

optilube.TM
active CHG free

CE 2292

REF 1167
REF 1168
REF 1168S
Rev.date: 11.12.2023



LATEX FREE

CH REP



MedEnvoy Switzerland
Gotthardstrasse 28
6302 Zug, Switzerland

Sponsor:

Optimum Medical Australasia Pty Ltd,
Level 4, 470 Church Street, North Parramatta,
New South Wales 2151, Australia



Istem Medikal Tibbi Cihaz ve San. Tic. Ltd. Sti.,
Anadolu OSB Mah. 29. Ekim Cad.,
No: 41 Maliköy, Sincan, Ankara, Turkey
Made in Turkey



MedEnvoy Global B.V.
Prinses Margrietplantsoen 33 - Suite 123
2595 AM The Hague, The Netherlands



optimummedical®



UK Responsible Person and Distributor:
Optimum Medical Solutions Ltd
Tennant Hall, Blenheim Grove,
Leeds, LS2 9ET, UK
T: +44(0) 845 643 5479
enquiries@optimummedical.co.uk
www.optimummedical.co.uk

1167-1168-A0141-Dec23-V3.0

optilube.TM
active CHG free



Instructions for use



PRODUCT REF/CONTENTS

- 1167 OptiLube Active CHG Free 6ml Prefilled Syringe
1168 OptiLube Active CHG Free 11ml Prefilled Syringe
11685 OptiLube Active CHG Free 11ml Prefilled Syringe [Soft Pouch]

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 does not contain natural rubber latex.

PREGNANCY AND LACTATION

Only use during pregnancy and breastfeeding 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 (\geq 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 Free sans gluconate de chlorhexidine 11 ml Seringue préremplie
- 11685 OptiLube Active CHG Free 11ml Seringue préremplie [Pochette souple]

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 conserverez-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 Lidocaïne) 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 :

Ingrédient 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 urétral 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 anesthétique local. Les patients peuvent ressentir une douleur aiguë au moment de l'application du gel, mais celle-ci disparaît en général lorsque l'anesthétique 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 ;

Phénitoïne 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 appliqué 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.

PRODUKTREFERENZ/INHALT

1167 OptiLube Active CHG Free Fertigspritze (6 ml)

1168 OptiLube Active CHG Free Fertigspritze (11 ml)

11685 OptiLube Active CHG Free 11ml Fertigspritze [weicher Beutel]

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.

ANWENDUNGSGBEITE

OptiLube Active CHG Free wurde entwickelt, um die Harnröhre vor dem Einführen eines Harnröhrenkatheters sowie anderer urologischer Medizinprodukte (z. B. Zystoskope) geöffnet 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 Auftragen des Gels eventuell ein leichtes Brennen, das jedoch normalerweise aufhört, sobald das Anästhetikum zu wirken beginnt. Patienten sollten darauf hingewiesen werden, jede negative Reaktion auf das Gel zu melden. Außerdem der Reichweite von Kindern aufzuhören. 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 VERKEHRSTÜCHIGKEIT 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, Schwindel, 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 (\approx 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.

ÜBERDOSIERUNG

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 holen 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.
- Ein 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

11685 OptiLube Active CHG Free 11ml Jeringa precargada [bolsa blanda]

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 apto 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 escorzo al aplicar la jalea, pero este suele remitir una vez que el anestésico comienza a hacer efecto. Anime a los pacientes a que comuniquen 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 reprocessamiento, 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 enrojecimiento, escorzo, ampollas, picor 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 encuentra 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

11685 OptiLube Active CHG Free 11ml Seringa pré-cheia [Saco macio]

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.

DESCRIÇÃO 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 Cloridrato 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 medicinais 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.
- Tenham as 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 anestesias 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 látex.

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 clinicamente 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 Profissional 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 B.W (\leq 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 asséptica.

- 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 embolo 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.

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

11685 OptiLube Active CHG Free 11ml Siringa preriempita [Soft Pouch]

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 cloridrato.

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 o 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 concomitate 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 adatto 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 protratto 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 ipersensi-

bbilità locale, come arrossamento, bruciore, vesciche o prurito e/o reazioni sistemiche alla **Lidocaina**. Esiste altresì il rischio di reazioni gravi, che includono abbassamento della pressione sanguigna, stordimento, nausea, difficoltà respiratorie, 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. 0,3ml 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.

SOVRASOAGGIO

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 preimpresa 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.

PRODUCT REF/INHOUD

1167 OptiLube Active CHG Free 6 ml voorgevulde spuit

1168 OptiLube Active CHG Free 11 ml voorgevulde spuit

11685 OptiLube Active CHG Free stof 11ml Voorgevulde spuit [zach zakje]

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

OptiLube Active CHG Free is u voorgeschreven door een medisch professional. Deel het 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 gelei, 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 urethraal katheter en andere urologische medische apparaten waaronder cystoscopen.

CONTRA-INDICATIES

OptiLube Active CHG Free mag niet worden gebruikt bij patiënten:

- met bekende allergieën of overgevoeligheid 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 intramuskulaire (IM) injecties. Niet oral gebruiken. Bij inslikken een arts raadplegen. Niet in de ogen gebruiken. Wanneer het in contact komt met de ogen, een arts raadplegen.

WAARSCHUWINGEN EN VOORZORGSMATREGELEN

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 voor 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 smeergelei. 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 GEABSORBEERD**

Afhankelijk van de absorptie van lidocaïne, kunnen deze interacties worden waargenoemt wanneer het wordt gebruikt met de volgende medicijnen:

Propranolol: vermindering van plasma klaring van lidocaïne;

Cimetidine: vermindering van plasma klaring van lidocaïne;

Antiarritmica: 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 significante 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 overgevoeligheidsreacties voordoen,

zoals roodheid, prikkelingen of jeuk en of systemische reacties op lidocaïne. Er is ook kans op ernstige reacties waaronder een verlaagde bloeddruk, duizelgeheid, 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 sput van 11 ml) (6 x sput van 6 ml),

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

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

OVERDOOSIS

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 voor gevulde sput met smeergelei 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 urinebuis en de omgeving vóór het gebruik;
- Trek de papieren achterkant gelijkmatig terug en verwijder de steriele sput;
- Verwijder de dop aan het eind van de sput;
- Breng een druppel geleel aan op de opening van de urinebuis om de eerste inbrenging gemakkelijker te maken;
- Steek de nozzle in de opening van de urinebuis en druk langzaam op de plunjier van de sput om de noodzakelijke hoeveelheid OptiLube Active CHG Free vrij te geven.
LET OP: OptiLube Active CHG Free moet worden aangebracht op de urinebuis, niet rechtstreeks op het apparaat;
- De smeereigenschappen van de geleel 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 steril geleverd. Gesteriliseerd met gammastralen na het verpakkingsproces. Niet opnieuw steriliseren.

OPSLAG EN BEHANDELING

De schaalverdeling op de sput dient ter oriëntatie van de gebruiker. Deze heeft geen meetfunctie. Bewaren tussen 5-30 °C (41-86 °F) tot de houdbaarheidsdatum. Droog

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 sput.

REF PRODUS/CONTINUT

1167 OptiLube Active CHG Free Seringă preumplută 6 ml

1168 OptiLube Active CHG Free Seringă preumplută 11 ml

11685 OptiLube Active CHG Free 11ml Seringă preumplută [pungă moale]

Acesta este un prospect informativ al produsului **OptiLube Active CHG Free** pentru pacient. **OptiLube Active CHG Free** v-a fost prescris de către un cadre 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.

DESTINATIA 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 lubrifia uretra înainte de introducerea unui cateter uretral și a altor dispozitive medicale, inclusiv citoșcoape.

CONTRAINDICAȚII

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 sângerările din cauza riscului de absorbtie sistemică a **Lidocainei**.

Nu utilizați la copii cu vîrstă sub 2 ani. Nu utilizați pentru injecții intravenoase (IV) sau intramusculare (IM). Nu utilizați pe cale orală. În caz de înghițire, 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, politicile și procedurile locale.

OptiLube Active CHG Free nu este potrivit dacă un pacient:

- Are o uretră deteriorată sau sângerândă.

Se recomandă atenție la utilizarea gelului la pacienții care:

- Au probleme cardiace sau iau medicamente pentru tratarea bătăilor neregulate ale inimii;
- Au probleme hepatice;
- 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 incetează 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 împreună cu care urmează să fi utilizat. Acesta este un dispozitiv de unică folosință. Reutilizarea acestui dispozitiv poate duce la infectarea/contaminarea încrucișată a pacienților. Resterilizarea, reprocesarea, curățarea și dezinfecțarea pot compromite, de asemenea, caracteristicile produsului, ducând 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.

EFECTE 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 nu conducă și să nu folosească utilaje.

INTERACȚIUNILE SUBSTANȚELOR MEDICINALE**ȘI SUBSTANȚELE CARE SUNT ABSORBITE**

În funcție de absorbția **Lidocainei**, aceste interacțiuni 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 repetitive. Când se administrează conform recomandărilor, nu sunt raportate interacțiuni semnificative clinice.

EFECTE 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, usturime, vezicule sau măncărime și/sau reacții sistemicе la **Lidocaină**. Există, de asemenea, un risc de reacții severe, inclusiv scădere tensiunii arteriale, amețelă, greață, dificultăți de respirație, bradicardie, convulsiile și/sau anafilactic. Dacă se întâmplă acest lucru, incetați 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 ADULTI: Max. 800 mg Lidocaină într-o perioadă de 24 de ore (x 3 seringi pentru 11 ml) (x 6 seringi pentru 6 ml),

PENTRU COPIII (între 2 și 15 ani): Se recomandă max. 0,3 ml gel/kg corp (\leq 6 mg Lidocaină/kg) per procedură și ar trebui administrate maximum patru doze în curs de 24 de ore.

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

SUPRADозА

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 preumplute 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 deschiderile uretrale 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 încet pistonul 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 injektionsprøjte
- 1168 OptiLube Active CHG Free 11 ml fyldt injektionsprøjte
- 1168S OptiLube Active CHG Free 11ml Fyldt sprojete [blod pose]

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

PRODUKTBESKRIVELSE

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

INGREDIENSER

100 g OptiLube Active CHG Free indeholder:

Aktiv ingrediens: • 2 g Lidokain-hydrochlorid

Andre ingredienser:

- Rensem vand; • Propylene glycol; • Hydroxyethylcellulose.

TILSIGTET ANVENDELSE

OptiLube Active CHG Free er et medicinsk udstyr, der hjælper med at forhindre, at patienten får traumer under kateteriseringss procedurer eller andre urethrale procedurer ved effektiv smøring. Derudover holder OptiLube Active CHG Free følgende hjælpestof: lokalbedøvelse (Lidokain) for at hjælpe med at reducere patientens smerte.

INDIKATIONER FOR ANVENDELSE

OptiLube Active CHG Free er designet til at smøre urethra inden indsættelse af urethralt kateter 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 oral. 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 sundhedspersonale i overensstemmelse med lokale retningslinjer, politikker og procedurer.

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

- Har en beskadiget eller blødende ureтра.
- 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 tilsvigtede anvendelse og kompatibel med andet medicinsk udstyr, det bruges sammen med. Produktet er til engangsanvendelse. Genbrug af enheden kan medføre infektion/krydkontaminering af patienter. (Gen)sterilisering, genbehandling, rengøring og desinfektion kan også kompromittere produktets 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.

EFFEKTER PÅ EVNEN TIL AT KØRE OG BETJENE MASKINER

Evnien til at køre og betjene maskiner kan være let forringet ved brug af smøregelen 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;

Antiarytmika: Forøgelse af **Lidokains** toksicitet;

Phenytoin eller barbiturater: Reduktion af **Lidokains** plasmaniveauer.

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

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

UØNSKEDE BIVIRKNINGER

OptiLube Active CHG Free kan, ligesom enhver anden medicin, forårsage bivirkninger hos visse personer. Bivirkninger fra dette produkt skal dokumenteres i patientoptegnelser. I sjældne tilfælde kan der forekomme lokale overfølsomhedsreaktioner, såsom rødme, stikkende fornemmelser, blæredannelse eller kløen og eller systemiske reaktioner på **Lidokain**. Der er også en 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 fejlfunktion, der kan påvirke **OptiLube Active CHG Free**'s sikkerhed bør rapporteres til producenten og den relevante myndighed i det medlemsland, hvor brugerne og/eller patienten befinder sig.

DOSERING

Doseringsanbefalinger:

TIL VOKSNE: 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 (\leq 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

Overdren dosering eller korte intervaller mellem doserne kan resultere i høje plasmaniveauer 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 bivirkninger på centralnervesystemet og kardiovaskulære reaktioner. I tilfælde af overdrevne brug eller brug uden for disse retningslinjer skal der søges lægehjælp.

SÅDAN ANVENDES PRODUKTET

Beslutningen om, hvilken størrelse (6 ml eller 11 ml) **OptiLube Active CHG Free** fyldt injektionsprøjte 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 papirbagsiden jævnligt tilbage og fjern den sterile sprojte;
- Fjern hætten fra enden af sprojten;
- Påfør en dråbe gel til urinrørsåbningen for at gøre den indledende indføring lettere;
- Indsæt dysen i urinrørsåbningen, og tryk langsomt på sprojnets stempel for at frigøre den nødvendige mængde **OptiLube Active CHG Free**. BEMÆRK: **OptiLube Active CHG Free** bør påføres urethra, ikke direkte på enheden;
- Gølens smøregrens kabler 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

Skalaen på sprojten er til orientering af brugeren. Den har ingen målefunktion. Opbevares ved temperaturer mellem 5-30°C (41-86°F) indtil udløbsdatoen. Opbevares tørt 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.

PRODUKTREFERENS/INNEHÅLL

- 1167 OptiLube Active CHG Free 6 ml förfylld spruta
1168 OptiLube Active CHG Free 11 ml förfylld spruta
1168S OptiLube Active CHG Free 11ml Förfylld spruta [mjuk påse]

Detta är en OptiLube Active CHG Free produktinformationsbroschyr för användaren. OptiLube Active CHG Free har ordinerats för dig av en sjukvårdsperson. Dela det inte med någon annan. Läs alla produktinformationsbroschyror 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, förfylld 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 katereteriseringss procedurer eller andra urinrörsgrepp genom effektiv smörjning. Dessutom innehåller OptiLube Active CHG Free följande stödläkemedelssubstans; lokalbedövning (Lidokain) för att hjälpa till att minska smärtan för patienten.

INDIKATION FÖR ANVÄNDNING

OptiLube Active CHG Free är utformad för att smörja urinrören 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 slemhinnor på grund av risken för systemisk absorbering av Lidokain.

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

VARNINGAR OCH FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

OptiLube Active CHG Free får endast användas under överinseende av hälso- och sjukvårdspersonal 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 utanför 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 produktgenskaperna, 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 gravid innan du använder gelén.

EFFEKTER 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 ÄMNNEN SOM ABSORBERAS

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

Propranolol: Minskning av plasmarensning av Lidokain;

Cimetidin: Minsknings av plasmarensning av Lidokain.

Anti-arytmiska produkter: Ökning av lidokainsyrans toxicitet;

Fenytoin eller barbiturater: Minsknings av plasmanivåerna av Lidokain.

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

OÖNSKADE 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 rödnad, stickningar, blåsor eller kläda och/eller systemiska reaktioner av Lidokain. Det finns även risk för allvarliga reaktioner inklusive blodtrycksfall, ytsel, illamående, andfåddhet, kardiatriki, kramper och anafylaktisk chock. Om detta inträffar, sluta använda OptiLube Active CHG Free och kontakta sjukvårdspersonal. Alla allvarliga tillbud eller felfunktioner som kan påverka säkerheten för OptiLube Active CHG Free bör rapporteras till tillverkaren och den behöriga myndigheten i den medlemsstaten 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 (≤ 6 mg Lidokain/kg) rekommenderas per procedur inte oftare än fyra doser bör ges inom 24 timmar. Hos barn under 2 år är 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 förfylld spruta som ska användas, fattas av hälso- och sjukvårdspersonal. Det rekommenderas att denna produkt används som en del av aseptisk teknik.

- Rengör öppningen på urinrör och omgivningarna före användning
- Skala av pappersbaksidan jämt och ta bort den sterila sprutan
- Ta bort locket från sprutans ände
- Applicera en drope 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 urinrör, inte direkt på enheten.
- Gelens smörjegenskaper börjar tråda i kraft vid tiden för appliceringen. Uppkomsten av bedövningseffekten tar 3-5 minuter.

Används inte om förpackningen är skadad eller oavsiktligt öppnad före användning.

STERILISERING

Optilube Active CHG Free levereras steril. Sterilisera med gammastrålning efter förpackningsprocessen. Omsterilisera den inte.

LAGRING OCH HANTERING

Skalan på sprutan är till för användarens 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 sprøyte
- 1168 Optilube Active CHG Free 11 ml ferdigfyllt sprøyte
- 11685 Optilube Active CHG Free 11ml Ferdigfyllt sprøyte [myk pose]

Dette er et Optilube Active CHG Free pakningsvedlegg for brukeren. Optilube Active CHG Free er foreskrevet for deg av helsepersonell. Ikke del den med noen andre. Les hele pakningsvedlegget før 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 sprøyte med vannloslegel tilgjengelig i 6 ml og 11 ml sproytar.

INGREDIENSER

- 100 g Optilube Active CHG Free inneholder:
Aktiv ingrediens: • 2 g lidokain Hydroklorid
Andre ingredienser:
• Rensem vann, • Propylenglykol, • Hydroksyetylcellulose.

TILLENKT FÖRMÅL

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

INDIKASJON FOR BRUK

Optilube Active CHG Free er designet for å smøre urinrøret før innsetting av et urinrørskateter og andre urologiske medisinske innretninger inkludert cystoskoper.

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 blödende 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 svelling, 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 blödende urinrør.

Forsiktighet bør utvises når geléen brukes hos pasienter som:

- Har hjerteproblemer eller tar medisiner for å behandle uregelmessig hjertertyrme,
- 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 stikkfølelse ved påføring av geléen, men dette stopper vanligvis når bedøvelsen begynner å virke. Oppfordre pasienter til å rapportere om reaksjoner på geléen. Oppbevares utyngelig for barn. Forsikre deg om at **OptiLube Active CHG Free** er egnet for den tiltenkte 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, rengjøring og desinfeksjon kan også svekke produktekspakningen, 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 de er gravide før bruk av geléen.

EFFEKTER PÅ EVNEN TIL Å KJØRE OG BRUKE MASKINERI

Evnien til å kjøre bil og betjene maskiner kan være noe svekket etter bruk av smøremiddelgeléen 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 ved absorpsjonen av lidokain, kan disse interaksjonene sees når de brukes med følgende medikamenter:

Propranolol: Reduksjon i plasmaclearance av lidokain,

Cimetidin: Reduksjon i plasmaclearance av lidokain,

Antiarytmiske produkter: Økning i toksisitet av lidokain,

Fenytoin eller barbiturater: Reduksjon i plasmaværet av lidokain.

Spesierte 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.

ØNSKEDE 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 en risiko for alvorlige reaksjoner, inkludert blodtrykksfall, svimmelhet, kvalme, kortpustethet, bradykardi, kramper og anafylaktisk sjokk. Hvis dette skjer, må du slutte å bruke **OptiLube Active CHG Free** og snakke med helsepersonell. Enhver alvorlig hendelse eller funksjonsfeil 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

Doseringasanbefalinger:

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

FOR BARN (mellan 2 og 15 år): Maks. 0,3 ml gel / kg B.W (≤ 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

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

HVORDAN BRUKE

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

- Rengjør åpningen til urinrøret og området rundt for 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 innsettingen lettere.
- Sett dysen inn i urinrørsåpningen og trykk sakte på stempelet på sprøyten for å frigjøre den nødvendige mengden **OptiLube Active CHG Free**. MERKNAD: **OptiLube Active CHG Free** skal påføres urinrøret, ikke direkte på enheten,
- Smøreengeskapene til geléen begynner å tre i kraft på påføringstidspunktet. Utbruddet av bedøvelseseffekt tar 3–5 minutter.

Ikke bruk hvis emballasjen er skadet eller utiltsiktet åpnet før bruk.

STERILISERING

OptiLube Active CHG Free leveres steril. Sterilisert med gammastråling etter emballasjonsprosessen. Ikke sterilisere på nytt.

LAGRING OG HÅNDTERING

Skalaen på sprøyten 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. Uåpnede pakninger har en holdbarhet på 3 år. Må ikke brukes etter utløpsdatoen.

AVHENDING

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

TUOTEVIITE/SISÄLTÖ

1167 OptiLube Active CHG Free Esitytetty Ruisku 6 ml

1168 OptiLube Active CHG Free Esitytetty Ruisku 11 ml

11685 OptiLube Active CHG Free 11ml Esitytetty ruisku [pehmeä pussi]

Tämä on OptiLube Active CHG Free - pakkausseloste tuotteen käyttäjälle. OptiLube Active CHG Free - valmisteen on määrennyt sinulle terveydenhuollon ammattilainen. Älä jaa sitä kenellekään muulle. Lue koko pakkausseloste ennen käyttöä ja säilytä se. Voit tarvita sitä myöhempinä. Jos olet epävarma tuotteen käytöstä tai sen sopivuudesta sinulle, ole hyvä ja ota yhteys terveydenhuollon ammattilaiseen.

TUOTEKUVAUS

OptiLube Active CHG Free (lidokaiiniilla) on vesiulikuista hyytelöä sisältävä sterili, kertakäyttöinen, esitytetty ruisku, saatavilla 6ml:n ja 11ml:n ruiskuina.

AINESOSAT

100g OptiLube Active CHG Free-valmistetta sisältää:

Aktiivinen ainesosa: • 2g lidokaiinihydrokloridia.

Muut ainesosat:

• puhdistettu vesi; • propyleeniglykoli; • hydroksityyliselluloosa.

KÄYTÖTÄRKOITUS

OptiLube Active CHG Free on lääkinvälinen laite, jonka tehokas voiteluominaisuus ehkäisee katetroinista tai muista virtsaputkeen kohdistuvista toimenpiteistä aiheutuvia traumaja. OptiLube Active CHG Free sisältää lisäksi seuraavaa avustavaa lääkeainetta; paikallispuidute (lidokaiini) vähentämään potilaan kipua.

KÄYTÖTÄIHEET

OptiLube Active CHG Free on suunniteltu virtsaputken voitelemiseksi ennen virtsaputken katetrin ja muiden urologisten lääkinvälisten laitteiden, mukaan lukien kytoskoopit, insertioita.

KÄYTTÖ VASTA-AIHEET

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

- Potilaan tiedetään olevan allerginen tai yliperkä jollekin ainesosalle.
- Potilaalla on ollut aikaisemmin lidokaiinin aiheuttama allerginen reaktio.
- Potilaan limakalvot ovat vauroituneet tai ne vuotavat. Käytettäessä vauroituneisiin limakalvoihin, on olemassa riski lidokaiinin systeemiseen imetyymiseen.

Ei saa käyttää alle 2-vuotiaille lapsille. Älä käytä suonensäisäsiin (IV) tai intramuskulaarisin (IM) injektiointiin. Älä käytä suun kautta. Jos annetta on nielty, hakeudu lääkärin. Älä käytä silmiin. Tuotteen joutuessa silmiin, hakeudu lääkärin.

VAROITUKSET JA KÄYTÖÖN LIITTYVÄT VAROTOimet

OptiLube Active CHG Free on tarkoitettu käytettäväksi vain terveydenhuollon ammattilaisten valvonnan alla. Tuotteta tulee käyttää paikallisten ohjeistusten, käytäntöjen ja menettelytapojen mukaisesti.

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

- Virtsaputki on vauroitunut tai se vuotaa.

Erityistä varovaisuutta tulee noudattaa seuraavissa tapauksissa:

- Potilaalla on sydänvaaja tai lääkitys epäsäännöllisen sykkeen hoitoon;
- Potilaalla on maksavaivoja;
- Potilaalla on epilepsia.

OptiLube Active CHG Free-valmistetta ei saa käyttää samanaikaisesti muiden lääkinvälisten laitteiden tai lidokaiinia tai muita paikallispuiduteainetta sisältävän lääkkeen kanssa. Potilaat saattavat kokea lievää pistelyä hyytelöä käytettäessä, mutta tämä loppuu yleensä puudutusvaikutukseen alettuu. Kannustaa potilaata ilmoittamaan hytelön mahdollisesti aiheuttama reaktioista. Pidä poissa lasten ulottuvilta. Varmista, että OptiLube Active CHG Free sopii aiottuun käyttötarkoitukseen ja että se soveltuu käytettäväksi muiden, samanaikaisesti käytettävien lääkinvälisten laitteiden kanssa. Laite on kertakäyttöinen. Laitteen uloskenkäyty voi aiheuttaa potilaalle infektiota tai saada aikaan ristikontaminaatioon. Uudelleensterilointi/sterilointi, jälleenkäsitteily, puhdistus ja desinfiointi voivat myös vahingoittaa tuotteen ominaisuuksia ja lisätä sitten potilaan trauma- tai infektoriokiä. OptiLube Active CHG Free ei sisällä lateksia.

RASKAUS JA IMETYS

Käytöllä raskauden ja imetyksen aikana vain lääkäriltä saatujen ohjeiden mukaan.

Kysy aina potilaalta mahdollisesta raskaudesta.

VAIKUTUKSET AJOKYKYN JA KONEIDEN KÄYTÖÖN

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

LÄÄKEAINEN YHTEISVAIKUTUKSET**JA AINEIDEN IMEYTYSMISESTÄ RIIPPUVAT VAIKUTUKSET**

Lidokaiinin imetyymisestä riippuen seuraavat yhteisvaikutukset ovat mahdollisia seuraavien lääkeaineiden kanssa:

Propranololi: Lidokaiinin plasmapuhdistuman vähenneminen;

Simetidiini: Lidokaiinin plasmapuhdistuman vähenneminen;

Ritmihäiriölääkkeet: Lidokaiinin toksisuuden lisääntyminen;

Fenytoini tai barbituraatit: Lidokaiinin pitoisuuden lasku plasmassa.

Mainitulla yhteisvaikutuksesta voi esiintyä pitkäaikaiskäytössä toistuvilla suurilla annoksilla. Annosteltaessa suositusten mukaisesti, kliinisesti merkittävä yhteisvaikutus ei ole raportoitu.

MAHDOLLISET HAITTAVAIKUTUKSET

Kuten kaikki lääkeaineet, OptiLube Active CHG Free voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Tämän tuotteen haittavaikutus on kirjattava potilaistietoihin. Harvinäisenä haittavaikutuksena voi esiintyä punoistusta, pistelyä, rakkuloita tai kutinaa ja/tai lidokaiinin systemaattista imetyymistä. Mahdollisia vakavia haittavaikutuksia ovat verenpaineeen lasku, huimaus, pahoinvointi, hengenahdistus, bradykardia, kouristukset ja anafylaktinen sokki. Näiden haittavaikutusten ilmaantumusta lopeta OptiLube Active CHG Free-valmisteen käytöllä ja ole yhteydessä terveydenhuollon ammattilaiseen. Kaikista vakavista vaaratilanteista tai toimintähäiriöistä, jotka voivat vaikuttaa OptiLube Active CHG Free-tuotteen turvallisuuteen, tulee ilmoittaa valmistajalle sekä kyseessä olevan maan toimivaltaiselle viranomaiselle.

ANNOSTELU

Suosittelvat annokset:

AIKUSILLE: Enintään 800 mg lidokaiinia 24 tunnin aikana (3x ruisku 11 ml) (6x ruisku 6 ml),

LAPSILLE (2 - 15 vuotiaat): Enintään 0,3ml geeliä/painokilo (\approx 6mg lidokaiinia/kg) on suosittelvaa annostus toimenpidettä kohden ja 24 tunnin aikana tulee antaa enintään neljä annosta.

Lidokaiinia sisältävä voitelugeeli ei saa käyttää alle 2-vuotiaille lapsille.

YLIANNESTUS

Liiallinen annostus tai lyhyet annosvälit voivat johtaa plasmasojoen nopeaan nousuun ja aiheuttaa vakavia haittavaikutuksia. OptiLube Active CHG Free-valmisteita ei saa käyttää samanaikaisesti minään muun paikallispisuuduttetaan sisältävän lääkinnällisen laitteen tai lääkkeen kanssa. Suuri määriä lidokaiinia verenkierrössä voi vaikuttaa keskushermoston toimintaan ja aiheuttaa kardiovaskulaarisia reaktioita. Jos tuotteta käytettävän suosukset yltävää määriä, tulee hakeutua lääkäriin.

KÄYTÖÖHJET

Terveydenhuollon ammattilaisten päättää minkä kokoon esitytettäy (6ml tai 11ml), OptiLube Active CHG Free -ruiskua kussakin tapauksessa käytetään. Tätä liukastavaa hyttelöä sisältävä, steriili ruiskua suositellaan käytettäväksi osana aseptista tekniikkaa.

- Puhdista virstapsutun suu ja sitä ympäröivä alue ennen käyttöä;
- Irrota paperinen takakansi tasaiseksi vetämällä ja poista sterili ruisku;
- Poista ruiskun päässä oleva korkki;
- Levitä tippa hyttelöö virstapsutun suulle alkuesennuksen helpottamiseksi;
- Aseta suutin virstapsutun aukkoon ja vapauta haluamasi määri OptiLube Active CHG Free-valmisteita ruiskun määntää hitaasti painamalla.HUOMÄÄ: OptiLube Active CHG Free tulee levittää virstapsutkeen, ei suraana 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 gammaseateilyllä ja on toimitettaessa sterili. Älä steriloit uudelleen.

VARASTOINTI JA KÄSITTELY

Ruiskun asteikko on sen kohdentamiseksi. Se ei ole mittamistarkoitukseen. Säilytyslämpötila 5–30 °C (41–86 °F), säilyy viimeiseen käyttöpäivään saakka. Säilytä tuotetta kuivassa paikassa, poissa suorasta auringonvalosta. Avaamattomat pakkaukset säilyvät 3 vuotta. Älä käytä viimeisen käyttöpäivän jälkeen.

HÄVITTÄMINEN

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

CZE

POKYNY K POUŽITÍ

OBSAH/REFERENCE PRODUKTU

Předplněná injekční stříkačka 1167 OptiLube Active CHG Free 6 ml

Předplněná injekční stříkačka 1168 OptiLube Active CHG Free 11 ml

1168 OptiLube Active CHG Free 11ml Předplněná injekční stříkačka [mékky sáček]

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

POPIΣ PRODUKTU

OptiLube Active CHG Free (s lidokainem) je sterilní, předplněná 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:

Aktivní složka: • 2 g lidokainhydrochloridu

Další přísady:

• čistěná voda; • propylenglykol; • hydroxyetylcelulóza.

ZAMYŠLENÝ ÚČEL

OptiLube Active CHG Free je zdravotnický prostředek, který účinným mazáním pomáhá předcházet traumátům způsobeným pacientovi během katetrizačních procedur nebo jiných uretrálních procedur. OptiLube Active CHG Free navíc obsahuje následující doplňkovou lečivou 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 katetru a dalších urologických zdravotnických prostředků včetně cystoskopů.

KONTRAINDIKACE

OptiLube Active CHG Free se nesmí používat u pacientů:

- Se známými alergiemi nebo precititivností na kteroukoliv složku přípravku.
- Které někdy měli reakci na lidokain.
- Které mají poškozené či krvácení sliznice kvůli riziku systémové absorpcie 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 krvácení 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, ale to obvykle přestane, jakmile začne anestetikum fungovat. Povzbudte pacienty, aby hlásili jakoukoliv 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. Opětovné použití tohoto zařízení může vést k infekci pacienta nebo ke křízové kontaminaci. (Opětovná) sterilizace, znovupoužití, čištění a dezinfece 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.

ÚINKY NA SCHOPNOST ŘÍDIT 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 neřídili ani neobsluhovali stroje.

INTERAKCE LÉČIVÝCH LÁTEK A LÁTEK, KTERÉ JSOU ABSORBOVány

V závislosti na absorpcii **lidokainu** lze tyto interakce pozorovat při použití s následujícími léky:

Propranolol: Snížení plazmatické clearance **lidokainu**;

Cimetidin: Snížení plazmatické clearance **lidokainu**;

Antiarytmické produkty: Zvýšení toxicity **lidokainu**;

Fenytoin nebo barbituráty: Snížení plazmatických hladin **lidokainu**.

Specifikované interakce lze pozorovat při dlouhodobém užívání i opakovaných vysokých dávkách. Při podávání podle doporučení nejsou hlášeny žádné klinicky významné interakce.

NEŽÁDOCÍ ÚINKY

Jako každý lék, může i OptiLube Active CHG Free u některých lidí způsobovat nežádoucí úinky. Nežádoucí úinky tohoto přípravku musí být zdokumentovány v záznamech pacientů. Ve vzácných případech se mohou objevit lokální reakce přecitlivělosti, 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, křeče a anafylaktický šok. Pokud k tomu dojde, přestaňte používat OptiLube Active CHG Free a poradte se s lékařem. Jakýkoli závažný incident či porucha, která může ovlivnit bezpečnost OptiLube Active CHG Free, je třeba nahlásit výrobci a příslušnému orgánu členského státu, v němž uživatel nebo pacient sídlí.

DÁVKOVÁNÍ

Doporučené dávkování:

PRO DOSPĚLÉ: 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 **lidokainem** použit.

PŘEDÁVKOVÁNÍ

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

JAK POUŽÍVAT

Rozhodnout o tom, jakou velikost (6 ml nebo 11 ml) předplnění 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 odstraňte sterilní stříkačku;
- Sejměte víčko z konce stříkačky;
- Naneste kapku želé na otvor v močové trubici, abyste provedli počáteční zavedení.
- Vložte trysku do uretrálního otvoru a pomalu stiskněte píst injekční stříkačky, abyste uvolnily potřebné množství OptiLube Active CHG Free. POZNÁMKA: OptiLube Active CHG Free by 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

Stupnice na stříkačce je pro orientaci uživateli. Nemá funkci měření. Uchovávejte mezi 5–30 °C (41–86 °F) do data expirace. Uchovávejte v suchu a mimo přímé sluneční světlo. Neotevřená balení mají 3letou trvanlivost. 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
11685 OptiLube Active CHG Free 11ml Ampułko-strzykawka [Soft Pouch]

Jest to ulotka informacyjna o produkcie przeznaczona dla użytkownika OptiLube Active CHG Free. Produkt OptiLube Active CHG Free został przepisany przez lekarza. Nie należy go nikomu udostępniać. Przed użyciem produktu cała ulotka informacyjna 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 lidokainą) 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 propylenny; • Celuloza hydroksyetylowa.

ZASTOSOWANIE

OptiLube Active CHG Free to wyrób medyczny pomagający zapobiegać urazom pacjenta podczas zabiegów cewnikowych 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 w 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 którykolwiek ze składników.
- U których kiedykolwiek 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 domiesiątnich (IM). Nie stosować doustnie. W przypadku poznalezienia zasiegnąć porady lekarza. Nie stosować do oczu. W przypadku kontaktu z oczami zasiegnąć 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 wątrobą;

- Cierpią na epilepsję.

Nie wolno stosować OptiLube Active CHG Free jednocześnie z innymi wyrobami medycznymi lub z lekami zawierającymi lidokainę lub inny środek znieczulający miejscowo. U pacjentów może wystąpić lekkie pieczenie po aplikacji żelu, co zwykle ustępuje, gdy środek znieczulający zaczyna działać. Należy zachechać pacjentów, aby zgłaszały wszelkie niepożądane reakcje na żel. Trzymać poza zasięgiem dzieci. Upewnić 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 wyrób jednorazowego użytku. Ponowne użycie tego wyróżu może spowodować infekcję/zakłócenie krzyzowe pacjenta. Ponowna sterylizacja, ponowne przerwarzanie, czyszczenie i dezynfekcja mogą również pogorszyć właściwości produktu, powodując urazy lub infekcję u pacjenta. OptiLube Active CHG Free nie zawiera lateksu.

CIĄŻA I OKRES KARMIENIA PIERŚIA

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

WPŁYW NA PROWADZENIE POJAZDÓW I OBSŁUGĘ MASZYN

Zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwania 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 WCHLANIANE

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

Propranolol: zmniejszenie czyszczenia osozca z lidokainą;

Cymetydyna: zmniejszenie czyszczenia osozca z lidokainą;

Produkty przeciwdziałające arytmii: Zwiększenie toksyczności lidokainy;

Fenytoina lub barbiturytan: Zmniejszenie stężenia lidokainy w oszczu.

Dane interakcje można zaobserwować przy długotrwałym stosowaniu i powtarzanych wysokich dawkach. Przy podawaniu zgodnie z zaleceniami nie zgłaszano żadnych klinicznie istotnych interakcji.

NIEPOZĄDANE EFEKTY UBOZCZE

Jak każdy inny lek, OptiLube Active CHG Free u niektórych osób może powodować działania niepożądane. Działania niepożądane tego produktu należy udokumentować w karcie pacjenta. W rzadkich przypadkach mogą wystąpić miejscowe reakcje nadwrażliwości, jak np. zaczerwienienie, kłucie, percherze lub świdzenie i/lub reakcje ogólnoustrojowe na lidokainę. Istnieje również ryzyko wystąpienia ciężkich reakcji niepożądanych, w tym spadku ciśnienia krwi, zatrówek głowy, nudności, duszności, bradycardii, drgawek i wstrząsu anafilaktycznego. W takim przypadku należy zaprzestać stosowania OptiLube Active CHG Free oraz zasięgnąć porady lekarza. Wszelkie poważne incydenty lub nieprawidłowe działanie, 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:

DOROŚLI: 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 odstęp pomiędzy dawkami mogą skutkować wysokimi stężeniami w oczu oraz poważnymi działaniami niepożądanymi. Nie wolno stosować OptiLube Active CHG Free jednocześnie z innymi wyrobami medycznymi lub z lekami zawierającymi środek znieczulający miejscowy. W razie nadmiernego wchłonięcia lidokainy do krwiobiegu objawy mogą obejmować wpływ na ośrodkowy układ nerwowy i reakcję sercowo-naczyniową. W przypadku nadmiernego użytkowania lub użytkowania niezgodnego z niniejszymi instrukcjami należy zasięgnąć porady lekarza.

JAK STOSOWAĆ

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

- Przed użyciem oczyść otwór cewki moczowej i okolicę;
- Równomiernie oderwać papierowy podkład i wyjąć sterylną strzykawkę;
- Zdjąć nasadkę z końcówki strzykawki;
- Nałożyć kropelę żelu na otwór cewki moczowej, aby ułatwić wstępne wprowadzenie;
- Włożyć końcówkę do otworu cewki moczowej i powoli naciąść tłok strzykawki, aby wycisnąć potrzebną ilość OptiLube Active CHG Free. UWAGA: OptiLube Active CHG Free należy nakładać na cewkę moczową, a nie bezpośrednio na wyrob;
- Właściwości lubrykacyjne żelu mają zastosowanie od momentu aplikacji.
Działanie znieczulająceaczyna 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 sterylny. Wysterylizowano 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 nieotwartych 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
- 11685 OptiLube Active CHG Free 11ml Eeltäidetud süstal [pehme kott]

See on toote OptiLube Active CHG Free kasutaja teabeleht. OptiLube Active CHG Free on tervishoiutötaja poolt määratud teile. Ärge jagage seda kellegi teisele. Enne kasutamist luguge kogu tooteinfo läbi ja jätkke 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 steriline, ühekordseks kasutamiseks mõeldud vedasilahustuva geeliga eeltäidetud süstal, mis on saadaval 6ml ja 11ml süstlagsa.

KOOSTIS

100g toodet OptiLube Active CHG Free sisaldb:

Aktiivne koostisos: • 2g lidokaiinvesinikkloridi

Teised koostisosad:

- Puhatustad ves; • Propüleenglükool; • Hüdroksüetüülitud tselluloos.

ETTEÄHTUD OTSTARVE

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

NÄIDUSTUSED

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

VASTUNÄIDUSTUSED

Toodet OptiLube Active CHG Free ei tohi kasutada järgmisel patsientidel:

- mistahes koostosa suhtes allergilised või ülitundlikud patsiendid;
- patsiendid, kellel on varrem lidokaiini kasutamisel reaktsioone esinenud;
- patsiendid, kellel on lidokaiini süsteemsele imendumisele ohu töötu limaskestad kahjustatud või veritevad.

Mitte kasutada alla 2-aastastel lastel. Mitte kasutada veenisiseste (IV) või lihasesiseste (IM) süstide korral. Mitte kasutada suu 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 tervishoiutötaja järelvalve all, vastavalt kohaleküle juhistele, eeskirjadele ja protseduuridele.

OptiLube Active CHG Free ei ole sobiv, kui patsiendifil:

- on kahjustunud või veritev uretra.

Geeli kasutamisel tuleks olla ettevaatlik, kui patsiendifil:

- on südameproblemid 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 kerget kipitust, aga see lõpeb tavaselt siis, kui tuimeti mõjuna hakkab. Julgustage paciente 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 kasutatavate meditsiiniseadmetega. See on ühekordeks kasutamiseks mõeldud seade. Selle seadme korduvkasutamine võib põhjustada patsientide infektsiooni/ristaastumist. Uuesti steriliseerimine, töötlemine, puhastamine ja desinfitseerimine võivad ohustada toote omadusi, põhjustades patsientide 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 patient on rase.

MÖJU SÖIDUKITE JUHTIMISELE JA MASINATE KÄSITLEMISE VÕIMELE

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

RAVIAINETE JA IMENDUVATE AINETE KOOSTOIMED

Sõltuvalt lidokaiini imendumisest, võivad koos järgmiste ravimitega kasutamisel tekkida järgmised koostoimed.

Propranolool: lidokaiini plasmakliirensi vähinemine;

Tsimetidiin: lidokaiini plasmakliirensi vähinemine;

Antiarütmikumid: lidokaiini toksilise suurenemine;

Fenutiini või barbituraatid: lidokaiini plasmataseme langus.

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

SOOVIMATUD KÖRVALMÖJUD

Nagu iga ravim, võib OptiLube Active CHG Free põhjustada mõnede inimesele körvalmöjusid. Selle toote körvalmõjud tuleb märkida patsiendi andmetesse. Harvadel juhtudel või tekkida kohalikke ülitundlikkuse reaktsioone, näiteks punetust, kipitust, villide tekete või sügelust ja/või süsteemseid reaktsioone lidokaiinile. Esineb ka tõsiste reaktsioonide oht, sealhulgas vererõhu langus, pearinglus, iiveluds, hingeldamine, bradükardia, krambihiid ja anafulaktiiniline šokk. Nende körvalmõjude tekkimisel lõpetage OptiLube Active CHG Free kasutamine ja pöörduge arsti poole. Mistahes tõsisest juhtumist või häirest, mis võib mõjutada OptiLube Active CHG Free ohutust, tuleb teavitada tootjat ja selle liikmesriigi pädevat asutust, milles kasutaja ja/või patient 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),
LÄSTELE (2-15 astast): ühe protseduuri kohta on soovitav kuni 0,3 ml geeli hehakaalu kg kohta (\leq 6mg lidokaiini/kg) ja 24 tunni jooksul tohib manustada kuni neli annust. Alla 2-aastaste laste juures ei tohi lidokaiiniga määardegeeli kasutada.

ÜLEANNUSTAMINE

Liigne annustamine või lühikesed intervallid annuse vahel võivad põhjustada körget plasmataset ja tõsised körvaltoimeid. Toodet OptiLube Active CHG Free ei tohi kasutada samaaegselt mistahes muu kohalikku tuimestajat sisaldaava meditsiiniseadme või ravimiga. Liigse lidokaiini vereringesse imendumise sümpтомite hulk võivad kuuluda möju kesknärvüsteemile ja südame-veresoonkonna reaktsioonid. Liigse kasutamise korral või kasutamisel käesolevate juhiste mitte järgimise korral pöörduge arsti poolle.

KASUTAMINE

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

- Enne kasutamist puhastage uretra ja selle ümbrus;
- koorige paberist pakend ühtlaselt maha ja eemaldaage steriilne süstal;
- eemaldaage süstilaotsat kork;
- kandke tilk geeli uretra avale, et algne sisestamine oleks lihtsam;
- sisestage otsik 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 määrideomadused hakkavad möjuma geeli peale kandmise ajal.

Tuimestus hakkab möjuma 3-5 minutti jooksul.

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

STERILISEERIMINE

OptiLube Active CHG Free tarnitakse steriilsena. See on pärast pakendamist gammakirurgusega steriliseeritud. Ärge steriliseerige uesti.

HOIUSTAMINE JA KÄSITLEMINE

Süstla skaala on kasutajale orientiiriks. Sellel ei ole mõõtmisfunktsiooni.

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

Hoida kuivas ja eemal otsesest päikesevalgusest. Avamata pakenditel on 3-aastane säilivusaeg. Ärge kasutage pärast aegumiskuupäeva.

JÄÄTMEKÄITLUS

OptiLube Active CHG Free ja mistahes süstlasse jääenud vedelik tuleb körvaldada vastavalt kohalikele reegelitele ja protseduuridele.

INFORMACIJA APIE PRODUKTĄ

1167 „OptiLube Active CHG Free” 6 ml pripildytas švirkštas

1168 „OptiLube Active CHG Free” 11 ml pripildytas švirkštas

11685 OptiLube Active CHG Free 11ml Užpildytas švirkštas [rinkštasis maišelis]

Tai produkto „OptiLube Active CHG Free” informacinius lapelius naudotui, „OptiLube Active CHG Free” Jums buvo paskirtas pagal gydytojo receptą. Šiuo produktu nesidalinkite su kitais asmenimis. Prieš naudodamiesi produkту, perskaitykite visą informaciją lapeli ir išsaugokite ji vėlesniams laikui. Jei nesate tikri, kaip naudoti šį produkta arba abejojate o tinkamumų Jums, susiekikitės su gydytoju.

PRODUKTO APRASYMAS

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

INGRIDIENTAI

100 g „OptiLube Active CHG Free” yra:

Aktyvus ingredientas: • 2 g lidokaino hidrochlorido

Kiti ingridientai:

• Išgryniitas vanduo; • Propilenglikolis; • Hidroskietilceliuoliozė.

NUMATYTA PASKIRTIS

„OptiLube Active CHG Free” yra medicininė medžiaga, efektyviai lubrikujant ir padedanti pacientui išvengti traumos kateterizacijos procedūros metu arba kitos šlaplei taikomos procedūros metu. Be to, „OptiLube Active CHG Free” sudėtyje yra šios pagalbinės vaistinės medžiagos; vietinis anestetikas (lidokainas), padedantis pacientui sumažinti skausmą.

INDIKACIJA NAUDOTI

„OptiLube Active CHG Free” priemonė yra skirta lubrikuoti šlaplę, prieš į ją įvedant kateterį ir kitus uroluginius medicinos prietaisus, išskaitant cistoskopus.

KONTRAINDIKACIJOS

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

- Turintiems žinomų alergijų arba padidintą jautrumą bet kuriam ingridientui.
- Bent karta patyrusiems reakciją į lidokainą.
- Kuriems buvo pažeistas ar kraujuojančios gleivinės dėl sisteminės lidokaino absorbcijos rizikos.

Nenaudoti jaunesniems nei 2 metų vaikams. Nenaudoti intraveniškai (IV) arba injekcijoms į raumenį (IM). Nenaudoti per burną. Prararius, susiekiite su gydytoju.

Nekontaktuoti su akimis. Susiekiite su gydytoju, jei medžiaga kontaktavo su akimis.

ISPĖJIMAI IR ATSARGUMAS

„OptiLube Active CHG Free” gali būti naudojamas tik prižiūrint sveikatos apsaugos specialistams, kaip numatoma vietas gairėse, teisės aktuose ir procedūriniuose dokumentuose.

„OptiLube Active CHG Free” netinkama priemonė, jei:

• Pažeista arba kraujuoja paciento šlaplė.

Reikiā atsargiai naudoti želė pacientams:

• Turintiems širdies problemų arba vartojantiems vaistus, skirtus nereguliariaus širdies plakimo gydymui;

• Turintiems kepenų problemų;

• Epileptikams.

„OptiLube Active CHG Free” negalima naudoti kartu su kitomis medicininėmis priemonėmis arba vaistinėmis medžiagomis, kuriose yra lidokaino abra kitų vietinių anestetikų. Pacientams gali siek tiek perstėti, teptant želę, tačiau šis pojūtis paprastai dingsta, kai tik pradeda veikti anestetikas. Perspėkite pacientus, kad jie praneštu apie bet kokią reakciją į želę. Laikykite vaikams nepasipakiamoje vietoje. Užtikrinkite, kad „OptiLube Active CHG Free” būtų naudojamas pagal paskirtį bei suuderinamas su kitomis medicininėmis medžiagomis, kurios naudojamos kartu su želė. Skirta vienkartiniam naudojimui. Pakartotinis šios medžiagos su švirkštu naudojimas pacientui gali sukelti infekciją. Pakartotinis sterilizavimas, perdirbimas, valymas ir dezinfekavimas taip pat gali pakankeliu produktu savybėms ir traumuoti arba infekuoti pacientą. „OptiLube Active CHG Free” sudėtyje nėra latekso.

NĒSTUMAS IR ŽINDYMAS

Nēstumo metu arba krūtimi maitinančioms motinoms galima naudoti tik nurodžius gydytojui. Prieš naudojant želę, visada paklauskite, ar pacientė nesilaukia.

POVEIKIS GEBĒJIMUI VAI RUOTI IR**NAUDOTI MAŠININIUS ĮRENGINIJUS**

Gebėjimas vairuoti ir valdyti mechanizmus gali siek tiek sutriki, kai buvo panaudota lubrikuojanti želė su lidokainu. Jei pacientui naudojama ši priemonė, jis neturėtų vairuoti automobilio arba naudoti mašininius įrenginius.

VAISTINIŲ IR KITŲ KARTU NAUDOJAMŲ MEDŽIAGŲ SĄVEIKA

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

Propranololas: lidokaino plazmos klireno sumažėjimas;

Cimetidinas: lidokaino plazmos klireno sumažėjimas;

Antiaritminių produktai: lidokaino toksiskumo padidėjimas;

Fenitolojas arba barbitūrai: lidokaino plazmos lygio sumažėjimas.

Vartojoj ilgą laiką ir dideles dozes, gali būti pastebimos nurodytos sąveikos.

Jei naudojama pagal rekomendacijas, apie kliniškai svarbias sąveikas nepranešama.

NEPAGEDAUDAMI ŠALUTINIAI EFEKTAI

Kai 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 medicininiuose dokumentuose. Retais atvejais dėl lidokaino gali atsiristi padidėjusio jautrumo reakcijos, pavysdžių, raudonis, perstėjimas, pūslelis ar niežulys. Yra ir stiprių reakcijų rizika, tokiai kaip krauso spaudimo šokinėjimas, svaigulys, pykinimas, dusulys, bradikardija, traukulai ir anafalaksinis šokas. Lygius sial reakcijai, nebenaudokite „OptiLube Active CHG Free” ir pasikonsultuokite su gydytoju. Apie bet kokią rimtą išvirką ar veikimo surūpinimą, kuris galėtų turėti itakos saugiam, „OptiLube Active CHG Free” naudojimui, reikia pranešti gamintojui ir paciento valstybės kompetentingai

institucijai.

DOZAVIMAS

Rekomendacijos dėl dozavimo:

SUAUGUSIESIEMS: daugiausia 800 mg lidokaino per 24 valandas (x 3 švirkštai 11 ml) (x 6 švirkštai 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.

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

PERDOZAVIMAS

Pernelyg didelė dozė arba nedideli intervalai tarp dozių gali sukelti didelę koncentraciją plazmoje ir rintą neigiamą poveikį „OptiLube Active CHG Free“ negalima naudoti tuo pačiu metu, kaip ir kitas medicinines medžiagias ar vaistus, kurių sudėtyje yra vietinio anestetiko. Esant pernelyg didelai lidokaino absorbcijai į kraują, gali pasireikšti tokie simptomai, kaip poveikis centrinei nervų sistemai ir širdies ir kraujagyslių sistemos reakcijos. Pavartojus pernelyg didelę dozę arba ne taip, kaip nurodyta šiame informaciniame lapelyje, kreipkitės į gydytoją.

KAIP NAUDOTI

Gydymas turi priimti sprendimą, kokia „OptiLube Active CHG Free“ steriliros lubrikuojančios želė dozė (6 ml ar 11 ml) naudoti. Ši produkto rekomenduojama naudoti kaip aseptikos metodą.

- Prieš naudojimą išvalykite šlaplės angą ir ją supančią vietą;
- Tolygiai nuskiltkite popierinių pagrindą ir išsimkite sterilių švirkštą;
- Nuo švirkšto galo nuimkite dangtelį;
- Patepkite šlaplės angą lašelui želė, kad būtų lengviau įterpti;
- Tütelę ikiškite į šlaplės angą ir lėtai spauskite švirkšto stumoklį, kad į švirkštumėte reikiamą kiekį „OptiLube Active CHG Free“. PASTABA: „OptiLube Active CHG Free“ tepti šlaplėje, o ne ant įrenginio;
- Lubrikujantis želė poveikis pradeda jautis užteptimo metu.

Anestetikos poveikis pasireiškia 3–5 minutes.

Nenaudokite, jei pažeista pakuočė arba pakuočė atplėsta anksčiau nei reikia naudoti.

STERILIZAVIMAS

„OptiLube Active CHG Free“ pateikiamas sterilius.

Po pakavimo sterilizuoti gama spinduliuote. Nesterilizuokite pakartotinai.

LAIKYMAS IR TVARKYMAS

Švirkšto skalė skirta naudotojui patogumui. Joje nėra matavimo funkcijos.

Laikykite 5–30 °C (41–86 °F) temperatūroje, kol nesibaigė galiojimo data.

Laikykite sausoje, saulės spinduliuų nepasiekiamoje vietoje.

Neatvertų 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 skryscio išmetimą.

LVA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

PRODUKTA ATSAUCE/SATURS

CHG nesaturoša 6 ml pilnširke OptiLube Active CHG Free 1167

CHG nesaturoša 11 ml pilnširke OptiLube Active CHG Free 1168

11685 OptiLube Active CHG Free 11ml Pilnširke [miksts maišinys]

Šis yra informacijas materiāls lietotājam par CHG nesaturošo produktu OptiLube Active CHG Free. OptiLube Active CHG Free šiurci jums ir izrakstijis veselibas aprūpes specialistis. Nenododiet to nevienamei citam. Pirms lietošanas izlasiet visu žalų lietošanas instrukciju ir sagabąjet to, lai iegutu informaciją. Ja jums nav pārliecības par šo žalų lietošanu vai par to piemērotumus jums, lūdzu, vaicājiet mediķim.

PRODUKTA APRAKSTS

CHG nesaturošā šiurce OptiLube Active CHG Free (ar Lidokaīnu) ir sterila, vienreizējas lietošanas pilnširces ar uženī ūkstošu želeju, kas pieejamas 6 ml un 11 ml šiurču veidā.

SASTĀVDALAS

100G CHG nesaturošās želejas OptiLube Active CHG Free sastāvā ir:

Aktīvā sastāvdalā: • 2 g lidokaīna hidroholīda

Citas sastāvdalās:

- attīrīs ūdens; • propilēna glikols; • hidroksitilceluloze.

PAREDŽĒTAIS LIETOJUMS

CHG nesaturošā šiurce OptiLube Active CHG Free ir mediciniska ierice, kas palidz novērst traumas, ko pacientam izraisa katetrizācijas procedūras vai citas urinizvadkanāla procedūras ar efektīvu eljōšanu. Turklat CHG nesaturošā želeja OptiLube Active CHG Free satur šādu palielinību: vietējo anestētiku (lidokaīnu), kas palidz mazināt sāpes pacientam.

LIETOŠANAS INDIKĀCIJAS

CHG nesaturošās šiurces OptiLube Active CHG Free ir paredzētas urinizvadkanāla eljōšanai pirms urinizvadkanāla katetra un citu uroloģisko medicīnisko ierīcu, tostarp citoškopu, ieviešošanas.

KONTRINDIKĀCIJAS

CHG nesaturošās šiurces OptiLube Active CHG Free nedrīkst lietot, ja pacientam:

- ir zināma alergija vai paaugstināta jutība pret kādu no sastāvdājām;
- pacientam jebkādi bijusi reakcija uz lidokaīnu;
- ir bojātas vai asinjojošas glotādās, jo pastāv lidokaīna sistēmiskās absorbcijas risks. Nelielot bēriņam līdz 2 gadu vecumam. Nelielot intravenozai (IV) vai intramuskulārai (IM) injekcijai. Nenorit! Ja šis produkts ir norīts, lūdzu, meklējiet medicīnisko palīdzību. Nepieļauj saskari ar acīm. Ja tas nonāk saskarē ar acīm, meklējiet medicīnisko palīdzību.

BRĪDINĀJUMI UN PIERSĀDZĪBAS PASĀKUMI

CHG nesaturošās šiurces OptiLube Active CHG Free drīkst lietot tikai veselibas aprūpes specjalistu uzraudzībā saskanā ar vietējam vadlīnijām, protokoliem un procedūrām.

CHG nesaturošās šiurces OptiLube Active CHG Free nav piemērotas, ja pacientam:

- ir bojāts vai asinjojošs urinizvadkanāls.

Jāievēro piesardzība, lietot ņo želeju pacientiem, kuriem:

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

CHG nesaturošo šķirce OptiLube Active CHG Free nedrīkst lietot vienlaicīgi ar citām medicīnās ierīcēm vai zālēm, kas satur lidokainu vai citu vietējo anestētiku. Pacientiem, kas lieto šo želeju, var būt malziet dzelzo sajūta, bet tā parasti tiek pāriet, kad anestēzija sāk darboties. Mudiniet pacientus ziņot par jebkuru reakciju uz želeju. Glabāt bērniem nepieejamā vietā. Nodrošiniet, lai CHG nesaturošā šķirces OptiLube Active CHG Free ir piemērotas paredzētajam lietojumam un ir saderīgs ar citām medicīnās ierīcēm, kas lietojamas kopā ar to. Šī ir vienreiz lietojama ierīce. Šīs ierīces atkārtota lietošana var izraisīt pacienta inficēšanos / kontaminācijas pārnesi. Atkārtota sterilizēšana, atkārtota apstrāde, tīrīšana un dezinfekcija var arī negatīvi ietekmēt zāļu išpāsības, kā rezultātā pacientam var rasties traumas vai infekcija. CHG nesaturošā šķirce OptiLube Active CHG Free nesatur lateksu.

GRŪTNIECĪBA UN ZĪDĪŠANA

Grūtniecības un zīdiņas laikā lietot tikai ārsta vadībā! Pirms želejas lietošanas vienmēr jautājiet pacientēm, vai viņas nav bērniņa gaidībās.

IETEKME UZ SPĒJU VADĪT TRANSPORTLĪDZEKLĀS UN APKALPOT MEHĀNISMUS

Spēja vadīt transportlīdzeklus un apkalpot mehānismus pēc lidokainu saturošās smērvielas želejas lietošanas var nedaudz pasliktināties. Tāpēc pacientiem jāiesaka nevadīt un neizmantonot mašīnas.

ZĀĻU UN UZSŪCOŠO VIELU MIJEDARBĪBA

Atkarībā no lidokaina absorbcijas šo mijedarbību var novērot, lietojot kopā ar šādām zālēm:

Propranolols: lidokaina plazmas klirensa samazinājums;

Cimetidīns: lidokaina plazmas klirensa samazinājums;

Antiaritmiskie līdzekļi: lidokaina toksicitātes prieaugums;

Fenitoīns vai barbitūrāti: lidokaina koncentrācijas paziņēmāšanas plazmā.

Noteikta mijedarbība novērojama ilgstošas lietošanas un atkārtotu lielu devu gadījumā.

Lietojot ieteicamajā veidā, kliniski nozīmīga mijedarbība nav novērota.

NEVĒLAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Tāpat kā jebkuras zāles, CHG nesaturošā šķirce OptiLube Active CHG Free dažiem cilvēkiem var izraisīt blakusparādības. Šo zāļu blakusparādības ir jādokumentē pacienta lietā. Retos gadījumos var rasties lokālas paaugstinātas jutības reakcijas, piemēram, apsārtums, dzelzē, čūcas vai nieze un/vai sistēmiskas reakcijas pret lidokainu. Pastāv arī smagu reakciju risks, tostarp asinsspārniņa paziņēmāšanas, reibonis, sliktā dūsa, elpas trūkums, bradiķardija, krampji un anafilaktiskais šoks. Ja tā notiek, pārtrauciet lietot CHG nesaturošo šķirce OptiLube Active CHG Free un konsultējieties ar savu veselības aprūpes speciālistu. Par jebkādiem nopietniem starpgadījumiem vai darbības traucējumiem, kas var ietekmēt CHG nesaturošās šķirces OptiLube Active CHG Free drošību, jāzino rožotājam un tās dalībalvsts kompetentajai iestādei, kurā lietotājs un/vai pacients ir reģistrēts. Par visiem nopietniem negadījumiem vai nevēlāmajiem notikumiem saistībā ar ierīci, jāzino rožotājam un tās dalībalvsts kompetentajai iestādei, kurā atrodas

lietotājs un/vai pacients.

DEVAS

Ieteikumi attiecība uz devām:

PIEAUGUŠĀJIEM: katrā procedūrā maks. 800 mg lidokaina 24 stundu periodā (trīs 11 ml

šķircles) (sešas 6 ml šķircles),

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

Bērniem līdz 2 gadiem nedrīkst lietot lubrikanta želeju ar lidokaiņu.

PĀRDOZĒŠANA

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

IZMANTOŠĀNA

Lēmums par to, kāda izmēra (6 ml vai 11 ml) CHG nesaturošā OptiLube Active CHG Free sterilā lubrikanta pilnīgārce jālieto, jāpieejem veselības aprūpes speciālistam. Šo produktu ieteicamai lieto aseptiskas metodes ietvaros.

- Pirms lietošanas notiņiet urinizvadkanālu atveri un zonu ap to;
- vienmērīgi noplietiš papīra pamatni un izņemiet sterilo šķirci;
- no šķircles gala noņemiet vāciņu;
- uzieciet zelejas pilīenu urinizvadkanāla atverei, lai atvieglotu sākotnējo ieveltošanu;
- ielieciņi sprauslu urinizvadkanāla atverē un lēnām nospiest šķirces virzuli, izspiežot nepeicēšamo CHG nesaturošās OptiLube Active CHG Free želejas daudzumu. PIEZĪME: CHG nesaturošā želeja OptiLube Active CHG Free jāuzklāj uz urinizvadkanāla, nevis tieši uz ierīces;
- želejas ielīgošanas išpāsības sāk iedarboties lietošanas laikā.

Nelietot, ja iepakojums pirms lietošanas ir bojāts vai netīši atvērts.

STERILIZĀCIJA

CHG nesaturošā šķirce OptiLube Active CHG Free tiek piegādāta sterilā veidā.

Sterilizēta ar gamma starojumu pēc iepakošanas procesa. Nesterilizēt atkārtoti!

UZGLABAŠĀSA UN LIETOŠĀNA

Skala uz šķircles ir paredzēta vispārīgai informācijai lietotājam.

Tai nav mērījumu funkcijas. Uzglabāt 5–30 °C (41–86 °F) temperatūrā līdz deriguma termiņa beigām. Nedrīkst izmantot pēc deriguma termiņa beigām.

LIKVIDĒŠANA

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

REFERENCA/VSEBINA IZDELKA

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

1168 OptiLube Active CHG Free, 11 ml predhodno napolnjena brizga

11685 OptiLube Active CHG Free 11ml Napolnjena injekcijska brizga [mehka vrečka]

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

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

Pred uporabo preberite celoten informativni letak in ga shranite za poznejsjo 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:

- prečiščena voda; • propilen glikol; • hidroksietil celuloza.

NAMEN UPORABE

OptiLube Active CHG Free je medicinski pripomoček, ki pomaga preprečevati poškodbe pacienta med postopki kateterizacije ali drugimi uretralnimi postopki z učinkovitim manjanjem. Poleg tega vsebuje OptiLube Active CHG Free naslednje pomožne medicinske snovi: lokalni anestetik (lidokain) za pomoč 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 cistoskopij.

KONTRAINDIKACIJE

OptiLube Active CHG Free se ne sme uporabljati pri pacientih:

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

Ne uporabljajte pri otrocih, mlajših od 2 let. Ne uporabljajte za intravenska (IV) ali intramuskularna (IM) vibrizgavanje. 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.

Potrebna 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 epilepsijo.

OptiLube Active CHG Free se ne sme uporabljati sočasno z drugimi medicinskimi pripomočki ali zdravili, ki vsebujejo lidokain ali druge lokalne anestetike. Pacienti lahko občutijo rahlo zbadanje ob nanosu gela, vendar to običajno preneha, ko začne anestetik delovati. Spodbudite paciente, da poročajo o kakršni koli reakciji na gel. Hranite zunaj dosega otrok. Poskrbite, da bo OptiLube Active CHG Free primeren za namensko uporabo in združljiv z drugimi medicinskimi pripomočki, ki bodo uporabljeni skupaj z njim. To je pripomoček za enkratno uporabo. Ponovna uporaba pripomočka lahko povzroči okužbo/navzkrižno 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.

NOŠEĆNOST IN DOJENJE

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

UČINKI NA SPOSOBNOST VOŽNJE IN UPRAVLJANJA STROJEV

Sposobnost vožnje in upravljanja strojev je lahko rahlo zmanjšana po uporabi mazalnega gela 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 hudih reakcij, kar vključuje znižanje krvnega tlaka, omotico, slabost, težko dihanje, bradi-kardijo, krče in anafilaktični šok. Če pride do tega, prenehajte z uporabo OptiLube Active CHG Free in se posvetujte z zdravnikom. Vsakresen 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:

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

ZÁ OTROKE (od 2 do 15 let): maks. 0,3 ml gela/kg telesne mase (\approx 6 mg lidokaina/kg) se priporuča na 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 ravn plazme in resne neželenje učinkov. OptiLube Active CHG Free se ne sme uporabljati skupaj z drugimi medicinskimi pripomočki ali zdravili, ki vsebujejo lokalna anestetična sredstva. V primeru čezmernih absorpcij **lidokaina** v krvni obtoku, lahko simptomi vključujejo učinke na osrednje živčevje in kardiovaskularne reakcije. V primeru čezmernih uporab ali uporab zunaj teh smernic poščite zdravniško pomoč.

NAČIN UPORABE

Odločitev 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 okoliško območje;
- Enakomerno odlepite papirnatno 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 potreben količino pripomočka OptiLube Active CHG Free. OPOMBA: OptiLube Active CHG Free je treba nanesti na uretro in ne neposredno na pripomoček;
- Mazalne značnosti gela začnejo učinkovati v trenutku nanosa.

Anestetik začne delovati v 3-5 minutah.

Ne uporabljajte, če je embalaža poškodovana ali pred uporabo nemarano odprta.

STERILIZACIA

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, zaščiteno pred neposredno sončno svetlobo. Neodprta embalaža ima rok uporabnosti 3 leta. Ne uporabljajte po izteku roka uporabnosti.

ODLAGANJE MED ODPAĐKE

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

SVK INŠTRUKCIE NA POUŽÍVANIE

REFERENCIA VÝROBKU/OBSAH

Predplnená injekčná striekačka 1167 OptiLube Active CHG Free 6 ml

Predplnená injekčná striekačka 1168 OptiLube Active CHG Free 11 ml

11685 OptiLube Active CHG Free 11ml Naplnená injekčná striekačka [mäkké vrecko]

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

OptiLube Active CHG Free vám predpísal zdravotnícky pracovník. S nikym iným ho nezdieľajte. Pred použitím si prečítajte celú písomnú informáciu o výrobku a uschovajte ju. Ak si nie ste isti, ako tento výrobok používať alebo či je pre vás vhodný, vyhľadajte lekársku pomoc.

POPIIS VÝROBKU

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 ingrediencia: • 2 g lidokániumpchloridu

Ďalšie zložky:

- čistena voda; • propylénglykol, • hydroxyetylcelulóza.

ÚČEL POUŽITIA

OptiLube Active CHG Free je zdravotnícka pomôcka, ktorá účinou lubrikáciou pomáha predchádzať traumám spôsobeným pacientovi počas kateteračných zákokov alebo iných zákokov 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 precipitivenosťou na ktorúkolvek z pomocných látok,
- ktorí mají v minulosti reakciu na lidokain,
- u ktorých došlo k poškodeniu alebo krávanciu sliznic z dôvodu rizika systémovej absorpcie lidokainu.

Nepoužívajte pri detoch mladších ako 2 roky. Nepoužívajte na intravenózne (IV) alebo intramuskulárne (IM) injekcie. Nepoužívajte perorálne. V prípade požitia vyhľadajte lekársku pomoc. Nepoužívajte do očí. Ak dojdete 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.

Opatne postupujte pri použíti želé na pacientoch, ktorí:

- majú problémy so srdcom alebo užívajú lieky na liečbu nepravidelného srdcového rytmu,
- majú problémy s pečeňou,

• sú epileptickí.

OptiLube Active CHG Free sa nesmie používať súčasne s inými zdravotníckymi pomôckami alebo liekmi obsahujúcimi lidokáin či inými lokálnymi anestetikmi. Po aplikácii môže želé pacientov mierne štípať, čo však zvyčajne prestane, keď začne pôsobiť anestetikum. Vyzvite pacientov k tomu, aby hľasili každú reakciu na želé. Uchovávajte mimo dosahu detí. Zaistite, aby bol **OptiLube Active CHG Free** vhodný na účel použitia a kompatibilný s inými zdravotníckymi pomôckami, ktoré sa majú spolu s ním používať. Toto je jednorazová pomôcka. Opatrné použitie môže viesť k infekcii alebo krízovej kontaminácii pacienta. (Re)sterilizácia, opatrné 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.

ÚCINKY NA SCHOPNOSŤ VIESŤ VOZIDLÁ A POUŽÍVAŤ STROJE

Schopnosť viesť vozidlá a obsluhovať stroje sa môže po použití želé s lidokáinom mierne znížiť. Pri ovplynení schopnosti pacientom odporučte, aby neviedli vozidlá ani neobsluhovali stroje.

INTERAKCIE ABSORBOVANÝCH LIEKOV A LÁTOK

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

Propranolol: Zniženie plazmatického klírensu lidokainu,

Cimetidín: Zniženie plazmatického klírensu lidokainu,

Antiajrytmické produkty: Zvýšenie toxicity lidokainu,

Fenytoin alebo barbituráty: Zniženie plazmatických hladín lidokainu.

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

NEZIADUCE VEDĽAJŠIE ÚCINKY

Tak ako všetky lieky, aj **OptiLube Active CHG Free** môže v niektorých osôb spôsobovať vedľajšie účinky. Vedľajšie účinky tohto lieku musia byť zdokumentované v záznamoch pacientov. V zriedkavých prípadoch sa môžu vyskytnúť lokálne reakcie precipitivnosti, ako je začervenanie, pichanie, plžigrie alebo svrbenie a/alebo systémové reakcie na lidokáin. Existuje tiež riziko závažných reakcií vrátane poklesu krvného tlaku, závratov, nevolnosti, dýchavčnosti, bradycardie, krív a anafylaktického soku. Ak tomu dojde, prestaňte **OptiLube Active CHG Free** používať a obráťte sa na svojho lekára. Akúkolvek väznu príhodu 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

Odporučané dávkovanie:

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

PRE DETI (od 2 do 15 rokov): odporučané dávkovanie pre jednotlivý zárok je max. 0,3 ml gélu/kg telesnej hmotnosti (\cong 6 mg lidokáinu/kg) a nie viac ako štyri dávky počas 24 hodín.

Lubrikáčny gél s lidokáinom nie je určený na použitie pri deťoch do 2 rokov.

PREDÁVKOVANIE

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

SPÔSOB POUŽITIA

O použitéj veľkosti (6 ml alebo 11 ml) naplnenej injekčnej striekačky so sterilným lubrikáčnym 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 uzáver 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 piest injekčnej 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.

STERILIZÁCIA

Výrobok **OptiLube Active CHG Free** sa dodáva sterilný.

Po procese balenia je sterilizovaný gama žiareniom. 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 prameho slnčného žiarenia. Neotvorené balenia majú 3-ročnú trvanlosť. 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.

REFERENCA PROIZVODA / SADRŽAJ

1167 OptiLube Active CHG Free 6 ml prethodno napunjena štrcaljka
 1168 OptiLube Active CHG Free 11 ml prethodno napunjena štrcaljka
 11685 OptiLube Active CHG Free 11ml Prethodno napunjena štrcaljka [meka vrećica]

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; • hidroskeltceluloza.

NAMJENA

OptiLube Active CHG Free medicinski je proizvod koji pomaže u sprečavanju traume pacijenta tijekom postupka kateterizacije ili drugih postupka 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 болi kod pacijenata.

INDIKACIJE ZA UPORABU

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

KONTRAINDIKACIJE

OptiLube Active CHG Free ne smije se koristiti kod pacijenata:

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

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

UPOZORENJA 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 krvari.

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 počeoće prilikom primjene gela, no ono obično prestane nakon što anestetik počne djelovati. Potaknite pacijenta da priveli bilo kakvu reakciju na gel. Držati van dohvata djece. Provjerite odgovara li OptiLube Active CHG Free predviđenoj 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 značajke proizvoda, rezultirati traumom ili infekcijom kod pacijenta. OptiLube Active CHG Free ne sadrži lateks.

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 apsorpciji lidokaina, te interakcije moguće je vidjeti kada se upotrebljava zajedno sa sljedećim lijekovima:

Propranolol: smanjenje klijrena lidokaina iz plazme;

Cimetidin: smanjenje klijrena lidokaina iz plazme;

lijekovi protiv aritmije: povećanje toksičnosti lidokaina;

Fenitoin ili barbiturati: smanjenje razine lidokaina iz plazme.

Navedene interakcije pojavljuju se nakon dugotrajne uporabe i ponovljениh 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 rjetkim slučajevima može doći do lokalne preosjetljivosti, kao na primjer crvenila, pečenja, stvaranja mjejhura ili svraba i/ili sustavnih reakcija na lidokain. Također potiči od ozbiljnijih reakcija koje uključujući pad krvnog tlaka, vrtoglavicu, mučninu, zaduhu, bradiarkidiju, sinkopu i anafilaktički šok. Ako dođe do toga, prestanite upotrebljavati 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 proizvođači 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 štrcaljke za 11 ml) (x 6 štrcaljki za 6 ml),

ZA DJECU (između 2 i 15 godina): maks. 0,3ml gela/kg B.W (\cong 6 mg **lidokaina/kg**) preporučeno je po postupku i ne smiju se upotrijebiti više od četiri doze u roku od 24 sata Lubrikant gel s **lidokainom** ne smije se koristiti na djeci 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 središnjiji 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 cete veličinu (6 ml ili 11 ml) **OptiLube Active CHG Free** sterilnog lubrikatnog gela u prethodno napunjenoj štrcaljki 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 štrcaljku;
- Uklonite poklopac s jednog kraja štrcaljke;
- Nanesite kapljicu gela na otvor uretre da biste olakšali početno umetanje;
- Umetnute štrcaljku u otvor uretre i lagano pritisnite klip štrcaljke da biste uštrcali dovoljnu količinu gela **OptiLube Active CHG Free**. **NAPOMENA:** **OptiLube Active CHG Free** trebalо bi nanijeti 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 nenamjerno otvoreno prije uporabe.

STERILIZACIJA

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

ČUVANJE I RUKOVANJE

Ljestvica na štrcaljki služi korisniku za orientaciju, a ne za mjerjenje. Čuvati na temperaturama od 5-30 °C (41-86 °F) do datuma isteka roka trajanja. Čuvajte na 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

11685 OptiLube Active CHG Free 11ml Προγεμισμένη σύριγγα [μαλακή θήκη]

Πρόκειται για ένα ενημερωτικό φυλλάδιο των προϊόντων **OptiLube Active CHG Free** που απευθύνεται στους χρήστες. Το **OptiLube Active CHG Free** συνταγογραφήθηκε για εσάς από έναν Επαγγελματία Υγείας. Μην το μοιράζετε με τρίτους. Διαβάστε ολόκληρο το ενημερωτικό φυλλάδιο προϊόντων πριν τη χρήση και φυλάξτε το για την ενημέρωσή σας. Εάν δεν είστε σίγουροι για ποιάς να χρησιμοποιήσετε αυτό το προϊόν ή για το έαν 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 γελή διαθέσιμη σε ουρίγγες των 6 ml και 11 ml.

ΣΥΣΤΑΤΙΚΑ

100g **OptiLube Active CHG Free** περιέχουν:

Ενεργό συστατικό: • Σγρ. Υδροχλωρική λιδοκαΐνη

Άλλα συστατικά:

• Καθαρό Νερό, • Προπολεογλυκόλη, • Υδροξυαιθυλοκυτταρίνη.

ΠΡΟΒΛΕΠΟΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ

To **OptiLube Active CHG Free** είναι μια ιατρική συσκευή που μέσω της λίπανσης θορήα στην πρόληψη του τραυματισμού που προκαλείται στον ασθενή κατά τις διαδικασίες καθητριασμού ή άλλων ουρηθρικών διαδικασιών. Επιπλέον, το **OptiLube Active CHG Free** περιέχει την ακόλουθη θορητική φαρμακευτική ουσία: τοπικό αναισθητικό (λιδοκαΐνη) για τη μείωση του πόνου του ασθενούς.

ΕΝΔΕΙΞΗ ΧΡΗΣΗΣ

To **OptiLube Active CHG Free** έχει σχεδιαστεί για να λιπάνει την ουρήθρα πριν από την εισαγωγή ενός καθετήρα ουρήθρας και άλλων ουρολογικών ιατρικών συσκευών, συμπεριλαμβανομένων των κυτεοσκοπών.

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

To **OptiLube Active CHG Free** δεν πρέπει να χρησιμοποιείται σε ασθενείς:

- Με γνωστές αλλεργίες ή υπερευασθητίσια σε οποιοδήποτε από τα συστατικά.
- Σε όσους εμφανίζουν αντίδραση στη λιδοκαΐνη.
- Σε όσους έχει προκληθεί βλάβη ή αιμορραγία στις μεμβράνες βλεννογόνου λόγω του κινδύνου συστηματικής απορρόφησης της λιδοκαΐνης.

Μην χρησιμοποιείτε σε παιδιά κάτω των 2 ετών. Μην χρησιμοποιείτε στοματικά. Σε περίπτωση κατάποσης, ζητήστε ιατρική συμβουλή. Μην το χρησιμοποιείτε στα μάτια. Εάν έρθει σε επαφή με τα μάτια, ζητήστε ιατρική συμβουλή.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ΚΑΙ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

To **OptiLube Active CHG Free** πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο υπό την επιβλεψη

Επαγγελματιών Υγειονομικής Περιθαλψης σύμφωνα με τις κατά τόπους οδηγίες, πολιτικές και διαδικασίες.

To Optilube Active CHG Free δεν ενδέκινυται, εάν ένας ασθενής:

- έχει πάσχουσα ή αιμορραγούσα ουρήθρα.

Πρέπει να ληφθεί μέριμνα όταν χρησιμοποιείτε 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 ελαφρύ τοίμημα κατά την εφαρμογή της γέλης, αλλά αυτό συνήθως σταματά μόλις αρχίσει να λειτουργεί το αναισθητικό. Ενθαρρύνετε τους ασθενείς να αναφέρουν όποιαδήποτε αντίδραση στη γέλη. Να φυλάσσεται μακριά από παιδιά. Βεβαίωσθε ότι Optilube Active CHG Free είναι κατάλληλη για την προβεπόμενη χρήση και συμβατή με άλλες ιατρικές συσκευές που πρόκειται να χρησιμοποιηθούν σε συνδυασμό με αυτό. Είναι ουσική μιας χρήσης. Η επαναχρησιμοποίηση αυτής της συσκευής μπορεί να οδηγήσει σε μόλυνση τους ασθενεύς ή διασταυρούμενη επιμόλυνση. Η επαν/αποτείρωση, η επανεξέργασία, ο καθαρισμός και η παλλανόμων μπορεί επίσης να θεσσούν σε κίνδυνο τα χαρακτηριστικά του προϊόντος, με αποτέλεσμα τον τραυματισμό ή τη μόλυνση του ασθενούς. To Optilube Active CHG Free δεν περιέχει λάτεξ.

ΚΥΗΗ ΚΑΙ ΓΑΛΟΥΧΙΑ

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

ΕΠΙΤΩΣΕΙΣ 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.

ΑΛΛΗΛΕΠΙΔΑΡΣΕΙΣ ΤΩΝ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ

ΟΥΣΙΩΝ ΚΑΙ ΟΥΣΙΩΝ ΠΟΥ ΑΠΟΡΡΟΦΟΝΤΑΙ

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

Προπρανολόλη: Μείωση της κάθαρσης του πλάσματος της λιδοκαΐνης.

Σιμετιδίνη: Μείωση της κάθαρσης του πλάσματος της λιδοκαΐνης.

Αντιαρρυθμικά προϊόντα: Αύξηση της τοξικότητας της λιδοκαΐνης.

Φαινοτονίη ή βαρβιτουρικά: 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 σημαντικές αλληλεπιδράσεις.

ΑΝΕΠΙΟΥΜΗΤΕΣ ΠΑΡΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Όπως κάθε φάρμακο, το Optilube Active CHG Free ενδέχεται να προκαλέσει παρενέργειες σε μερικούς ανθρώπους. Οι παρενέργειες αυτού του προϊόντος πρέπει να

τεκμηριώνονται σε αρχεία ασθενών. Σε σπάνιες περιπτώσεις ενδέχεται να εμφανιστούν τοπικές αντιδράσεις υπερευασθητίας, όπως ερυθρότητα, ταύχημα, φουσκάλες ή κνημόσης ή/και συστηματικές αντιδράσεις στη λιδοκαΐνη. Υπάρχει επίσης κίνδυνος σοβαρών αντιδράσεων, συμπελαμβανομένης της πτώσης της αρτρικής πίσεις, του λιγύου, της ναυτιάς, της δυσπνοίας, της βραδύκαρδίας, των σπασμών και των αναφυλακτικών σοκ. Εάν συμβεί αυτό, σταματήστε να χρησιμοποιείτε το Optilube Active CHG Free και συμβουλεύετε τον Επαγγελματία Υγείας σας. Οποιοδήποτε σοβαρό περιστατικό ή δυσλειτουργία που μπορεί να επηρέασε την ασθενεία του Optilube Active CHG Free πρέπει να αναφέρεται στον κατασκευαστή και την Αρμόδια Δρήγη του Κράτους Μέλουν στο οποίο είναι εγκατεστημένος ο χρήστης ή/και ο ασθενής,

ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ

Συστάσεις δοσολογίας:

ΓΙΑ ΕΝΗΛΙΚΕΣ: Μέγιστο: 800 mg λιδοκαΐνης κατά τη διάρκεια μιας περιόδου 24 ωρών (x3 σύριγγες των 11 ml) (x6 σύριγγες των 6 ml),

ΓΙΑ ΠΑΙΔΙΑ (μεταξύ 2 και 15 χρονών): Μέγιστο: 0.3ml γέλης/kg Συνιστάται σ.β. (≈6mg Lidocaine/kg) ανά διαδικασία και δεν πρέπει να χορηγούνται περισσότερες από τέσσερις διενές 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 ανεπιθύμητες ενέργειες. Το Optilube Active CHG Free δεν πρέπει να χρησιμοποιείται ταυτόχρονα με οποιαδήποτε 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 οδηγών, ζητήστε ιατρική συμβουλή.

ΠΩΣ ΝΑ ΤΟ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΤΕ

Η απόφαση ως προς το ποιο μέγεθος (6 ml ή 11 ml) του Optilube Active CHG Free αποτελεσμένου λιπαντικού γέλης σε προγειωμένη σύριγγα πρόκειται να χρησιμοποιηθεί λαμβάνεται από τον Επαγγελματία Υγείας. Συνιστάται το προϊόν αυτό να χρησιμοποιείται ως μέρος μιας ασπριποτήκης τεχνικής.

- Καθαρίστε το ανίογμα στην ουρήθρα και τη γύρω περιοχή πριν από τη χρήση.
- Ανοίξτε ομοιόμορφα το κάλυμμα του χαρτού και αφαιρέστε την αποτελεσμένη σύριγγα.
- Αφαιρέστε το καπάκι από το άκρο της σύριγγας.
- Εφαρμόστε μια σταγόνα γέλης στο ανίογμα της ουρήθρας για να κάνετε την αρχική εισαγωγή ευκολότερη.
- Τοποθετήστε το ακροφύσιο στο ανίογμα της ουρήθρας και πιέστε το έβαλτο της σύριγγας αργά για να απευθεύθεστε την απαραίτητη ποσότητα Optilube Active CHG Free. ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Το Optilube Active CHG Free πρέπει να εφαρμόζεται στην ουρήθρα, όχι απευθείας στη συσκευή.
- Τα χαρακτηριστικά λίπανσης της γέλης αρχίζουν να δρουν κατά τη στιγμή της

تعليمات الاستخدام

تعليمات الاستخدام

مرجع/محظيات المنتج

خالي من الكالوكوهيكسيندين

Optilube محققة بحجم 6 مل مملوأة مسقّى من هلام التشحيم

محفنة بحجم 11 مل مملوأة مسقّى من هلام التشحيم

(Optilube Active CHG Free) النشط

حقنة مملوأة مسقّى [حقيقة ناعمة]

1167 Optilube محققة بحجم 6 مل مملوأة مسقّى من هلام التشحيم

محفنة بحجم 11 مل مملوأة مسقّى من هلام التشحيم

1168 Optilube Active CHG Free 11ml

Optilube Active CHG Free)

الملائكة للمسخدمين. تم وصف Optilube Active CHG Free هذه هي نشرة معلومات منتج

لك من قبل أخصائي الرعاية الصحية. لا تشارك مع أي شخص آخر، اقرأ

نذرة معلومات المنتج بالكامل قبل استخدامه واحتفظ بها لراجعتها عند ضرورة. إذاً تكون متأكداً من

كيفية استخدام هذا المنتج. أو ما إذا كان مناسباً لك. فيرجح طلب المشورة الطبية

وصف المنتج

عبارة عن حقنة معدة للاستخدام مرة واحدة (مع ليدوكانين)

ويعبة مسقّى مع هلام قابل للذوبان في الماء، متوفّر مع مهاقن بحجم 6 مل و 11 مل

المكونات

على: • 2 غرام ليدوكانين هيدروكوريدي، المكونات Optilube Active CHG Free تحصني 100 غرام من

الأخرى: • ماء نقي؛ • بروبيلين غليكول؛ • هيدروكوليبيثيل السليزور

الغرض المقصود

هو آداة طبية تساعد على منع حدوث صدمة لمريض أثناء عمليات إن

Optilube على القسطرة أو عمليات الإحليل الأخرى عن طريق التزيق الفعال، بالإضافة إلى ذلك، يحتوي

Active CHG Free على المادة الطبية المساعدة التالية: مخدر موضعي (ليدوكانين) للمساعدة في تخفيف ألم

المريض.

إشارة للاستخدام

لتثبيت مجري البول قبل إدخال قسطرة مجرى البول وغيرها من Optilube Active CHG Free تم تصميم

الأجهزة الطبية الخاصة بالمسالك البولية بما في ذلك مناظير المثانة

موازن الاستعمال

مع المرضى في الحالات التالية: Optilube Active CHG Free يجب عدم استخدام

* وجود حساسية معروفة أو فرط حساسية تجاه أي من المكونات. • من سبق أن تعرض لرد فعل تجاه

الليدوكانين. • الذين أصيبوا بأضرار أو نزيف في الأغشية المخاطية بسبب خطر المتصاص الجهازي لليدوكانين.

غير مخصص للاستخدام مع الأطفال الذين تقلّ أعمارهم عن ستة. غير مخصص للاستخدام في الحقن

غير مخصوص للاستخدام عن طريق الفم، في حالة الإنعاش، يرجى طلب المشورة (IM) أو (الضللي (IV)) الوريدي

البطيء. لا يستخدم في العين. في حال ملامسته العينين، يرجى طلب المشورة الطبية

التحذيرات والاحتياطات

فقط تحت إشراف متخصص الرعاية الصحية وفيما يلي

للاتصالات والسياسات والإجراءات الطبية المتبعة.

مناسباً إذا كان المريض: • يعاني من تلف أو زرنيق في البروستات

يجب توخي المدير عند استخدام الهلام مع المرضى الذين: • يعانون من مشاكل في القلب أو يتداون أدوية

لعلاج عدم انتظام ضربات القلب؛ • لديهم مشاكل في الكبد: • يعانون من الصرع.

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

التي تحتوي على ليدوكانين أو مخدر موضعي آخر. قد يعاني المرضى من شعور بوخز خفيف عند وضع الهلام.

لكن هذا يتوقف عادةً مجرد أي بيدأ المخدر في العمل. يجب تشجيع المرضى على الإبلاغ عن أي رد فعل تجاه مناسب للستخدام Optilube Active CHG Free. يلاحظ عبئياً عن متناول الأطفال.

المقصود ومتوفقاً مع الأجهزة الطبية الأخرى عند استخدامها جنباً إلى جنب معه. هذه الجهاز مخصص للاستخدام مرة واحدة. قد تؤدي إعادة استخدام هذا الجهاز إلى إصابة المريض باللثوة/انتقامه له. قد تؤدي إعادة التقطيم وإعاقة الماء والرطوبة والتقطيف والتقطيف وأيضاً إلى الإضرار بخاصيص المنتج. مما يؤدي إلى إصابة خالي من مادة اللاتكس Optilube Active CHG Free المريض بصدمة أو إصابة من نوع ما. إن

الحمل والرضاعة:
يستخدم أثناء الحمل والرضاعة تحت إشراف الطبيب حضراً. يجب سؤال المريضة دائمًا إذا كانت حاملاً قبل استخدام الهرم.

التأثيرات على القدرة على القيادة واستخدام الآليات

قد تتأثر القدرة على القيادة وتتشكل الآليات بشكل طيف بعد استخدام هلام التشحيم مع الليدوكتين. في حالة التأثر بذلك، يجب تصحيف المرضى بعدم القيادة أو استخدام الآليات.

تفاعلات المواد الطبية والمواد التي يتم امتصاصها

اعتماداً على امتصاص الليدوكتين، يمكن ملاحظة هذه التفاعلات عند استخدامها مع الأدوية التالية: بروبروتوكولون: تقليل تصفية البلازماء الليدوكتين: سيفيتين: في تصفية البلازماء الليدوكتين. المضادة لاضطرابات: زيادة سممة الليدوكتين. الباربيتون أو الباربيتورات: انخفاض في مستويات البلازماء من الليدوكتين. يمكن رؤية التفاعلات المعددة في استخدام طول الآدم والجرعات العالية المتكررة. عند تناوله على النحو الموصى به، لم يتم الإبلاغ عن تفاعلات مهمة سريرياً.

الآثار الجانبية غير المرغوب فيها

في أثار جانبية لدى بعض الأشخاص، يجب توثيق Optilube Active CHG Free مثل أي دواء، قد يتسبّب الآثار الجانبية لهذا المنتج في سجلات المرضي، وفي حالات نادرة قد تحدث تفاعلات فردية في الحساسية الملوّبة، مثل الإحصار أو الوخز أو التقرّح أو الحكة وأرزوود الفعل الهزاز على الليدوكتين. هناك أيضًا خطير حدوث تفاعلات شديدة بما في ذلك انفاسان ضغط الدم، والدوخة، والغثيان، وضيق التنفس، وخطير القلب، Optilube Active CHG Free واستشر أخصائي الرعاية الصعيدية. يجب الإبلاغ عن أي حادث أو عطل خطير قد يوثق على سلامة Active CHG Free إلى الشركة المصنعة والسلطنة المختصة في الدولة العضو التي تم إنشاء المستخدم فيها / أو يقيم المريض فيها.

توصيات

الجرعة:

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

للنظام بين 2 و 15 سنة: الحد الأقصى الموصى باستخدامه هو 0.3 مل / كغ من وزن الجسم (6 ملغم ليدوكتين / كغ) لكل جرعة ولا ينبغي إعطاء أكثر من أربع جرعات خلال 24 ساعة.

بالنسبة للأطفال الذين أقلّ عمرهم عن ستين، يجب عدم استخدام هلام التشحيم مع الليدوكتين.

يمكن أن تؤدي الجرعة الزائدة أو الفترات 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 مخدر مخدر الليدوكتين في مجرى الدم، قد تشمل الأعراض حدوث تأثيرات على الجهاز العصبي المركزي ورذود فعل القلب والأوعية الدموية. في حالة الاستخدام المفترض أو الاستخدام خارج هذه الإرشادات، يرجى طلب المنشورة الطبية.

كيفية الاستخدام

يأخذ أخصائي الرعاية الصحية القرار بشأن حجم حقنة هلام التشحيم

المعقمة والمعلجة مسبقاً وأماكنه للاستخدام. يوصي باستخدام هذا المنتج كجزء من تقنية التعقيم. (11 مل قم بتنظيف فتحة مجرى البول والمنطقة المحيطة بها قبل استخدامه: • قشر الغطاء الورقي بالتساوي وأخر المحقنة المعقمة: • أزل الغطاء من نهاية المحقنة: • وضع قفرة من هلام على فتحة مجرى البول لجعل الدليل الأولي أسيلاً: • أدخل الغطاء في فتحة مجرى البول واغسل على مكبس المحقنة ببطء تحرير الكمية Optilube Active CHG Free ملاحظة: يجب تطبيق Optilube Active على الجهاز، ثم تبديل المحقنة على مجرى البول، وليس مباشرة على الجهاز: • تبدأ خاصيّة تشحيم هلام في التأثير في وقت Optilube Active CHG Free على مجرى البول، وليس مباشرة على الجهاز: • تبدأ خاصيّة تشحيم هلام في التأثير في وقت Optilube Active CHG Free 5-3 دقائق.

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

التعقيم: مقفيماً، التعقيم يتم بأشعة جاما بعد عملية التغليف. لا تُعد Optilube Active CHG Free يتم توفير التعقيم.

الخزين والمعلاجة

المقياس الموجود على المحقنة مخصوص لتجويه المستخدم. لا يحتوي على وظيفة قياس، يُخزن في درجة حرارة تتراوح بين 30-5 درجة مئوية (86-41 درجة فهرنهايت) حتى تاريخ انتهاء الصلاحية، يحفظ في مكان جاف بعيداً عن أشعة الشمس المباشرة، العبوات غير المفتوحة لها صلاحية ملدة 3 سنوات. لا تستعمله بعد انتهاء تاريخ الصلاحية.

الخلص من المنتج وفقاً للسياسات والإجراءات المحلية، بما في ذلك أي Optilube Active CHG Free يجب التخلص من سوائل متبقية في المحقنة.

NOTES

NOTES