlásené žiadne klinicky významné interakcie.

NEZIADUCIE VEDLJAŠIE ÚINKY

Tak ako všetky lieky, aj OptiLube Active CHG Free môže u niektorých osôb spôsobovať vedľajšie účinky. Vedľajšie účinky tohto lieku musia byť zdokumentované v záväznoch pacientov. V zriedkavých prípadoch sa môžu vyskytnúť lokálne reakcie precitlivenosti, ako je začerevanie, pŕichanie, pluzgrie alebo svrbenie a/alebo systémové reakcie na lidokain. Existuje tiež riziko závažných reakcií vrátane poklesu krvného tlaku, závratov, nevolnosti, dýchavčnosti, bradycardie, kríz a anafylaktického ťoku. Ak tomu dojde, prestaňte OptiLube Active CHG Free používať a obráťte sa na svojho lekára. Akúkolvek väčšiu prírodu alebo poruchu, ktorá môže mať vplyv na bezpečnosť OptiLube Active CHG Free, je potrebné nahlásiť výrobcovi a príslušnému orgánu členského štátu, v ktorom je používateľ alebo pacient usadený.

DÁVKOVANIE

Odporúčané dávkovanie:

PRE DOSPELÝCH: max. 800 mg lidokainu počas 24 hodín (x 3 striekačka pre 11 ml) (x 6 striekačka pre 6 ml),

PRE DETI (od 2 do 15 rokov): odporúčané dávkovanie pre jednotlivý záクロk je max. 0,3 ml/géu/kg telesnej hmotnosti (≥ 6 mg lidokainu/kg) a nie viac ako štyri dávky počas 24 hodín.

Lubrikačný gél s lidokainom nie je určený na použitie pri deťoch do 2 rokov.

PREDÁVKOVANIE

Nadmerné dávkovanie alebo krátke intervaly medzi dávkami môžu mať za následok vysoké plazmatické hladiny a väčšie nežiaduce účinky. OptiLube Active CHG Free sa nesmie používať s inou zdravotníckou pomôckou alebo liekmi obsahujúcimi lokálne anestetikum. Nadmerná absorpcia lidokainu do krví sa môže prejavovať účinkom na centrálny nervový systém a kardiovaskulárnu reakciu. V prípade nadmerného používania alebo použitia mimo týchto pokynov vyhľadajte lekársku pomoc.

SPÔSOB POUŽITIA

O použití velkosti (6 ml alebo 11 ml) naplnenej injekčnej striekačky so sterilným lubrikačným gélom OptiLube Active CHG rozhodne zdravotnícky pracovník. Tento výrobok sa odporúča používať v rámci aseptickej techniky.

- Pred použitím očistite otvor močovej trubice a okolia.
- Rovnomerne stiahnite papierový podklad a vyberte sterilnú injekčnú striekačku.
- Odstráňte úzaver z konca striekačky.
- Naneste kvapku želé na otvor močovej trubice, aby ste mohli vykonať úvodné zavedenie.
- Vložte trysku do otvoru močovej trubice a pomaly stlačte pries inkéknej striekačky, aby sa uvoľnilo potrebné množstvo OptiLube Active CHG Free.

POZNÁMKA: OptiLube Active CHG Free by sa mal nanášať na močovú rúru,

- nie priamo na pomôcku.
- Lubrikačné vlastnosti želé pôsobia už v čase aplikácie.
- Nástup anestetického účinku trvá 3 až 5 minút.
- Nepoužívajte, ak je obal pred použitím poškodený alebo neúmyselne otvorený.

STERILÁCIA

Výrobok OptiLube Active CHG Free sa dodáva sterilný.

Po procese balenia je sterilizovaný gama žiareniem. Nesterilizujte opakovane.

SKLADOVANIE A MANIPULÁCIA

Stupnica na injekčnej striekačke je určená pre orientáciu používateľa. Nemá funkciu merania. Uchovávajte v rozmedzi od 5 do 30 °C (41 až 86 °F) až do dátumu expirácie. Uchovávajte v suchu a mimo priameho slnečného žiarenia. Neotvorené balenia majú 3-ročnú trvanливosť. Nepoužívajte po dátume expirácie.

LIKVIDÁCIA

OptiLube Active CHG Free sa musí zlikvidovať v súlade s miestnymi predpismi a postupmi vrátane zvyšku tekutiny v injekčnej striekačke.

HRV UPUTE ZA UPORABU

REFERENCA PROIZVODA / SADRŽAJ

1167 OptiLube Active CHG Free 6 ml prethodno napunjena štrcaljka

1168 OptiLube Active CHG Free 11 ml prethodno napunjena štrcaljka

Ovo je letak s informacijama za korisnike proizvoda OptiLube Active CHG Free.

OptiLube Active CHG Free propisao vam je stručni zdravstveni djelatnik. Nemojte ga dijeliti s drugima. Prije uporabe pročitajte sve informacije o proizvodu s letka i zadržite ga za kasniju uporabu. Ako niste sigurni kako koristiti ovaj proizvod te je li prikladan za vas, potražite savjet zdravstvenog djelatnika.

OPIS PROIZVODA

OptiLube Active CHG Free (s lidokainom) sterilna je, jednokratna i prethodno napunjena štrcaljka s 6 ml ili 11 ml gela topivog u vodi.

SASTOJCI

100 g proizvoda OptiLube Active CHG Free sadrži:

Aktivni sastojak: • 2 g lidokain hidroklorida

Ostali sastojci:

- pročišćena voda; • propilen glikol; • hidroksietilceluloza.

NAMJENA

OptiLube Active CHG Free medicinski je proizvod koji pomaže u sprečavanju traume pacienta tijekom postupka kateterizacije ili drugih postupaka na uretri tako što pruža učinkovito podmazivanje. Uz to, OptiLube Active CHG Free sadrži sljedeću pomoćnu medicinsku tvar, lokalni anestetik (lidokain) koji pomaže u smanjivanju bola kod pacijenata.

INDIKACIJE ZA UPORABU

OptiLube Active CHG Free namijenjen je podmazivanju uretre prije umetanja uretralnog katetera i ostalih uroloških medicinskih uređaja, a što uključuje citoskope.

KONTRAINDIKACIJE

OptiLube Active CHG Free ne smije se koristiti kod pacijenata:

- Koji imaju alergiju ili preosjetljivosť na bilo koji od sastojaka.
- Koji su ikad imali reakciu na lidokain.
- Koji imaju oštećenu opnu sluznice ili krvarenje iz opne sluznice zbog rizika od sustavne apsorpzije lidokaina.

Nemojte koristiti na djeci mlađoj od 2 godine. Nemojte koristiti za intravenske (IV) ili intramuskulare (IM) injekcije. Nemojte koristiti oralno. Ako progutate, potražite savjet liječnika. Nemojte upotrebljavati u očima. Ako dođe do kontakta s očima, potražite liječnički savjet.

UPOMENJA I MJERE OPREZA

OptiLube Active CHG Free mora se koristiti isključivo pod nadzorom zdravstvenog djelatnika u skladu s lokalnim smjernicama, pravilima i propisima.

OptiLube Active CHG Free nije prikladan ako pacijent:

- ima oštećenu uretru ili uretru koja kvari.
- Morate paziti kad upotrebljavate gel na pacijentima koji:
- imaju srčane tegobe ili uzimaju lijekove za aritmiju;
- imaju probleme s jetrom;
- epileptičari su.

OptiLube Active CHG Free ne smije se koristiti istovremeno s drugim medicinskim proizvodima ili lijekovima koji sadrže lidokain ili druge lokalne anestetike. Pacijenti bi mogli osjetiti lagano pečenje prilikom primjene gela, no ono obično prestane nakon što anestetik počne djelovati. Potaknite pacijenta da privaji bilo kakvu reakciju na gel. Držati van dohvata djece. Proverite odgovara li OptiLube Active CHG Free previdjenoj namjeni te je li kompatibilan s drugim medicinskim proizvodima koje namjeravate koristiti zajedno s njim. Ovo je proizvod za jednokratnu uporabu. Ponovna uporaba proizvoda može rezultirati infekcijom kod pacijenta ili unakrsnom kontaminacijom. Sterilizacija/ponovna sterilizacija, ponovna obrada, čišćenje i dezinfekcija mogu također nepovoljno utjecati na značajne proizvode, rezultirati traumom ili infekcijom kod pacijenta. OptiLube Active CHG Free ne sadrži latake.

TRUDNOĆA I LAKTACIJA

Tijekom trudnoće i dojenja koristiti samo prema uputama liječnika. Uvijek pitajte pacijentu je li trudna prije uzimanja gela.

UČINAK NA SPOSOBNOST UPRAVLJANJA VOZILOM I RUKOVANJE STROJEVIMA

Upotreba lubrikantnog gela s lidokainom imat će manji negativan utjecaj na sposobnost upravljanja vozilom i rukovanje strojevima. Ako pacijent osjeća negativan utjecaj, preporučuje se da ne vozi ili upotrebljava strojeve.

INTERAKCIJE MEDICINSKIH TVARI

I TVARI KOJE SE APSORBIRAJU

Ovisno o apsorpziji lidokaina, te interakcije moguće je vidjeti kada se upotrebljava zajedno sa sljedećim lijekovima:

Propranolol: smanjenje klirena lidokaina iz plazme;

Cimetidin: smanjenje klirena **lidokaina** iz plazme;
lijekovi protiv aritmije: povećanje toksičnosti **lidokaina**;
Feniton ili barbiturati: smanjenje razine **lidokaina** iz plazme.
Navedene interakcije pojavljuju se nakon dugotrajne uporabe i ponovljenih visokih doza.
Kada se upotrebljava prema preporuci, nema prijavljenih klinički značajnih interakcija.

NEŽELJENE NUSPOJAVE

Poput svih lijekova, OptiLube Active CHG Free može kod nekih ljudi uzrokovati nuspojave. Nuspojave je potrebno dokumentirati u zdravstvenom kartonu pacijenta. U rijetkim slučajevima može doći do lokalne preosjetljivosti, kao na primjer crvenila, pečenja, stvaranja mjeđura ili svraba i/ili sustavnih reakcija na **lidokain**. Također postoji rizik od ozbiljnih reakcija koje uključuju pao krvnog tlaka, vrtoglavicu, mučninu, zaduhu, bradikardijsku, sinkopu i anafilaktički šok. Ako dođe do toga, prestatite upotrebljavanje OptiLube Active CHG Free i obratite se zdravstvenom djelatniku. Svaki ozbiljan incident ili kvar koji može utjecati na sigurnost proizvoda OptiLube Active CHG Free treba prijaviti proizvođaču i nadležnom tijelu države članice u kojoj korisnik i/ili pacijent imaju boravište.

DOZIRANJE

Preporuke za doziranje:

ZA ODRASLE: maks. 800 mg **lidokaina** tijekom vremenskog razdoblja od 24 sata (x 3 straljke za 11 ml) (x 6 straljki za 6 ml).
ZA DJECU (između 2 i 15 godina): maks. 0,3 mL/ga/kg B.W (\cong 6 mg **lidokaina**/kg) preporučeno je po postupku i u smiju se upotrijebiti više od četiri doze u roku od 24 sata
Lubrikant gel s **lidokainom** ne smije se koristiti na dječi ispod 2 godine.

PREDOZIRANJE

Prevelika doza ili prekratki vremenski intervali između doza mogu rezultirati visokim razinama u plazmi i imati ozbiljne negativne učinke. OptiLube Active CHG Free ne smije se upotrebljavati istovremeno s drugim medicinskim proizvodima ili lijekovima koji sadrže lokalni anestetik. U slučaju pretjerane apsorpcije **lidokaina** u krvotok, simptomi mogu uključivati učinke na središnji živčani sustav i kardiovaskularne reakcije. U slučaju pretjerane uporabe ili uporabe koja nije u skladu s ovim smjernicama, potražite liječnički savjet.

KAKO UPOTREBLJAVATI

Odluku o tome koju ćete veličinu (6 ml ili 11 ml) OptiLube Active CHG Free sterilnog lubrikatnog gela u prethodno napunjenoj straljki koristiti treba donijeti zdravstveni djelatnik. Preporučuje se da proizvod koristite kao dio sterilne tehnike.

- Očistite otvor uretre i okolno područje prije uporabe;
- Ravnomjerno ogulite papir i uklonite sterilnu straljku;
- Uklonite koplopac s jednog kraja straljke;
- Nanesite kapljicu gela na otvor uretre da biste olakšali početno umetanje;
- Umetnite straljku u otvor urete i lagano pritisnite klip straljke da biste učvrstili dovoljnu količinu gela OptiLube Active CHG Free. NAPOMENA: OptiLube Active CHG Free trebalo bi biti nanjeti na uretru, a ne izravno na uređaj;
- Značajke lubrikacije gela počinju se osjećati odmah nakon primjene.

Potrebno je 3-5 minuta da anestetik počne djelovati.
Nemojte upotrebljavati ako je pakiranje oštećeno ili nemjerno otvoreno prije uporabe.

STERILIZACIJA

OptiLube Active CHG Free isporučuje se sterilan. Steriliziran je gama radnjicom nakon postupka pakiranja. Nemojte ponovno sterilizirati.

ČUVANJE I RUKOVANJE

Ljestvica na stračlji služi korisniku za orijentaciju, a ne za mjerjenje. Čuvati na temperaturama od 5-30 °C (41-86 °F) do datuma isteka roka trajanja. Čuvajte suhom i ne izlažite izravno sunčevoj svjetlosti. Neotvoreno pakiranje ima rok trajanja od 3 godine. Ne koristiti nakon datuma isteka roka trajanja.

ODLAGANJE

OptiLube Active CHG Free potrebno je ukloniti u skladu s lokalnim propisima i pravilima, uključujući svu preostalu tekućinu u šprici.

GRC ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

ΑΝΑΦ/ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

1167 OptiLube Active CHG Free 6ml Προγεμισμένη Σύριγγα

1168 OptiLube Active CHG Free 11ml Προγεμισμένη Σύριγγα

Πρόκειται για ένα ενημερωτικό φυλλάδιο των προϊόντων OptiLube Active CHG Free που απευθύνεται στους χρήστες. Το OptiLube Active CHG Free συνταγογραφήθηκε για σάς από έναν Επαγγελματία Υγείας. Μην το μοιράζετε με τρίτους. Διαβάστε ολόκληρο το ενημερωτικό φυλλάδιο προϊόντων πριν τη χρήση και φυλάξτε το για τη ενημέρωσή σας. Εάν δεν είστε σίγουροι για το πώς να χρησιμοποιήσετε αυτό το προϊόν ή για το εάν είναι κατάλληλο για εσάς, ζητήστε ιατρική συμβουλή.

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

To OptiLube Active CHG Free (με λιδοκαΐνη) είναι μια αποστειρωμένη, μιας χρήσης, προγεμισμένη σύριγγα με υδατοδιαλυτή γέλη διαθέσιμη σε σύριγγες των 6 ml και 11 ml.

ΣΥΖΤΑΤΙΚΑ

100g OptiLube Active CHG Free περιέχουν:

Ενέργον συστατικό: • Σγρ. Υδροχλωρική λιδοκαΐνη

Άλλα συστατικά:

• Καθάρο Νερό, • Προπολεογλυκόλη, • Υδροξαιιθυλοκυτταρίνη.

ΠΡΟΒΛΕΠΟΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ

To OptiLube Active CHG Free είναι μια ιατρική συσκευή που μέσω της λίπανσης βοηθά στην πρόληψη του τραυματισμού που προκαλείται στον ασθενή κατά τις διαβιστικές καθετρισμούς ή άλλων ουρητρικών διαβιστών. Επιπλέον, το OptiLube Active CHG Free περιέχει την ακόλουθη βοηθητική φαρμακευτική ουσία: τοπικό αναιθητικό (λιδοκαΐνη) για τη μείωση του πόνου του ασθενούς.

ΕΝΔΕΙΣΗ ΧΡΗΣΗΣ

To OptiLube Active CHG Free έχει σχέδιαστε για να λιπάνε την ουρήθρα πριν από την εισαγωγή ενός καθετρήσα ουρητράς και άλλων ουρολογικών ιατρικών συσκευών, συμπεριλαμβανομένων των κυστεοσκοπίων.

ΑΝΤΕΝΔΙΞΕΙΣ

- To OptiLube Active CHG Free δεν πρέπει να χρησιμοποιείται σε ασθενείς:
- Με γνωτές αλλεργίες ή υπερευαίσθησία σε οποιοδήποτε από τα συστατικά.
 - Σε δύσους εμφανίζουν αντίδραση στη λιδοκαΐνη.
 - Σε ζώους έχει προκληθεί βλάβη η αιμορραγία στις μεμβράνες βλεννογόνου λόγω του κινδύνου συστηματικής απορρόφησης της λιδοκαΐνης.

Μην χρησιμοποιείται σε ποιδιά κάτω των 2 ετών. Μην χρησιμοποιείται για ενδοφλέβιες (IV) ηνδρομικές (IM) ενεσίες. Μην χρησιμοποιείται στοματικά. Σε περίπτωση κατάποσης, ζητήστε ιατρική συμβούλη. Μην το χρησιμοποιείται στα μάτια. Εάν έρθει σε επαφή με τα μάτια, ζητήστε ιατρική συμβούλη.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ΚΑΙ ΠΡΟΫΠΟΛΟΓΙΣΕΙΣ

To OptiLube Active CHG Free πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο υπό την επίβλεψη Επαγγελματίων Υγειονομικής Περιθαλψής σύμφωνα με τις κατά τοπους οδηγίες, πολιτικές και διοικήσεις.

To OptiLube Active CHG Free δεν ενδίκνυται, εάν ένας ασθενής:

- έχει πάσχουν ή αιμορραγούσα υσιφρά.
- Πρέπει να ληφθεί μέριμνα όταν χρησιμοποιείται η γέλη σε ασθενείς που:
- έχουν καρδιακά προβλήματα ή λαμβάνουν φάρμακα για τη θεραπεία του ακανόνιστου καρδιακού παλμού,
 - έχουν ηπατικά προβλήματα,
 - είναι επιληπτικοί.

To OptiLube Active CHG Free δεν πρέπει να χρησιμοποιείται ταυτόχρονα με άλλες ιατρικές συσκευές ή φάρμακα που περιέχουν λιδοκαΐνη ή άλλο τοπικό αναισθητικό. Οι ασθενείς ενδέχεται να αισθανθούν ένα λεπτόριο τόμπημα κατά την εφαρμογή της γέλης, αλλά αυτό συνήθως σταματά μόλις αρχίσει να λειτουργεί το αναισθητικό. Ενθρόνυτε τους ασθενείς να αναφέρουν οποιαδήποτε αντίδραση στη γέλη. Η φύλασσαται μακρά από παιδιά. Βεβαιωθείτε ότι OptiLube Active CHG Free είναι κατάλληλο για την προβλεπόμενη χρήση και συμβατό με όλες τις ιατρικές συσκευές που προκειται να χρησιμοποιηθούν σε συνδιασμό με αυτό. Είναι συσκευή μιας χρήσης. Η επαναχρησιμοποίηση αυτής της συσκευής μπορεί να οδηγήσει σε μόλυνση τους ασθενείς ή διασταύρωμένη επόμενην περίπτωση. Η επαν/απότελεσμα, η επανεπέξεργασία, ο καθαρισμός και η απολύμανση μπορεί επίσης να θέσουν σε κίνδυνο τα χαρακτηριστικά του προϊόντος, με αποτέλεσμα τον τραυματισμό ή τη μόλυνση του ασθενούς. To OptiLube Active CHG Free δεν περιέχει λάτες.

ΚΥΨΗΣ ΚΑΙ ΓΑΛΟΥΧΙΑ

Κατά τη διάρκεια της εγκυμοσύνης και του θηλασμού χρησιμοποιείται μόνο υπό την καθοδήγηση γιατρού. Να ωρτάτε πάντα την ασθενή, εάν είναι έγκυος πριν από τη χρήση της γέλης.

ΕΠΙΠΤΩΣΕΙΣ ΣΤΗΝ ΙΚΑΝΟΤΗΤΑ ΟΔΗΓΗΣΗΣ ΚΑΙ ΧΡΗΣΗΣ ΜΗΧΑΝΗΜΑΤΩΝ

Η ικανότητα οδήγησης και χειρισμού μηχανημάτων μπορεί να είναι ελαφρώς μειωμένη μετά τη χρήση λιπαντικού γέλης με λιδοκαΐνη. Εάν οι ασθενείς επηρεαστούν από τη χρήση του προϊόντος δεν θα πρέπει να οδηγούν ή να χειρίζονται μηχανήματα.

ΑΛΛΗΛΕΠΙΔΡΑΣΕΙΣ ΤΩΝ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΟΥΣΙΩΝ ΚΑΙ ΟΥΣΙΩΝ ΠΟΥ ΑΠΟΡΡΟΦΟΥΝΤΑΙ

Ανάλογα με την απορρόφηση της λιδοκαΐνης, αυτές οι αλληλεπιδράσεις μπορούν να παρατηρηθούν όταν χρησιμοποιούνται με τα ακόλουθα φάρμακα:

Προπρανόλολη: Μείωση της κάθαρσης του πλάσματος της λιδοκαΐνης.

Σμετούδιν: Μείωση της κάθαρσης του πλάσματος της λιδοκαΐνης.

Αντιαρρυθμικά πρόσθια: Αύξηση της τοξικότητας της λιδοκαΐνης.

Φαινούντιν ή βαρθιτούρικα: Μείωση των επιπέδων πλάσματος της λιδοκαΐνης.

Οι συγκεκριμένες αλληλεπιδράσεις μπορεί να παρατηρηθούν σε μακροχρόνια χρήση και επαναλαμβανόμενες υψηλές δόσεις. Όταν χορηγήθηκε όπως συνιστάται, δεν αναφέρθηκαν κλινικά σημάτια αλληλεπιδράσεις.

ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΠΑΡΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Όπως κάθε φάρμακο, το OptiLube Active CHG Free ενδέχεται να προκαλέσει παρενέργειες σε μερικούς ανθρώπους. Οι παρενέργειες αυτού του προϊόντος πρέπει να τεκμηρώνονται σε αρχεία συστάσεων. Σε σπάνιες περιπτώσεις ενδέχεται να εμφανιστούν τοπικές αντιδράσεις υπερευαίσθησίας, όπως ερυθρότητα, τσούμποι, φουσκώσεις ή κνημός ή/και συστηματικές αντιδράσεις στη λιδοκαΐνη. Υπάρχει επίση μικνός κινδύνου συμπλοκής αντιδράσεων, συμπεριλαμβανόμενής της πτώσης της αρτηριακής πίεσης, του λίγουρο, της ναυτικής, της δισυναπίας, της βαρθαραδίας, των σπασμών και των αναφλυκτικών σοκ. Εάν συμβεί αυτό, σταματήστε να χρησιμοποιείτε το OptiLube Active CHG Free και συμβουλεύεστε τον Επαγγελματία Υγείας σας. Οποιοδήποτε σοβαρό περιστατικό ή δυνλεπτούργια που μπορεί να επηρεάσει την ασφάλεια του OptiLube Active CHG Free πρέπει να αναφέρεται στον κατασκευαστή και την Αριθμία Αρχή του Κράτους Μέλους στο οποίο είναι εγκατεστημένος ο χρήστης ή/και ο ασθενής,

ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ

Συστάσεις δοσολογίας:

ΓΙΑ ΕΝΗΑΡΞΗΣ: Μέγιστος 800 mg λιδοκαΐνης κατά τη διάρκεια μιας περιόδου 24 ωρών (x3 σύρριγχες των 11 ml), (x6 σύρριγχες των 6 ml),

ΓΙΑ ΠΑΙΔΑ (μεταξύ 2 και 15 χρονών): Μέγιστος 0.3 ml γέλης/kg Συνιστάται α.β. (≤3mg Lidocaine/kg) ανά διαδικασία και δεν πρέπει να χορηγούνται περισσότερες από τέσσερις δόσεις εντός 24 ωρών.

Σε παιδιά ηλικίας κάτω των 2 ετών δεν πρέπει να χρησιμοποιείται λιπαντικό γέλης με λιδοκαΐνη.

ΥΠΕΡΔΟΣΟΛΟΓΙΑ

Η υπερβολική δοσολογία ή τα σύντομα διαστήματα μεταξύ των δόσεων ενδέχεται να οδηγήσουν σε υψηλά επίπεδα πλάσματος και σοβαρές ανενθύμησης ενέργειες. Το OptiLube Active CHG Free δεν πρέπει να χρησιμοποιείται ταυτόχρονα με οποιοδήποτε άλλη ιατρική συσκευή ή φάρμακα, που περιέχουν τοπικό αναισθητικό παράγοντα. Σε περίπτωση υπερβολικής απορρόφησης της λιδοκαΐνης στο κυκλοφοριακό σύστημα, τα συμπτώματα μπορεί να περιλαμβάνουν επιδράσεις στο κεντρικό νευρικό σύστημα και καρδιαγγειακές αντιδράσεις. Σε περίπτωση υπερβολικής χρήσης ή χρήσης εκτός αυτών των δοσηγημάτων, ζητήστε ιατρική συμβούλη.

ΠΟΣ ΝΑ ΤΟ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΕΤΕ

Η απόφαση ως προς το ποιο μέγεθος (6 μή 11 ml) του OptiLube Active CHG Free αποτελείμενου λιπαντικού γέλης σε προγειωμένη σύριγγα πρόκειται να χρησιμοποιηθεί λαμβάνοντας από τον Επαγγελματία Υγείας. Συνιστάται το πρώτο αυτό να χρησιμοποιείται ως μέρος μιας ασπρικής τεμαχίας.

- Καθαρίστε το άνοιγμα στην σύριγγα και τη γύρω περιοχή πριν από τη χρήση.
 - Ανοίξτε ομοιόμορφα το καλύμμα του χαρτού και αφαιρέστε την αποστειρωμένη σύριγγα.
 - Αφαιρέστε το καπάκι από το άκρο της σύριγγας.
 - Εφαρμόστε στη σταγόνα γέλης στο άνοιγμα της ουρήθρας για να κάνετε την αρχική εισαγωγή ευκολότερη.
 - Τοποθετήστε το ακροφύσοντα στο άνοιγμα της ουρήθρας και πιέστε το έμβολο της σύριγγας αράγα για να απελευθερώσετε την απαραίτητη ποσότητα OptiLube Active CHG Free. ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Το OptiLube Active CHG Free πρέπει να εφαρμόζεται στην ουρήθρα, όχι απευθείας στη σκουκνή.
 - Τα χαρακτηριστικά λίπανσης της γέλης αρχίζουν να δρουν κατά τη στιγμή της εφαρμογής. Η έναρξη της αναισθητικής θράσης διαρκεί 3-5 λεπτά.
- Μην χρησιμοποιείτε εδώ τη συσκευασία έχει υποστεί ζημιά ή ανοιχτές ακούσια πριν τη χρήση.

ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΣΗ

Το OptiLube Active CHG Free παρέχεται αποστειρωμένο. Αποστειρώθηκε με ακτινοβολία γάμμα μετά τη διαδικασία συσκευασίας. Μην το επαναποτερύνετε.

ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗ ΚΑΙ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗ

Η κλίμακα στη σύριγγα συμβάλει μόνο στον προσανατολισμό του χρήστη. Δεν έχει λεπτομερία μέτρησης. Φυλάσσετε σε θερμοκρασία μεταξύ 5-30°C (41-86°F) μέχρι την ημερομηνία λήξης. Να το διατηρείτε στεγνό και μακριά από άμεσο ηλιακό φως. Να μην το χρησιμοποιείτε μετά την ημερομηνία λήξης.

ΑΠΟΡΡΙΨΗ

Το OptiLube Active CHG Free πρέπει να απορρίπτεται σύμφωνα με τις κατά τόπους πολιτικές και διαδικασίες, συμπεριλαμβανομένου τυχόν υποκειμενού υγρού στη σύριγγα.

ARE

تعليمات الاستخدام

تعليمات الاستخدام

مراجع/معلومات اهتمام

خالي من الكلوروكسيدين الشفط OptiLube مقننة بحجم 6 مل مملوئة مسليًّا من هلام التشحيم 1168 (OptiLube Active CHG Free).

OptiLube مقننة بحجم 11 مل مملوئة مسليًّا من الكلوروكسيدين الشفط (OptiLube Active CHG Free).

OptiLube هذه هي شفط معلومات منتج لك من قبل أخصائي الرعاية الصحية. لا تشارك مع أي شخص آخر، اقتصر على مراجعتها بعد الصورة. إذا لم يكن متاحًا من

ثانية معلومات المنتج بالكامل قبل استخدامه. يرجى طلب المنشورة الطبية.

كيفية استخدام المنتج، أو ما إذا كان مناسبيًا لك، يرجى طلب المنشورة الطبية.

وصف المنتج

OptiLube Active CHG Free عبارة عن قننة معقونة معدة للاستخدام مرة واحدة.

وعموماً مملوئًا من هلام قابل للذوبان في الماء، متوفراً مع محاذاة بحجم 6 مل و 11

المكونات

علاء: 2% ، يدوكيانين هيدروكلوريك، المكونات OptiLube Active CHG Free تحتوي 100 غرام من

الآخر، ياه نقي، يوروبين غلوكوكس: يديروكسي إيثيل السليوز

الغرض المقصود

هو أداة طبية تساعد على منع حدوث صدمة للمريض أثناء عمليات إن

OptiLube Active CHG Free القسطرة أو عمليات الإحليل الأخرى عن طريق التزاير الفعال. بالإضافة إلى ذلك، يحتوي

على المادة الطبية المساعدة التالية: مدر موسي (يدوكيانين) للمعاونة في تخفيف آلم

المريض.

إشارة للاستخدام

لتلقي مجرد البول قبل إدخال قسطرة مجرى البول وغيرها من OptiLube Active CHG Free تم تصميم

الأجهزة الطبية الخاصة بالمسالك البولية بما في ذلك مطابق المثانة.

موازن الاستعمال

مع المرضى في الحالات التالية OptiLube Active CHG Free يجب عدم استخدام

وجو حساسة معروفة أو فرط حساسية تجاه أي من المكونات. *

البليدوكتين، والنرين، أمبروزيا وأيضاً أفيار أو نزيف في الأغشية المخاطية بسبب ظرف المتصاص المجهاري ليدوكيانين

غير مخصوص لل استخدام مع الأطفال الذين تقل عمرهم عن سنتين. غير مخصوص لل استخدام في الحقن

غير مخصوص لل استخدام عن طريق الفم. في حالة الارتفاع يرجى طلب: (IM) أو العضلي (IV) (الوريدي

المنشورة الطبية. لا تستخدم في العين. في حال ملامسة العينين، يرجى طلب المنشورة الطبية

التحذيرات والاحتياطات

فقط تحت إشراف مختص معينة الرعاية الصحية وفقاً OptiLube Active CHG Free يجب استخدام

الإرشادات والسياسات والإجراءات المحلية المتبعة.

مناسباً إذا كان المرض * يعاني من تلف أو تلف في مجرى البول.

يجب توخي الحذر عند استخدام الهلام مع المرضى الذين يعانون من مشاكل في القلب أو يتلقون أدوية

اللечение ضد اضطراب ضربات القلب: الددهم مشاكل في الكبد. * يعانون من بعض المرض

في نفس الوقت مع الأجهزة الطبية الأخرى أو الأدوية OptiLube Active CHG Free يجب عدم استخدام

التي تحتوي على يدوكيانين أو مدر موسي آخر قد يعاني من شعور بوخر خفيف عند وضع الهلام.

لكن هذا يتوقف عادةً مجرد أن يبدأ المخدّر في العمل. يجب تشريح المرضى على الإبلاغ عن أي رد فعل تجاه

OptiLube Active CHG Free مناسب للاستخدام.

المقصود وتوافق مع الأجهزة الطبية الأخرى عند استخدامها جنباً إلى جنب معه، هنا الجهاز مخصص للستخدام مرة واحدة. قد تؤدي إعادة استخدام هذا الجهاز إلى إصابة المريض باللوكوتونتال، له قد تؤدي إعادة التعميم وإعادة الملاعنة والتلبيب والتطهير أيضاً إلى الإضرار بخصائص المنتج، مما يؤدي إلى إصابة خالي من مادة الـOptiLube Active CHG Free لم يعرض بصمة أو إصابة من نوع ما. إن OptiLube Active CHG Free

الحمل والرطافة:
 يستخدم أثناء العمل والرطافة تحت إشراف الطبيب حرصاً يحب سؤال المريض دافعاً عما إذا كانت حملاً قبل استخدامه.

التأثيرات على القبرة على القيادة واستخدام الآليات:
 قد تأثر القدرة على القيادة وتغيير الآليات بشكل طفيف بعد استخدام هلام التشحيم مع الليدوكائين. في حالة التأثير بذلك، يجب نصح المريض بعدم القيادة أو استخدام الآليات

تفاعلات المواد الطبية والمواد التي يتم امتصاصها
 اعتماداً على امتصاص الليدوكائين، يمكن ملاحظة هذه التفاعلات عند استخدامها مع الأدوية التالية: بروبرابولون، تقليل تصفية البلازماء الليدوكائين: سميتيدون، اختلاف في تصفية البلازماء الليدوكائين، المتغيرات المضادة لــOptiLube Active CHG Free، المركبات المائية، الفيتامينات أو الباربيتورات، اختلاف في مستويات الــOptiLube Active CHG Free، يمكن رؤية التفاعلات المحددة باستخدام طبقة الماء والجرعات العالية المكررة، عند تناولها على نحو ملحوظ، بهم يتم الإنلاج عن تفاعلات مهمة سريرياً.

الأثار الجانبية غير المرغوب فيها
 في أثار جانبية لدى بعض الأشخاص، يجب توخي OptiLube Active CHG Free مثل أي دواء، قد يتسبب الأثار الجانبية لهذا المنتج في سمات المرض، وفي حالات حدوث تفاعلات قد تحدث تفاعلات قد تحدث تفاعلات مائية، مثل الإحمار أو التقرّح أو الحكة / أو ردود الفعل المجهاش على الليدوكائين، هناك أيضاً خطير حدوث تفاعلات غيرية بما في ذلك انخفاض ضغط الدم، والدوافع، والغثيان، وضيق التنفس، وطفة القلب، OptiLube Active CHG Free وارتفاعات، والصدمة الشاملة، في حالة حدوث ذلك، توقف استخدامه على سلامته، OptiLube إلى الشركة المصنعة والسلطة المختصة في الدولة الغوف التي تم إنشاء المستخدم فيها، أو أي قيم المريض فيها.

توصيات الجرعة:

للبالغين: الحد الأقصى 800 ملغم ليدوكائين خلال فترة 24 ساعة (حقنة 3 مرات بحجم 11 مل) (حقنة 6 مرات بحجم 6 مل).

للمراهقين (بين 12 و 15 سنة): الحد الأقصى الموصى باستخدامه هو 0.3 مل / كغم من وزن الجسم (6 مل ليدوكائين / كغم) لكل جرعة ولا ينبغي إعطاء أكثر من أربع جرعات خلال 24 ساعة.

باعتباره للأطفال الذين تلقوا أمراً بهم عن سنتين، يجب عدم استخدام هلام التشحيم مع الليدوكائين.

يمكن أن تؤدي العرقعة الزائدة أو الفرزات القصيرة بين الجرعات إلى ارتفاع مستويات البلازماء وتأثيرات ضارة خطيرة، يجب عدم استخدام OptiLube Active CHG Free في نفس الوقت مع أي جهاز طبي آخر أو أدوية تحتوي على عامل مدرِّج.

في حالة الاعراض المفترض حدوث ثأرات على الجهاز، قد تشمل الأعراض حدوث ثأرات على الجهاز العصبي المركزي وردود فعل القلب والأوعية الدموية، في حالة استخدام المفترض أو الاستخدام خارج هذه الإرشادات، يرجى طلب المشورة الطبية.

كيفية الاستخدام

مل أو CHG (6 مل) يخمد أخصائي الرعاية الصحية القرار بشأن حجم حقنة هلام التشحيم 11. (مل) المقحة والمخرفة لل باستخدام. يوحي باستخدام هذا المنتج كجزء من تقنية التقييم قم بتنظيف فتحة مجرى البول والمنطقة المحيطة بها قبل استخدامه؛ قشر الغطاء الورقي بالتساوي.

وآخر المحقق المعمقة، • أول الغطاء من نهاية المحقق، • ضغط قطعة من البلاستيك على فتحة مجرى البول لجعل الإدخال الأولي أسهل، • أدخل القوة في قطعة مجرى البول وألقط على مكبس المحقق ببطء لتحرير الكمية OptiLube Active OptiLube Active على ملاحظة، يجب تطبيق، على مجرى البول وليس مباشرة على الجهاز؛ تبدأ شخص تشميم الهلام في الناثر في وقت CHG Free

التطبيق، يستغرق طهور تأثير التغيير 3-5 دقائق.

لا تستخدمه في حالة تلف العبوة أو فتحها بدون قصد قبل الاستخدام.

التعقيم
 المقاييس يتم بأبعة جاما بعد عملية التعقيم. لا تُعد OptiLube Active CHG Free مفعلاً.

التخزين والمعالجة:

المقياس الموجود على المحقق مخصص لتجويه المستخدم لا يحتوى على وظيفة قياس، يخزن في درجة حرارة تتراوح بين 30-5 درجة مئوية (41-86 درجة فهرنهايت)، حتى تاريخ انتهاء الصلاحية، يحفظ في مكان جاف بعيداً عنأشعة الشمس المباشرة، العبوات غير المفتوحة لها صلاحية ملحة 3 سنوات، لا تستعمله بعد انتهاء تاريخ الصلاحية.

النخلص من المنتج
 وفقاً للسياسات والإجراءات المحلية، بما في DISPOSAL OptiLube Active CHG Free يجب التخلص من ذلك في سوائل مناسبة في المحقق.



NOTES

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

NOTES

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

