

optilube.TM active



Instructions for use



GBR INSTRUCTIONS FOR USE

PRODUCT REF/CONTENTS

1160 OptiLube Active 6ml Prefilled Syringe

1161 OptiLube Active 11ml Prefilled Syringe

This is an OptiLube Active product information leaflet for the user.

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

INGREDIENTS

100g of OptiLube Active contains:

Active Ingredients

• 0.05g Chlorhexidine Gluconate; • 2g Lidocaine Hydrochloride.

Other Ingredients

• Purified Water; • Propylene Glycol; • Hydroxyethyl cellulose;
• Methyl Hydroxybenzoate; • Propyl Hydroxybenzoate.

INTENDED PURPOSE / CLINICAL BENEFIT

OptiLube Active 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 contains the following ancillary medicinal substances; antiseptic (Chlorhexidine) and local anaesthetic (Lidocaine) to help reduce the risk of infection and pain for the patient.

INDICATION FOR USE

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

ACCESS TO THE SUMMARY SAFETY AND CLINICAL PERFORMANCE (SSCP)

OptiLube Active is available in the European database (Eudamed) with the basic UDI-DI code 869870333TD06Q5. The SSCP can be accessed via Eudamed's public website <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

CONTRAINDICATIONS

OptiLube Active must not be used in patients:

- With known allergies or hypersensitivity to any of the ingredients.
 - Who have ever had a reaction to Lidocaine or Chlorhexidine.
 - Who have damaged or bleeding mucous membranes because of the risk of systemic absorption of the Lidocaine and Chlorhexidine.
- 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 must only be used under the supervision of Healthcare Professionals in accordance with local guidelines, policies and procedures.

OptiLube Active 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 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 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 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 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 and/or Chlorhexidine. 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 and consult your Healthcare Professional.

Any serious incident or malfunction which may affect the safety of OptiLube Active 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 (\cong 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 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 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.

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

FRA MODE D'EMPLOI

RÉF PRODUIT/CONTENU

Seringue préremplie 6 ml 1160 OptiLube Active

Seringue préremplie 11 ml 1161 OptiLube Active

Ceci est une notice d'information sur le produit OptiLube Active destinée à l'utilisateur.

OptiLube Active vous a été prescrit par un professionnel de santé. Ne le partagez pas avec d'autres personnes. Veuillez lire l'intégralité de la notice du produit avant l'utilisation et la conserver pour votre information. Si vous n'êtes pas sûr de savoir comment utiliser ce produit et s'il est adapté à votre cas, veuillez consulter un médecin.

DESCRIPTION DU PRODUIT

OptiLube Active (avec de la lidocaïne et de la chlorhexidine) est une seringue préremplie stérile, à usage unique, contenant de la gelée hydrosoluble, disponible en seringues de 6 et 11 ml.

INGRÉDIENTS

100 g d'OptiLube Active contient :

Ingrédients actifs

• 0,05 g de chlorhydrine gluconate ; • 2 g de chlorhydrate de lidocaïne

Autres ingrédients

• Eau purifiée ; • Propylène glycol ; • Hydroxyéthyl cellulose ;

• Hydroxybenzoate de méthyle ; • Hydroxybenzoate de propyle.

FINALITÉ PRÉVUE/ BÉNÉFICE CLINIQUE

OptiLube Active 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 contient les substances thérapeutiques additionnelles suivantes : un antiseptique (chlorhexidine) et un anesthésique local (lidocaïne) pour aider à réduire le risque d'infection et la douleur pour le patient.

INDICATIONS D'EMPLOI

OptiLube Active est conçu pour lubrifier l'urètre avant l'insertion d'un cathéter uréral et d'autres dispositifs médicaux urologiques, y compris les cystoscopes.

ACCÈS AU RÉSUMÉ DE SÉCURITÉ ET DE PERFORMANCE CLINIQUE (SSCP).

OptiLube Active est disponible dans la base de données européenne (Eudamed) avec le code UDI-DI de base 8698703337D06Q5. Le SSCP est accessible via le site Internet public d'Eudamed <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

CONTRE-INDICATIONS

OptiLube Active ne doit pas être utilisé chez les patients :

• Présentant des allergies ou une hypersensibilité connues à l'un des ingrédients.

• Qui ont déjà eu une réaction à la lidocaïne ou à la chlorhexidine.

• Qui ont des muqueuses endommagées ou qui saignent, en raison du risque d'absorption systémique de la lidocaïne et de la chlorhexidine.

Ne pas utiliser chez les enfants de moins de 2 ans.

Ne pas utiliser pour des injections intraveineuses (IV) ou intramusculaires (IM).

Ne pas utiliser par voie orale. En cas d'ingestion, veuillez consulter un médecin.

Éviter tout contact avec les yeux ; si cela se produit, veuillez consulter un médecin.

AVERTISSEMENTS ET PRÉCAUTIONS

OptiLube Active ne doit être utilisé que sous la supervision d'un professionnel de la santé, conformément aux directives, politiques et procédures locales.

OptiLube Active n'est pas adapté si le patient :

• A un urètre endommagé ou qui saigne.

Il convient d'être prudent lors de l'utilisation du gel pour des patients qui :

• Souffrent de problèmes cardiaques ou prennent des médicaments pour traiter les arythmies cardiaques ;

• Ont des problèmes de foie ;

• Souffrent d'épilepsie

OptiLube Active ne doit pas être utilisé en même temps que d'autres dispositifs médicaux ou médicaments contenant de la lidocaïne ou un autre anesthésique local.

Les patients peuvent ressentir un léger picotement à l'application du gel, mais cela cesse généralement lorsque l'anesthésie commence à agir. Invitez les patients à signaler toute réaction au gel.

Tenir hors de portée des enfants.

Assurez-vous que l'OptiLube Active est adapté à l'utilisation prévue et compatible avec les autres dispositifs médicaux qui seront utilisés en même temps.

Il s'agit d'un dispositif à usage unique. La réutilisation de ce dispositif peut entraîner une infection ou une contamination croisée du patient.

La restérilisation, le retraitement, le nettoyage et la désinfection peuvent également compromettre les caractéristiques du produit, entraînant un traumatisme ou une infection chez le patient.

OptiLube Active ne contient pas de latex.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

N'utiliser pendant la grossesse et l'allaitement que sous la supervision d'un médecin. Demandez toujours à la patiente si elle est enceinte avant l'utilisation du gel.

EFFETS SUR LA CAPACITÉ À CONDUIRE

ET À UTILISER DES MACHINES

L'aptitude à conduire et à utiliser des machines peut être légèrement altérée après l'utilisation de gels lubrifiants à base de lidocaïne. En cas de problème, il convient de conseiller aux patients de ne pas conduire ou utiliser des machines.

INTERACTIONS DES SUBSTANCES MÉDICAMENTEUSES

ET DES SUBSTANCES ABSORBÉES

Selon l'absorption de la lidocaïne, ces interactions peuvent être observées lorsqu'elle est

utilisée avec les médicaments suivants :

Propranolol : réduction de la clairance plasmatique de la **lidocaïne** ;

Cimétidine : réduction de la clairance plasmatique de la **lidocaïne** ;

Produits antiarythmiques : augmentation de la toxicité de la **lidocaïne** ;

Phénytoïne ou barbituriques : réduction des niveaux plasmatiques de la **lidocaïne**.

Des interactions spécifiques peuvent être observées en cas d'utilisation à long terme et de doses élevées répétées.

Lorsqu'il est administré selon les recommandations, aucune interaction cliniquement significative n'a été signalée.

EFFETS SECONDAIRES INDÉSIRABLES

Comme tout médicament, OptiLube Active peut provoquer des effets secondaires chez certaines personnes. Les effets secondaires de ce produit doivent être consignés dans le dossier du patient.

Dans de rares cas, des réactions d'hypersensibilité locale peuvent survenir, telles que des rougeurs, des picotements, des cloques ou des démangeaisons et/ou des réactions systémiques à la **lidocaïne** et/ou à la chlorhexidine. Il existe également un risque de réactions graves, notamment une chute de la pression artérielle, des vertiges, des nausées, un essoufflement, une bradycardie, des convulsions et un choc anaphylactique. Si cela se produit, arrêtez d'utiliser **OptiLube Active** et consultez votre professionnel de santé.

Tout incident grave ou dysfonctionnement pouvant affecter l'innocuité d'**OptiLube Active** doit être signalé au fabricant et à l'autorité compétente de l'État membre dans lequel réside l'utilisateur et/ou le patient.

POSOLOGIE

Indications de posologie :

POUR LES ADULTES : 800 mg maximum de **lidocaïne** sur une période de 24 heures (3 seringues de 11 ml) (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 (≥ 6 mg de **lidocaïne**/kg) est recommandé par intervention, sans dépasser quatre doses par 24 heures.

Chez les enfants de moins de 2 ans, le gel lubrifiant à base de **lidocaïne** ne doit pas être utilisé.

SURDOSE

Un dosage excessif ou des intervalles courts entre les doses peuvent entraîner des taux plasmatiques élevés et des effets indésirables graves.

OptiLube Active ne doit pas être utilisé en même temps que d'autres dispositifs médicaux ou médicaments contenant de la **lidocaïne** ou un autre 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 en dehors de ces 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** à utiliser est prise par le professionnel de santé.

Il est recommandé d'utiliser ce produit dans le cadre d'une technique aseptique.

- Nettoyer l'orifice de l'urètre et la zone environnante avant l'utilisation;

- Décoller uniformément la pellicule de papier et retirer la seringue stérile ;

- Retirez le capuchon de l'extrémité de la seringue ;

- Appliquez une goutte de gel sur l'ouverture urétrale pour faciliter l'insertion initiale ;

- Insérez l'embout dans l'ouverture urétrale et appuyez lentement sur le piston de la seringue pour libérer la quantité nécessaire d'**OptiLube Active**.

REMARQUE : **OptiLube Active** doit être appliquée sur l'urètre, et non directement sur le dispositif ;

- Les caractéristiques lubrifiantes du gel commencent à faire effet au moment de l'application. L'effet anesthésiant nécessite 3 à 5 minutes.

Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé ou s'il a été ouvert par inadvertance avant l'utilisation.

STÉRILISATION

OptiLube Active est fourni stérile.

Stérilisé par rayonnement gamma après le processus d'emballage.

Ne pas restériliser.

STOCKAGE ET MANIPULATION

Les graduations sur la seringue servent à l'orientation de l'utilisateur. Elles n'ont pas de fonction de mesure.

Conserver entre 5 et 30 °C (41 à 86 °F) jusqu'à la date de péremption.

Conserver au sec et à l'abri de la lumière directe du soleil.

Les paquets non ouverts ont une durée de conservation de 3 ans. Ne pas utiliser après la date d'expiration.

ÉLIMINATION

OptiLube Active doit être éliminé conformément aux politiques et procédures locales, y compris tout liquide restant dans la seringue.

DEU

GEBRAUCHSANWEISUNG

PRODUKTBEZEICHNUNG/INHALTSSTOFFE

1160 OptiLube Active 6 ml Fertigspritze

1161 OptiLube Active 11 ml Fertigspritze

Dies ist eine Packungsbeilage für Anwender von **OptiLube Active**.

OptiLube Active wurde Ihnen von einer medizinischen Fachkraft verschrieben. Geben Sie es nicht an andere Personen weiter. Lesen Sie sich die gesamte Packungsbeilage vor der Anwendung durch und bewahren Sie sie zu Ihrer späteren Information auf.

Wenn Sie sich nicht sicher sind, wie Sie dieses Produkt verwenden sollen oder ob es für Sie geeignet ist, wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt oder Apotheker.

PRODUKTBESCHREIBUNG

OptiLube Active (mit Lidocain und Chlorhexidin) ist eine sterile Fertigspritze mit einem wasserlöslichen Gel, erhältlich in Spritzengrößen von 6 und 11 ml.

INHALTSSTOFFE

100 g **OptiLube Active** enthalten:

Aktive Inhaltsstoffe

- 0,05 g Chlorhexidin-Gluconat; • 2 g **Lidocainhydrochlorid**. Andere Inhaltsstoffe
- Gereinigtes Wasser; • Propylenglykol; • Hydroxyethyl-Zellulose;
- Methyl-Hydroxybenzoat; • Propyl-Hydroxybenzoat.

VORGESEHENER VERWENDUNGSZWECK/ KLINISCHER NUTZEN

OptiLube Active ist ein Medizinprodukt, das dabei helfen kann, durch die Gewährleistung einer wirksamen Lubrikation Traumata beim Patienten zu verhindern, die ansonsten während eines Katheterisierungsverfahrens oder anderen urethralen Applikationen entstehen könnten. Zusätzlich enthält **OptiLube Active** die folgenden medizinischen Hilfsstoffe: Ein Antiseptikum (Chlorhexidin) und ein Lokalanästhetikum (**Lidocain**), um das Infektionsrisiko und das Schmerzniveau für den Patienten zu verringern.

ANWENDUNGSGEBIETE

OptiLube Active wurde entwickelt, um die Harnröhre vor dem Einführen eines Harnröhrenkatheters sowie anderer urologischer Medizinprodukte wie etwa Zystoskope geöffnbar zu machen.

ZUGRIFF AUF DIE ZUSAMMENFASSUNG DER SICHERHEIT UND KLINISCHEN LEISTUNG (SSCP).

OptiLube Active ist in der europäischen Datenbank (Eudamed) mit dem grundlegenden UDI-DI-Code 869870333TD0605 verfügbar. Auf das SSCP kann über die öffentliche Website von Eudamed zugegriffen werden:

<https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

GEGENANZEIGEN

OptiLube Active darf nicht bei folgenden Patienten angewendet werden:

- Patienten mit einer bekannten Allergie oder Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe.
- Patienten, die jemals zuvor negative Reaktionen auf **Lidocain** oder Chlorhexidin gezeigt haben.
- Patienten mit geschädigten oder blutenden Schleimhäuten, aufgrund des Risikos einer systemischen Resorption von **Lidocain** und Chlorhexidin.

Nicht bei Kindern unter 2 Jahren anwenden.

Nicht für intravenöse (IV) oder intramuskuläre (IM) Injektionen zu verwenden.

Nicht oral anzuwenden. Bei Verschlucken bitte umgehend ärztlichen Rat einholen.

Nicht in die Augen gelangen lassen. Bei Kontakt mit den Augen bitte sofort ärztlichen Rat einholen.

WARNHINWEISE UND VORSICHTSMASSNAHMEN

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

OptiLube Active ist nicht geeignet, wenn auf einen Patienten Folgendes zutrifft:

- Der Patient weist eine vorgeschädigte oder blutende Harnröhre auf.
- Vorsicht ist bei der Anwendung des Gels bei Patienten geboten, die:
- Herzprobleme haben oder Medikamente zur Behandlung von Herzrhythmusstörungen

einnehmen;

- Leberprobleme haben;
- Epileptiker sind.

OptiLube Active darf nicht gleichzeitig mit anderen medizinischen Geräten oder Medikamenten verwendet werden, die **Lidocain** oder andere Lokalanästhetika enthalten. Beim Auftragen des Gels können die Patienten ein leichtes Brennen verspüren, das jedoch normalerweise aufhört, sobald das Anästhetikum zu wirken beginnt. Ermuntern Sie die Patienten, jede Reaktion auf das Gel zu melden. Außerhalb der Reichweite von Kindern aufzubewahren.

Vergewissern Sie sich, dass **OptiLube Active** für die vorgesehene Anwendung geeignet und mit anderen medizinischen Geräten, die zusammen mit ihm verwendet werden sollen, kompatibel ist.

Dieses Produkt ist nur zum einmaligen Gebrauch vorgesehen. Die Wiederverwendung dieses Produkts kann zu einer Infektion und/oder Kreuzkontamination des Patienten führen.

Eine (erneute) Sterilisation, Wiederaufbereitung, Reinigung und Desinfektion kann ebenfalls die Produkteigenschaften beeinträchtigen und zu Traumata oder Infektionen beim Patienten führen.

OptiLube Active ist latexfrei.

SCHWANGERSCHAFT UND STILLZEIT

Während der Schwangerschaft und Stillzeit ist das Produkt nur auf Anweisung eines Arztes anzuwenden.

Fragen Sie Patientinnen vor der Anwendung des Gels immer, ob sie schwanger sind.

AUSWIRKUNGEN AUF DIE VERKEHRSTÜCHTIGKEIT UND DIE FÄHIGKEIT ZUM BEDIENEN VON MASCHINEN

Die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen können nach der Anwendung von Gleitgels mit **Lidocain** leicht beeinträchtigt sein. Wenn dies der Fall ist, sollte den Patienten geraten werden, weder ein Fahrzeug zu führen noch Maschinen zu bedienen.

WECHSELWIRKUNGEN VON ARZNEIMITTELN UND ABSORBIERTEN STOFFEN

Abhängig von der Absorption von **Lidocain** können bei der gleichzeitigen Anwendung mit folgenden Arzneimitteln Wechselwirkungen beobachtet werden:

Propranolol: Verminderung der Plasma-Clearance von **Lidocain**;

Cimetidin: Verminderung der Plasma-Clearance von **Lidocain**;

Antiarrhythmische Produkte: Erhöhung der Toxizität von **Lidocain**;

Phenytoin oder Barbiturate: Verminderung des **Lidocain**-Plasmaspiegels.

Spezifizierte Wechselwirkungen können bei Langzeitanwendung und wiederholter hoher Dosierung beobachtet werden.

Bei bestimmungsgemäßer Anwendung sind keine klinisch signifikanten Wechselwirkungen bekannt.

NEBENWIRKUNGEN

Wie jedes Medikament kann auch **OptiLube Active** bei manchen Menschen Nebenwirkungen hervorrufen. Die Nebenwirkungen dieses Produktes müssen in der

Patientenakte dokumentiert werden.

In seltenen Fällen können lokale Überempfindlichkeitsreaktionen wie Rötungen, Stechen, Blasenbildung oder Juckreiz und/oder systemische Reaktionen auf **Lidocain** und/oder Chlorhexidin auftreten. Es besteht auch das Risiko schwerer Reaktionen wie Blutdruckabfall, Schwindel, Übelkeit, Kurzatmigkeit, Bradykardie, Krämpfe und anaphylaktischer Schock. Wenn ein solcher Fall eintritt, beenden Sie die Anwendung von **OptiLube Active** sofort und wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

Jeder schwerwiegende Zwischenfall und jede Fehlfunktion, welche die Sicherheit von **OptiLube Active** beeinträchtigen könnte, sollte dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, in dem der Anwender und/oder Patient ansässig ist, gemeldet werden.

DOSIERUNG

Dosierungsempfehlungen:

ERWACHSENE: max. 800 mg **Lidocain** über einen Zeitraum von 24 Stunden (3 Spritzen zu je 11 ml) (6 Spritzen zu je 6 ml);

KINDER (zwischen 2 und 15 Jahren): max. 0,3 ml Gel pro Kilogramm Körpergewicht (≥ 6 mg **Lidocain/kg**) wird für einen Eingriff empfohlen. Es dürfen nicht mehr als 4 Dosen innerhalb von 24 Stunden verabreicht werden.

Bei Kindern unter 2 Jahren darf ein Gleitgel mit **Lidocain** nicht verwendet werden.

ÜBERDOSIERUNG

Eine übermäßige Dosierung oder zu kurze Zeitäbstände zwischen den einzelnen Dosen können zu hohen Plasmaspiegeln und schwerwiegenden Nebenwirkungen führen.

OptiLube Active darf nicht gleichzeitig mit anderen medizinischen Geräten oder Medikamenten, die ein Lokalanästhetikum enthalten, angewendet werden.

Im Falle einer übermäßigen Aufnahme von **Lidocain** in den Blutkreislauf kann es zu Auswirkungen auf das zentrale Nervensystem und zu kardiovaskulären Reaktionen kommen.

Im Falle einer übermäßigen Anwendung oder einer Anwendung außerhalb dieser Richtlinien suchen Sie bitte einen Arzt auf.

ANWENDUNGSWEISE

Die Entscheidung, welche Größe (6 oder 11 ml) der sterilen **OptiLube Active** Gleitgel-Fertigspritzte verwendet werden soll, trifft das medizinische Fachpersonal im Einzelfall.

Es wird empfohlen, dieses Produkt im Rahmen einer aseptischen Technik zu verwenden.

- Reinigen Sie vor der Anwendung die Öffnung der Harnröhre und den umliegenden Bereich;

- Ziehen Sie die Papierrückseite gleichmäßig ab und entnehmen Sie die sterile Spritze;

- Entfernen Sie die Kappe vom Ende der Spritze;

- Tragen Sie einen Tropfen Gel auf die Harnröhrenöffnung auf, um das anfängliche Einführen zu erleichtern;

- Führen Sie die Düse in die Harnröhrenöffnung ein und drücken Sie den Kolben der Spritze langsam, um die erforderliche Menge **OptiLube Active** freizusetzen.

HINWEIS: **OptiLube Active** sollte auf die Harnröhre aufgetragen werden, nicht direkt auf das Gerät;

- Die Gleiteigenschaften des Gels beginnen zum Zeitpunkt der Anwendung zu wirken.

Das Einsetzen der anästhetischen Wirkung dauert 3 bis 5 Minuten.

Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist oder sie bereits vor der Anwendung versehentlich geöffnet wurde.

STERILISIERUNG

OptiLube Active wird steril geliefert.

Das Produkt wurde nach dem Verpackungsprozess mit Gammastrahlen sterilisiert. Nicht erneut sterilisieren.

LAGERUNG UND HANDHABUNG

Die Skala auf der Spritze dient nur als Orientierungshilfe für den Anwender. Sie hat keine Messfunktion.

Bis zum Verfallsdatum bei Temperaturen von +5 bis +30 °C (41 bis 86 °F) lagern.

Trocken und vor direkter Sonneneinstrahlung geschützt aufbewahren.

Ungeöffnete Packungen weisen eine Haltbarkeit von 3 Jahren auf. Nach dem Ablauf des Verfallsdatums ist das Produkt nicht mehr zu verwenden.

ENTSORGUNG

OptiLube Active muss entsprechend den örtlich geltenden Richtlinien und Verfahren entsorgt werden, einschließlich der in der Spritze verbliebenen Flüssigkeit.

ESP

INSTRUCCIONES DE USO

REF. DEL PRODUCTO/CONTENIDO

1160 OptiLube Active Jeringa Precargada de 6 ml

1161 OptiLube Active Jeringa Precargada de 11 ml

Este es el prospecto con la información del producto **OptiLube Active** para el usuario.

OptiLube Active debe ser recetada por un profesional de la salud. No la comparta con nadie. Lea la información del producto antes de usarlo y guarde el prospecto para consultararlo cuando sea necesario. Si no está seguro de cómo debe usar este producto o si es adecuado para usted, por favor, consulte con su médico.

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO

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

COMPOSICIÓN

100 g de **OptiLube Active** contienen:

Componentes activos

- 0,05 g de gluconato de clorhexidina; • 2 g de clorhidrato de **lidocaína**.

Otros componentes

- Agua purificada; • Propilenglicol; • Hidroxietilcelulosa;
- Hidroxibenzoato de metilo; • Hidroxibenzoato de propilo.

USO PREVISTO/ BENEFICIO CLÍNICO

OptiLube Active es un dispositivo médico que ayuda a evitar los traumas causados al paciente durante los procedimientos de cateterismo u otros procedimientos uretrales mediante una lubricación eficaz. Además, **OptiLube Active** contiene las siguientes sustancias medicinales auxiliares: antiséptico (clorhexidina) y anestésico local

(lidocaína) para ayudar a reducir el riesgo de infección y el dolor del paciente.

INDICACIONES DE USO

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

ACCESO AL RESUMEN DE SEGURIDAD Y DESEMPEÑO CLÍNICO (SSCP).

OptiLube Active está disponible en la base de datos europea (Eudamed) con el código UDI-DI básico 869870333TD06Q5. Se puede acceder al SSCP a través del sitio web público de Eudamed <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

CONTRAINDICACIONES

OptiLube Active no se debe utilizar en pacientes:

- Con alergías conocidas o hipersensibilidad a cualquiera de sus componentes.
- Que hayan tenido alguna vez una reacción a la lidocaína o la clorhexidina.
- Que tengan las membranas mucosas dañadas o sangrantes debido al riesgo de absorción sistémica de la lidocaína y la clorhexidina.

No usar en niños menores de 2 años.

No usar en inyecciones intravenosas (IV) o intramusculares (IM).

No usar oralmente. En caso de ingestión, consulte a su médico.

No utilizar en los ojos. Si entra en contacto con los ojos, acuda al médico.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

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

OptiLube Active no es adecuado si el paciente:

- Tiene la uretra dañada o sangrando.
Se debe tener cuidado al usar el producto en pacientes que:
 - Tienen problemas cardíacos o toman medicamentos para tratar arritmias;
 - Tienen problemas en el hígado;
 - Son epilépticos.

OptiLube Active no debe usarse junto a otros instrumentos médicos o medicamentos que contengan lidocaína u otro anestésico local.

Los pacientes pueden experimentar un ligero escozoz cuando se aplica el producto, pero normalmente esta sensación desaparece cuando la anestesia empieza a actuar. Debe informarse de cualquier reacción que el producto provoque en un paciente.
Mantener fuera del alcance de los niños.

Asegúrese de que el uso de OptiLube Active es adecuado para el paciente y compatible con otros instrumentos médicos que se usen junto con él.

Es un instrumento de un solo uso. La reutilización de la jeringa puede provocar una infección o contaminación cruzada al paciente.

La reesterilización, el reprocessamiento, la limpieza y la desinfección también pueden comprometer las características del producto, provocando traumatismos o infecciones al paciente.

OptiLube Active 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 NO DESEADOS

Como cualquier medicamento, OptiLube Active puede causar efectos secundarios en algunas personas. Los efectos secundarios de este producto deben ser recogidos en el informe médico del paciente.

En raras ocasiones, pueden producirse reacciones de hipersensibilidad local, como eritema, 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 y consulte a su profesional de la salud.

Cualquier incidente grave o mal funcionamiento que pueda afectar a la seguridad de OptiLube Active se debe comunicar al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro en el que se encuentre el usuario o paciente.

DOSIS

Recomendaciones para la dosificación:

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

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

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

SOBREDOSIS

Una dosis excesiva o intervalos cortos entre las dosis pueden dar lugar a niveles plasmáticos elevados y a efectos adversos graves.

OptiLube Active no debe usarse junto a otros instrumentos médicos 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 con su médico.

MODO DE EMPLEO

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

- 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**.
- NOTA: **OptiLube Active** 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 se suministra estéril.

Se ha esterilizado con radiación gamma después del proceso de envasado.

No reesterilizar.

ALMACENAMIENTO Y MANIPULACIÓN

La escala de la jeringa es a modo de orientación para el usuario. No tiene función de medición.

Consevar entre 5-30 °C (41-86 °F) hasta la fecha de caducidad.

Mantener seco y alejado de la luz solar directa.

Los envases sin abrir tienen un tiempo de caducidad de 3 años. No utilizar después de la fecha de caducidad.

ELIMINACIÓN

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

PRT

INSTRUÇÕES DE USO

REF. DO PRODUTO/CONTEÚDO

1160 Seringa Pré-Cheia de 6 ml OptiLube Active

1161 Seringa Pré-Cheia de 11 ml OptiLube Active

Este é um folheto informativo do produto **OptiLube Active** para o usuário.

O **OptiLube Active** foi prescrito para você por um profissional de saúde. Não compartilhe com ninguém. Leia todo o folheto de informações do produto antes de usar e guarde-o para sua informação. Caso tenha dúvidas sobre como usar este produto, ou se ele é adequado para você, procure orientação médica.

DESCRIÇÃO DO PRODUTO

OptiLube Active (com lidocaina e clorexidina) é uma seringa pré-cheia estéril de uso único com gel hidrossolúvel disponível em seringas de 6 ml e de 11 ml.

COMPONENTES

100 g de **OptiLube Active** contêm:

Princípios ativos

• 0,05 g de gluconato de clorexidina; • 2 g de cloridrato de lidocaina.

Outros componentes

- Água purificada; • Propilenoglicol; • Hidroxietilcelulose;
- Hidroxibenzoato de metila; • Hidroxibenzoato de propila.

USO PREVISTO/ BENEFÍCIO CLÍNICO

O **OptiLube Active** é um dispositivo médico que ajuda a prevenir a ocorrência de traumas no paciente durante os procedimentos de cateterização ou outros procedimentos uretrais por meio da lubrificação efetiva. Além disso, o **OptiLube Active** contém as seguintes substâncias medicinais auxiliares: antisséptico (clorexidina) e anestésico local (lidocaina) para ajudar a reduzir o risco de infecção e a dor do paciente.

INDICAÇÃO DE USO

O **OptiLube Active** é projetado para lubrificar a uretra antes da inserção de um cateter uretral e outros dispositivos urológicos, incluindo o cistoscópio.

ACesso ao RESUMO de SEGURANÇA e DESEMPENHO CLÍNICO (SSCP).

OptiLube Active está disponível na base de dados europeia (Eudamed) com o código UDI-DI básico 86987033TD06Q5. O SSCP pode ser acessado através do site público da Eudamed <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

CONTRAINDICAÇÕES

O **OptiLube Active** não deve ser usado em pacientes:

- Com alergias conhecidas ou hipersensibilidade a qualquer um de seus componentes.
- Que já tenham apresentado uma reação à **lidocaina** ou à clorexidina.
- Que tenham lesões ou sangramento nas mucosas, devido ao risco de absorção sistêmica da **lidocaina** e da clorexidina.

Não use em crianças abaixo dos 2 anos de idade.

Não use para injeções intravenosas (IV) ou intramusculares (IM).

Não use por via oral. Se engolido, procure orientação médica.

Não use nos olhos. Caso entre em contato com os olhos, procure orientação médica.

AVISOS e PRECAUÇÕES

O **OptiLube Active** só deve ser utilizado sob a supervisão de profissionais de saúde, de acordo com as diretrizes, políticas e procedimentos locais.

O **OptiLube Active** não é adequado se o paciente:

- Tiver lesões ou sangramento na uretra.

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

- Tenham problemas no coração ou estejam tomando medicamento para tratar arritmia cardíaca;
- Tenham problemas hepáticos;
- Sejam epilepticos.

O **OptiLube Active** não deve ser usado simultaneamente com outros dispositivos médicos ou medicamentos contendo **lidocaina** ou outro anestésico local.

Os pacientes podem sentir uma leve ardência quando da aplicação do gel, mas geralmente, ela cessa assim que o anestésico começa a fazer efeito. Oriente os pacientes a relatarem qualquer reação ao gel.

Mantenha fora do alcance de crianças.

Certifique-se que OptiLube Active seja adequado para o uso pretendido e compatível com outros dispositivos médicos a serem usados juntamente com ele.

Este é um dispositivo de uso único. A reutilização deste dispositivo pode resultar em contaminação cruzada/infeção no paciente.

A reesterilização, reprocessamento, limpeza e desinfecção também podem comprometer as características do produto, resultando em trauma ou infecção do paciente.

O OptiLube Active não contém látex.

GRAVIDEZ E AMAMENTAÇÃO

Só use durante a gravidez e o aleitamento sob prescrição médica.

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

EFETOS SOBRE 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 afetada, os pacientes devem ser aconselhados a não dirigir ou operar maquinários pesados.

INTERAÇÕES DAS SUBSTÂNCIAS MEDICINAIS

E AS SUBSTÂNCIAS ABSORVIDAS

Dependendo da absorção da lidocaína, essas interações podem ser observadas quando são usados os seguintes medicamentos:

Propranolol: redução na depuração plasmática da lidocaína;

Cimetidina: redução na depuração plasmática da lidocaína;

Produtos antiarrítmicos: aumento na toxicidade da lidocaína;

Fenitoína ou barbitúricos: redução nos níveis plasmáticos da lidocaína.

As interações especificadas podem ser observadas com o uso de longo prazo e altas doses repetidas.

Quando administrado conforme as recomendações, não foram relatadas interações clinicamente significativas.

EFETOS COLATERAIS INDESEJÁVEIS

Como qualquer medicamento, o OptiLube Active pode causar efeitos colaterais em algumas pessoas. Os efeitos colaterais deste produto devem ser documentados nos registros do paciente.

Em casos raros, podem ocorrer reações de hipersensibilidade local, tais como vermelhidão, ardência, formação de bolhas ou coceira e/ou reações sistêmicas à lidocaína e/ou à clorexidina. Também existe um risco de reações severas incluindo queda na pressão arterial, tontura, náuseas, falta de ar, bradicardia, convulsões e choque anafilático. Caso isso ocorra, pare de usar o OptiLube Active e consulte um profissional de saúde.

Qualquer disfunção ou incidente sério que possa afetar a segurança do OptiLube Active deve ser relatado para o fabricante e para as autoridades competentes do local no qual o usuário e/ou paciente se encontram.

DOSAGEM

Recomendações de dosagem:

PARA ADULTOS: máx. de 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): máx. de 0,3 ml gel/kg de peso corporal (≥ 6 mg de

lidocaína/kg) é recomendado por procedimento e não mais que quatro doses devem ser administradas em 24 horas.

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

SUPERDOSAGEM

A dose excessiva ou intervalos curtos entre as doses podem resultar em altos níveis plasmáticos e em efeitos adversos sérios.

O OptiLube Active não deve ser usado simultaneamente com nenhum outro dispositivo médico ou medicamentos contendo um agente anestésico local.

Caso ocorra uma absorção excessiva da lidocaína pela corrente sanguínea, os sintomas podem incluir efeitos sobre o sistema nervoso central e reações cardiovasculares.

Caso ocorra uso excessivo ou uso que desrespeite essas diretrizes, procure orientação médica.

COMO USAR

A decisão quanto ao tamanho (6 ml ou 11 ml) da seringa pré-cheia de gel lubrificante estéril OptiLube Active a ser usado deve ser tomada pelo profissional de saúde. Recomenda-se que esse produto seja usado como parte de uma técnica aseptica.

- Limpe o orifício de entrada da uretra e a área circundante antes do uso;
- Destaque e tracione completamente o revestimento de papel e remova a seringa estéril;
- Remova a tampa da extremidade da seringa;
- Aplique uma gota do gel no orifício de entrada da uretra, para facilitar a inserção inicial;
- Introduza o bico no orifício de entrada da uretra e pressione o embolo da seringa lentamente, para liberar a quantidade necessária de OptiLube Active

NOTA: o OptiLube Active deve ser aplicado na uretra, e não diretamente no dispositivo;

- As características lubrificantes do gel começam a fazer efeito no momento da aplicação. O início do efeito anestésico ocorre em 3-5 minutos. Não use caso a embalagem esteja danificada ou tenha sido aberta involuntariamente antes do uso.

ESTERILIZAÇÃO

OptiLube Active é fornecido estéril.

Esterilizado com radiação gama após o processo de embalagem.

Não reesterilize.

ARMAZENAMENTO E MANUSEIO

A escala numérica na seringa serve apenas para orientação do usuário. Ela não tem função mediadora.

Armazenar entre 5 e 30 °C (41 e 86 °F) dentro do prazo de validade.

Mantenha seco e ao abrigo da luz solar direta.

As embalagens abertas têm uma vida útil de 3 anos. Não use após o prazo de validade.

DESCARTE

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

ITA ISTRUZIONI PER L'USO

RIFERIMENTI/COMPONENTI PRODOTTO

1160 OptiLube Active siringa preriempita da 6 ml

1161 OptiLube Active siringa preriempita da 11 ml

Il presente è il foglietto illustrativo destinato all'utente relativo al prodotto OptiLube Active. OptiLube Active 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 (coAn lidocaina e clorexidina) è una siringa sterile monouso preriempita con gel solubile in acqua, disponibile nei formati da 6 ml e da 11 ml.

INGREDIENTI

100 g di OptiLube Active contengono:

Ingredienti attivi

• 0,05 g di clorexidina gluconato, • 2 g di lidocaina cloridrato

Altri ingredienti

• acqua depurata, • glicole di propilene, • idrossietilcellulosa

• metildrossibenzoato, • propilidrossibenzoato

DESTINAZIONE D'USO/ BENEFICIO CLINICO

OptiLube Active è un dispositivo medico che contribuisce a prevenire i traumi causati al paziente durante le procedure di cateterizzazione o altre procedure uretrali mediante un'efficace lubrificazione. Inoltre, OptiLube Active contiene le seguenti sostanze medicinali supplementari: antisettico (clorexidina) e anestetico locale (lidocaina), per contribuire a ridurre il rischio di infusione e il dolore nel paziente.

INDICAZIONI PER L'USO

OptiLube Active è ideato per lubrificare l'uretra prima dell'inserimento del catetere uretrale o altri dispositivi medici urologici, compreso il cistoscopio.

ACCESSO AL RIASSUNTO DELLA SICUREZZA E DELLE PRESTAZIONI CLINICHE (SSCP).

OptiLube Active è disponibile nel database europeo (Eudamed) con il codice UDI-DI base 869870333TD06Q5. È possibile accedere al SSCP tramite il sito web pubblico di Eudamed <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

CONTROINDICAZIONI

OptiLube Active non deve essere utilizzato nei pazienti che:

- presentano allergie o ipersensibilità conclamate a uno o più ingredienti;
- hanno avuto una reazione alla lidocaina o alla clorexidina in passato;
- presentano membrane mucose danneggiate o sanguinanti, a causa del rischio di assorbimento sistematico della lidocaina o della clorexidina.

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, consultare un medico.

Non applicare sugli occhi. In caso di contatto con gli occhi, consultare un medico.

AVVERTENZE E PRECAUZIONI D'USO

OptiLube Active deve essere utilizzato esclusivamente sotto la supervisione di un professionista sanitario, in conformità con le linee guida, le regole e le procedure locali.

OptiLube Active 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 non va utilizzata contestualmente ad altri dispositivi medici o medicinali contenenti lidocaina o altri anestetici locali.

Il paziente può avvertire un leggero bruciore all'applicazione del gel; generalmente, il bruciore cessa quando l'anestetico inizia a funzionare. Invitare il paziente a segnalare qualunque reazione al gel.

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

Assicurarsi che OptiLube Active sia adatta all'uso che si intende farne e compatibile con altri dispositivi medici da utilizzare in concomitanza.

Dispositivo monouso. Il riutilizzo del dispositivo può causare infusione o contaminazione incrociata nel paziente.

La risterilizzazione, rigenerazione, pulizia o disinfezione possono parimenti compromettere le proprietà del prodotto, causando trauma o infusione nel paziente. OptiLube Active 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 MEDICHE

E SOSTANZE CHE VENGONO ASSORBITE

A seconda dell'assorbimento della lidocaina, tali interazioni possono verificarsi quando vengono utilizzati i seguenti medicinali:

propranololo (riduzione della clearance plasmatica della lidocaina);

cimetidina (riduzione della clearance plasmatica della lidocaina)

farmaci antiarritmici (aumento della tossicità della lidocaina);

fenitoina o barbiturici (riduzione dei livelli di lidocaina nel plasma).

Possono verificarsi interazioni specifiche in caso di uso protracto e somministrazione ripetuta in dosi elevate.

In caso di somministrazione secondo le indicazioni, non risultano interazioni cliniche

significative.

EFFETTI COLLATERALI INDESIDERATI

Come ogni medicinale, OptiLube Active può provocare effetti collaterali in alcuni soggetti. Gli effetti collaterali del prodotto devono essere annotati nella cartella clinica del paziente.

In casi rari, possono verificarsi reazioni di ipersensibilità locale, come arrossamento, bruciore, veschie o prurito e/o reazioni sistemiche alla lidocaina e/o alla clorexidina. 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 e consultare il proprio professionista sanitario di fiducia.

Qualunque grave incidente o malfunzionamento suscettibile di pregiudicare la sicurezza di OptiLube Active 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 (\approx 6 mg di lidocaina/kg) per procedura e non andrebbero somministrate oltre quattro dosi nell'arco di 24 ore.

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

SOVRADOSAGGIO

Il dosaggio eccessivo o brevi intervalli tra una dose e l'altra possono causare livelli alti di plasma e gravi effetti collaterali.

OptiLube Active 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 preriempita con gel lubrificante OptiLube Active utilizzare.

Si raccomanda l'utilizzo di questo prodotto nell'ambito di tecniche asettiche.

- Detergere l'apertura dell'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 facilitare l'inserimento iniziale.
 - Inserire l'ugello nell'apertura uretrale e premere lentamente lo stantuffo della siringa per rilasciare la quantità necessaria di OptiLube Active.
- NOTA BENE: OptiLube Active va applicato sull'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 viene fornita già sterile.

Il prodotto viene sterilizzato con raggi gamma dopo il 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.

Mantenere in luogo asciutto non esposto alla luce diretta del sole.

Le confezioni sigillate si conservano per 3 anni. Non utilizzare dopo la data di scadenza.

SMALTIMENTO

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

NLD

GEBRUIKSINSTRUCTIES

PRODUCTREFERENTIE/INHOUD

1160 OptiLube Active voorgevulde spuit 6 ml

1161 OptiLube Active voorgevulde spuit 11 ml

Dit is een OptiLube Active productinformatiefolder voor de gebruiker.

OptiLube Active is aan u voorgeschreven door een medisch professional. Deel het niet met iemand anders. Lees voor gebruik de volledige productinformatiefolder en bewaar deze ter informatie. Raadpleeg een arts wanneer u niet zeker bent hoe u dit product moet gebruiken, of als u niet zeker bent of het wel geschikt voor u is.

PRODUCTBESCHRIJVING

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

INGREDIËNTEN

100 g OptiLube Active bevat:

Actieve ingrediënten

• 0,05 g chloorhexidinegluconaat; • 2 g lidocaïnehydrochloride.

Andere ingrediënten

• Gezuiverd water; • Propyleenglycol; • Hydroxyethylcellulose;

• Methylhydroxybenzoaat; • Propylhydroxybenzoaat.

BEHOOGD DOEL / KLINISCH VOORDEEL

OptiLube Active is een medisch hulpmiddel dat helpt om trauma's, die de patiënt oploopt tijdens katherisatieprocedures of andere urethrale procedures, door middel van effectieve smering te voorkomen. Daarnaast bevat OptiLube Active de volgende

aanvullende geneeskrachtige stoffen; antiseptisch middel (chloorhexidine) en plaaselijke verdroging (**lidocaïne**) om het risico op infectie en pijn van de patiënt te helpen verminderen.

GEbruIKSAANWIJZING

OptiLube Active is ontworpen om de urinebus te smeren vóór het inbrengen van een urethrale katheter en andere urologische medische apparaten waaronder cystoscopen.

TOEGANG TOT DE SAMENVATTING VEILIGHEID EN KLINISCHE PRESTATIES (SSCP).

OptiLube Active is beschikbaar in de Europese database (Eudamed) met de basis UDI-DI-code 869870333TD06QS. Het SSCP is toegankelijk via de openbare website van Eudamed <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

CONTRA-INDICATIES

OptiLube Active mag niet worden gebruikt bij patiënten:

- Met bekende allergieën of overgevoeligheid voor één van de ingrediënten.
- Die ooit een reactie hebben gehad op **lidocaïne** of chloorhexidine.
- Die beschadigde of bloedende slijmvliezen hebben vanwege het risico op systemische absorptie van **lidocaïne** en chloorhexidine.

Niet gebruiken bij kinderen jonger dan 2 jaar.

Niet gebruiken voor intraveneuze (IV) of intramuskulaire (IM) injecties.

Niet oraal gebruiken. Raadpleeg een arts bij inslikken.

Niet in de ogen gebruiken. Raadpleeg een arts wanneer het in contact met de ogen komt.

WAARSCHUWINGEN EN VOORZORGSMATREGELEN

OptiLube Active mag alleen worden gebruikt onder toezicht van medische professionals in overeenstemming met plaatselijk(e) richtlijnen, beleid en procedures.

OptiLube Active is niet geschikt als een patiënt:

- Een beschadigde of bloedende uretha heeft.
- Voorzichtigheid is geboden bij het gebruik van de gelei bij patiënten die:
- Hartproblemen hebben of medicijnen nemen voor de behandeling van een onregelmatige hartslag;
- Leverproblemen hebben;
- Epileptisch zijn.

OptiLube Active mag niet tegelijkertijd worden gebruikt met andere medische hulpmiddelen of genesmiddelen die **lidocaïne** of een ander lokaal anestheticum bevatten.

Patiënten kunnen een licht prikkelend gevoel ervaren bij het aanbrengen van de gelei, maar dit stopt meestal zodra de verdroging begint te werken. Moedig patiënten aan om elke reactie op de gelei te melden.

Buiten bereik van kinderen bewaren.

Zorg ervoor dat OptiLube Active geschikt is voor het beoogde gebruik en compatibel is met andere medische hulpmiddelen die ermee worden gebruikt.

Dit is een hulpmiddel voor eenmalig gebruik. Hergebruik van dit hulpmiddel kan leiden tot infectie/kruisbesmetting van de patiënt.

(Her)sterilisatie, opwerking, reiniging en desinfectie kunnen ook de

producteigenschappen aantasten, wat kan leiden tot trauma of infectie bij de patiënt. OptiLube Active bevat geen latex.

ZWANGERSCHAP EN BORSTVOEDING

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

EFFECTEN OP DE RIJVAARDIGHEID EN HET GEBRUIK VAN MACHINES

De rijvaardigheid en het bedienen van machines kunnen licht worden beïnvloed na het gebruik van de smeergelei met **lidocaïne**. Wanneer hier sprake van is dient de patiënt geadviseerd te worden om niet te gaan rijden of machines te gebruiken.

INTERACTIES VAN MEDICINALE STOFFEN EN STOFFEN DIE WORDEN OPGENOMEN

Afhankelijk van de absorptie van **lidocaïne**, kunnen deze interacties worden waargenomen bij gebruik met de volgende medicijnen:

Propranolol: verlaging van de plasmaklaring van **lidocaïne**;

Cimetidine: verlaging van de plasmaklaring van **lidocaïne**;

Anti-aritmica: toename van de toxiciteit van **lidocaïne**;

Fenytoïne of barbituraten: verlaging van de plasmaspiegels van **lidocaïne**.

Gespecificeerde interacties kunnen worden gezien bij langdurig gebruik en herhaalde hoge doses.

Bij toediening zoals aanbevolen, zijn er geen klinisch significante interacties gemeld.

ONGEWENSTE BIJWERKINGEN

Zoals elk medicijn kan OptiLube Active bij sommige mensen bijwerkingen veroorzaken. Bijwerkingen van dit product moeten worden vastgelegd in patiëntendossiers.

In zeldzame gevallen kunnen lokale overgevoeligheidsreacties optreden, zoals roodheid, prikkeling, blaarvorming of jeuk en/of systemische reacties op **lidocaïne** en/of chloorhexidine. Ook bestaat er risico op ernstige reacties, waaronder bloeddrukval, duizeligheid, misselijkheid, kortademigheid, bradycardie, convulsies en anafylactische shock. Als dit gebeurt, stop dan met het gebruik van OptiLube Active en raadpleeg uw medisch professional.

Elk ernstig incident of elke verkeerde werking die de veiligheid van OptiLube Active kan beïnvloeden, moet worden gemeld aan de fabrikant en de bevoegde autoriteit van de lidstaat waar de gebruiker en/of patient is gevestigd.

DOSERING

Aanbevolen doseringen:

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

VOOR KINDEREN (tussen 2 en 15 jaar) : max. 0,3ml gel/kg lichaamsgewicht (≤ 6 mg **lidocaïne**/kg) wordt aanbevolen per procedure en er mogen niet meer dan vier doses per 24 uur worden toegeediend.

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

OVERDOSERING

Overmatige dosering of korte intervallen tussen doses kunnen leiden tot hoge plasmaspiegels en ernstige bijwerkingen.

OptiLube Active mag niet tegelijkertijd worden gebruikt met andere medische hulpmiddelen of genesmiddelen die een lokaal anestheticum bevatten.

In het geval van overmatige absorptie van **lidocaïne** in de bloedbaan, kunnen de symptomen onder andere effecten op het centrale zenuwstelsel en cardiovasculaire reacties zijn.

In geval van overmatig gebruik of gebruik buiten deze richtlijnen, dient u een arts te raadplegen.

HOE TE GEBRUIKEN

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

- Reinig de opening naar de urethra en het omliggende gebied vóór gebruik;
- Trek de papieren achterkant gelijkmataig los en pak de steriele spuit;
- Verwijder de bescherming aan het uiteinde van de spuit;
- Breng een druppel geleï aan op de urethrale opening om het inbrengen gemakkelijker te maken;
- Steek het mondstuk in de urethrale opening en druk langzaam op de zuiger van de spuit om de benodigde hoeveelheid **OptiLube Active** vrij te geven.

LET OP: **OptiLube Active** moet op de urethra worden aangebracht, niet rechtstreeks op het hulpmiddel;

• De smerende eigenschappen van de geleï treden in werking op het moment van aanbrengen. De eerste verschijnselen van het verdovende effect duren 3-5 minuten. Niet gebruiken wanneer de verpakking beschadigd of onbedoeld geopend is vóór gebruik.

STERILISATIE

OptiLube Active wordt steril geleverd. Gesteriliseerd met gammastraling na het verpakkingsproces. Niet opnieuw steriliseren.

OPSLAG EN BEHANDELING

De schaalverdeling op de spuit is ter oriëntatie voor de gebruiker. Deze heeft geen meetfunctie.

Bewaren tussen 5-30°C (41-86°F) tot de vervaldatum.

Droog en niet in direct zonlicht bewaren.

Ongeopende verpakkingen zijn 3 jaar houdbaar. Niet gebruiken na de vervaldatum.

VERWIJDERING

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

ROU INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

IDENTIFICATOR PRODUS/CONTINUT

1160 Seringă preumplută cu 6 ml de **OptiLube Active**

1161 Seringă preumplută cu 11 ml de **OptiLube Active**

Acesta este un prospect cu informații despre produsul **OptiLube Active** pentru utilizator. **OptiLube Active** v-a fost prescris de către un cadre medical. Nu îl folosiți în comun cu nimici altcineva. Citiți toate informațiile din prospectul produsului înainte de utilizare și păstrați prospectul pentru consultare ulterioară.

Dacă nu sunteți sigur cum să utilizați acest produs sau dacă este potrivit pentru dvs., vă rugăm să cereți sfatul medicului.

DESCRIERE PRODUS

OptiLube Active (cu lidocaină și clorhexidină) este o seringă preumplută, de unică folosință, sterilă, cu un gel hidrosolubil, disponibil în seringă de 6 ml și 11 ml.

INGREDIENTE

100 g de **OptiLube Active** conțin:

Ingrediente active

• 0.05 g Gluconat de clorhexidină; • 2 g Clorhidrat de lidocaină

Alte ingrediente

• Apă purificată; • Propilen glicol; • Hidroxetil celuloză;

• Hidrobenzoat de metil; • Hidrobenzoat de propil

DESTINAȚIE PREVĂZUTĂ/ BENEFICIU CLINIC

OptiLube Active este un dispozitiv medical care ajută la prevenirea traumelor cauzate pacientului în timpul procedurilor de cateterizare sau al altor proceduri uretrale prin lubrifiere eficientă. În plus, **OptiLube Active** conține următoarele substanțe medicamente sau auxiliare: antisепtic (clorhexidină) și anestezic local (lidocaină) pentru a ajuta la reducerea riscului de infecție și durerii pentru pacient.

INDICAȚII PENTRU UTILIZARE

OptiLube Active este conceput pentru a lubrifica uretra înainte de introducerea unui cateter uretral și a altor dispozitive medicale folosite în urologie, inclusiv citoscopie.

ACCES LA REZUMAT DE SIGURANȚĂ ȘI PERFORMANCE CLINICĂ (SSCP)

OptiLube Active este disponibil în baza de date europeană (Eudamed) cu codul UDI-DI de bază 869870333T0D0Q5. SSCP poate fi accesat prin intermediul site-ului public al Eudamed <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

CONTRAINDICTIONI

OptiLube Active nu trebuie utilizat la pacienții:

• Cu alergii cunoscute sau hipersensibilitate la oricare dintre ingrediente.

• Care au avut vreodată o reacție la Lidocaină sau la Clorhexidină.

• Care au membrane mucoase deteriorate sau care săngerează din cauza riscului de absorbtie sistemică a lidocainei și a clorhexidinei.

A nu se utilizează la copiii cu vîrstă sub 2 ani.

A nu se utilizează pentru injecții intravenoase (IV) sau intramuscular (IM).

Nu utilizați pe cale orală. În caz de înghitire, vă rugăm să solicitați sfatul medicului.

Nu utilizați în ochi. Dacă intră în contact cu ochii, vă rugăm să solicitați sfatul medicului.

ATENȚIONĂRI ȘI PRECAUȚII

OptiLube Active trebuie utilizat numai sub supravegherea personalului medical în conformitate cu recomandările, politicile și procedurile locale.

OptiLube Active este contraindicat dacă un pacient:

- Are uretra deteriorată sau care sângerează.

Trebuie să aveți grijă atunci când utilizați gelul la pacientii care:

- Au probleme cardiace sau iau medicamente pentru tratarea ritmului cardiac neregulat;
- Au probleme cu ficatul;
- Sunt epileptici.

OptiLube Active nu trebuie utilizat în același timp cu alte dispozitive medicale sau cu medicamente care conțin lidocaină sau alt anestezic local.

Pacienții pot simți o ușoară usturime la aplicarea gelului, dar aceasta încețează de obicei după ce anestezicul începe să funcționeze. Încurajați pacienții să raporteze orice reacție adversă la gel. A nu se lăsa la îndemnarea copiilor.

Asigurați-vă că OptiLube Active se potrivește utilizării prevăzute și este compatibil cu alte dispozitive medicale care vor fi folosite împreună cu acesta.

Acesta este un dispozitiv de unică folosință. Reutilizarea acestui dispozitiv poate duce la infectare/contaminarea încrucisată a pacientului.

Resterilizarea, reprocesarea, curățarea și dezinfecția pot compromite, de asemenea, caracteristicile produsului, având ca rezultat traume sau infecții pentru pacient.

OptiLube Active nu conține latex.

SARCINI ȘI ALĂPTARE

Folosiți în timpul sarcinii sau al alăptării numai sub îndrumarea unui medic.

Întrebați întotdeauna pacienta dacă este însărcinată înainte de a utiliza gelul.

EFFECTE ASUPRA CAPACITĂȚII DE

A CONDUCE VEHICULE ȘI 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 vehicule sau să folosească utilajele.

INTERACȚIUNI ALE SUBSTANȚEILOR MEDICALE

ȘI SUBSTANȚEILOR ABSORBITE

În funcție de absorbtia lidocainei, aceste interacțiuni pot fi observate atunci când sunt utilizate următoarele medicamente:
Propranolol: reducerea clearance-ului plasmatic al lidocainei;
Cimetidină: reducerea clearance-ului plasmatic al lidocainei;

Producători antiaritmice: creșterea toxicității lidocainei;

Fenitoiană sau barbiturice: reducerea nivelului plasmatic al lidocainei.

Interacțiunile specificate pot fi observate la utilizarea pe termen lung și în cazul utilizării repetate a unor doze mari.
Când este administrat conform recomandărilor, nu sunt raportate interacțiuni semnificative clinice.

EFFECTE SECUNDARE NEDORITE

Ca orice medicament, OptiLube Active poate provoca efecte secundare anumitor

persoane. Efectele secundare ale acestui produs trebuie documentate în fișele pacienților.

In cazuri rare pot apărea reacții de hipersensibilitate locală, precum roșeață, înțepături, vezicule sau măncărime și/sau reacții sistemică la lidocaină și/sau clorhexidină. Există, de asemenea, un risc de reacții severe, inclusiv scăderea tensiunii arteriale, ameteli, greață, dificultăți de respirație, bradieardie, convulsiuni și/sau anafilactic. Dacă se întâmplă acest lucru, opriti utilizarea OptiLube Active și consultați un medic.

Orice incident grav sau defect care poate afecta siguranța OptiLube Active trebuie raportat producătorului și autorității competente din statul membru în care este stabilit utilizatorul și/sau pacientul.

DOZAJ

Recomandări de dozare:

PENTRU ADULT: Max. 800 mg lidocaină pe o perioadă de 24 de ore (x 3 seringi de 11 ml) (x 6 seringi de 6 ml).

PENTRU COPII (între 2 și 15 ani): Se recomandă max. 0,3 ml gel/kg corp (≤6 mg lidocaină/kg) printr-o procedură și ar trebui administrat maxim patru doze în decurs de 24 de ore. La copiii sub 2 ani gelul lubrifiant cu lidocaină nu trebuie utilizat.

SUPRADOZAJ

Dozajul excesiv sau intervallele prea scurte între doze pot duce la niveluri plasmatice ridicate și efecte adverse grave.

OptiLube Active nu trebuie utilizat în același timp cu orice alt dispozitiv medical sau cu medicamente care conțin un anestezic local.

În cazul absorbtiei excesive a lidocainei în sânge, simptomele pot include efecte asupra sistemului nervos central și reacții cardiovasculare.

În cazul utilizării excesive sau altfel decât se recomandă în acest prospect, vă rugăm să solicitați sfatul medicului.

MOD DE UTILIZARE

Decizia privind dimensiunea (6 ml sau 11 ml) seringii preumplute cu gel lubrifiant sterilizat OptiLube Active care urmează a fi utilizată este luată de medic.

Se recomandă ca acest produs să fie utilizat în cadrul unei tehnici aseptice.

- Curățați deschiderea către uretră și zona înconjurătoare înainte de utilizare;
- Îndepărtați uniform hârtia și scoateți seringa sterilă;
- Scoateți capacul de la capătul seringii;
- Aplicați o picătură de gel pe deschiderea uretrală pentru a facilita inserția inițială;
- Introduceți vârful în orificiul uretral extern și apăsați pe pistoul seringii încet pentru a elibera cantitatea necesară de OptiLube Active. NOTĂ: OptiLube Active trebuie aplicat pe uretră, și nu direct pe dispozitiv;
- Caracteristicile de lubrificare ale gelului încep să-și facă efectul imediat după aplicare.

Efectul anestezic începe după 3-5 minute.

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

STERILIZARE

OptiLube Active este furnizat steril.

Sterilizat cu radiații gamma după ambalare.

Nu resterilizați.

DEPOZITARE ȘI MANIPULARE

Seringa este gradată pentru orientarea utilizatorului. Nu are o funcție de măsurare. Păstrați între 5–30 °C (41–86 °F) până la data de expirare. A se păstra la loc uscat și fără de lumina directă a soarelui. Ambalajele nedeschise au un termen de valabilitate de 3 ani. Nu utilizați după data de expirare.

ELIMINARE

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

DNK

BRUGSANVISNING

PRODUKTREFERENCE/INDHOLD

1160 OptiLube Active 6 ml fyldt injektionssprojte

1161 OptiLube Active 11 ml fyldt injektionssprojte

Dette er en indlæggseddelen for OptiLube Active med produktoplysninger til brugeren. Din læge har ordineret OptiLube Active til dig. Del ikke produktet med andre.

Læs hele indlæggseddelen inden brug, og opbevar den til orientering. Hvis du ikke er sikker på, hvordan du anvender produktet, eller om det er egnet til dig, skal du søge lægehjælp.

PRODUKTBESKRIVELSE

OptiLube Active (med Lidokain og chlorhexidin) er en steril, fyldt injektionssprojte til engangsbrug med vandopløselig gel, der fås i 6 ml og 11 ml sprojter.

INGREDIENSER

100 g OptiLube Active indeholder:

Aktive ingredienser

- 0,05 g chlorhexidinluconat; • 2 g Lidokainhydrochlorid.
- Andre ingredienser
- Renset vand; • Propyleneglycol; • Hydroxyethylcellulose;
- Methylhydroxybenzoat; • Propylhydroxybenzoat.

TILSIGT ANVENDELSE/ KLINISKE FORDEL

OptiLube Active er et medicinsk udstyr, der hjælper med at forhindre, at patienten får traumer under kateteriseringssprocedurer eller andre urethrale procedurer ved effektiv smøring. Derudover indeholder OptiLube Active følgende hjælpestoffer: antisепtisk middel (chlorhexidin) og lokalbedøvelse (Lidokain) for at hjælpe med at reducere patientens risiko for smører og infektion.

INDIKATIONER FOR ANVENDELSE

OptiLube Active er designet til at smøre urethra inden indsættelse af urethralt kateter og andet urologisk udstyr herunder cistoskop.

ADGANG TIL SAMMENFATNING AF SIKKERHED OG KLINISK YDELSE (SSCP).

OptiLube Active er tilgængelig i den europæiske database (Eudamed) med den grundlæggende UDI-DL-kode 869870333TD06Q5. SSCP kan tilgås via Eudameds offentlige websted <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

KONTRAINDIKATIONER

OptiLube Active må ikke bruges til patienter:

- Med kendte allergier eller overfølsomhed over for nogen af indholdsstofferne.
 - Der nogensinde har reageret på Lidokain eller chlorhexidin.
 - Som har beskadigede eller blødende slimhinder på grund af risikoen for systemisk absorption af Lidokain og chlorhexidin.
- Må ikke anvendes til born under 2 år.
- Må ikke anvendes til intravenøse (IV) eller intramuskulære (IM) injektioner.
- Må ikke anvendes oralt. Søg lægehjælp, hvis produktet sluges.
- Må ikke anvendes i øjnene. Søg lægehjælp, hvis produktet kommer i kontakt med øjnene.

ADVARSLER OG FORHOLDSREGLER

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

OptiLube Active kan ikke anvendes, hvis en patient:

- Har beskadiget eller blødende urethra.
- Der bør udvises forsigtighed, når gelen anvendes til patienter, som:
 - Har hjerteproblemer eller får medicin til behandling af uregelmæssig hjertertyme;
 - Har leverproblemer;
 - Har epilepsi.

OptiLube Active må ikke anvendes samtidig med andet medicinsk udstyr og medicin, der indeholder Lidokain elleranden lokalbedøvelse.

Patienten 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.

Opbevares utilgængeligt for børn.

Vær sikker på, at OptiLube Active er egnet til den tilsigtede anvendelse og kompatibel med andet medicinsk udstyr, produktet bruges sammen med.

Produktet er til engangsanvendelse. Genbrug af enheden kan medføre infektion/krydskontaminerings af patienter.

Gensterilisering, genbehandling, rengøring og desinfektion kan også kompromise produktets karakteristik, hvilket kan resultere i trauma eller infektion for patienten. OptiLube Active 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.

EFFEKT PÅ EVNEN TIL AT KØRE OG BETJENE MASKINER

Evnen 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;
Antirytmika: 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.

ØNSKEDE BIVIRKNINGER

Optilube Active kan, ligesom enhver anden medicin, forårsage bivirknninger hos visse personer. Bivirkninger fra dette produkt skal dokumenteres i patientoptegnelser. I sjældne tilfælde kan der forekomme lokale overfølsomhedsreaktioner, såsom rødme, stikkende fornemmelser, blæredannelse eller kløen og/eller systemiske reaktioner på Lidokain. Der er også en risiko for alvorlige reaktioner såsom blodtryksfald, svimmelhed, kvalme, ädenod, bradykardi, kramper og anafylaktisk chok. Hvis dette forekommer, skal du stoppe med at bruge Optilube Active og kontakte din læge.
Enhver alvorlig hændelse eller fejlfunktion, der kan påvirke Optilube Actives sikkerhed, bør rapporteres til producenten og den relevante myndighed i det medlemsland, hvor brugeren og/eller patienten befinner sig.

DOSERING

Doseringسانbefalinger:

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

TIL BØRN (mellem 2 og 15 år): Der anbefales maks. 0,3 ml gel/kg kropsvægt (\approx 6 mg 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.

OVERDO瑟ING

Overdrevne dosering eller korte intervaller mellem doserne kan resultere i høje plasmaniveauer og alvorlige bivirkninger.

Optilube Active må ikke anvendes samtidig med andet medicinsk udstyr eller medicin, der indeholder et lokalbedøvelsesmiddelet.

I tilfælde af overdrevne absorption af Lidokain i blodet kan symptomerne omfatte virkninger på centralnervoussystemet 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 fyldt injektionspropte 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 vænt tilbage, og fjern den sterile spropte;
- Fjern hætten fra enden af spropten;
- Påfør en dråbe gel på urinrørsåbningen for at gøre den indledende indføring lettere;
- Indsæt dysen i urinrørsåbningen, og tryk langsomt på sproptens stempel for at frigøre den nødvendige mængde Optilube Active. BEMÆRK: Optilube Active bør påføres

urethra, ikke direkte på enheden;

• Gelens smøreegenskaber 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 leveres steril.

Produktet steriliseres med gammastråling efter emballeringprocessen.

Må ikke gensteriliseres.

OPBEVARING OG HÅNDTERING

Skalaet på spropten er til orientering af brugeren. Den har ingen målefunktion.

Opbevares ved 5-30 °C (41-86 °F) indtil udlobsdato.

Opbevares tørt og ikke i direkte sollys.

Åbnet emballage har en 3-års holdbarhed. Må ikke anvendes efter udlobsdatoen.

BORTSKAFFELSE

Optilube Active skal bortskaffes i henhold til lokale bestemmelser og procedurer, herunder eventuel restvæske i spropten.

SWE ANVÄNDNINGSSINSTRUKTIONER

PRODUKTREFERENS/INNEHÅLL

1160 Optilube Active 6 ml förfyllt spruta

1161 Optilube Active 11 ml förfyllt spruta

Detta är en Optilube Active produktinformationsbroschy för användaren.

Optilube har ordinarier till dig av sjukvårdspersonal. Dela inte med någon annan.

Läs hela produktinformationsbroschyren före användning och behåll den för information.

Kontakta läkare om du är osäker på hur du använder denna produkt eller om den är lämplig för dig.

PRODUKTBESKRIVNING

Optilube Active (med Lidokain och klorhexidin) är en steril, förfyllt spruta för engångsbruk med vattenlöslig gel i 6 ml och 11 ml sprutor.

INGREDIENSER

100 g Optilube Active innehåller:

Active-ingredienser

• 0,05 g Klorhexidin-glukonat; • 2 g Lidokainhydroklorid

Övriga ingredienser

• Renat vatten; • Propylenglykol; • Hydroxyethylcellulosa;

• Metylhydrobensoat; • Propylhydrobensoat.

AVSETT ÅNDAMÅL / KLINISK NYTTA

Optilube Active är en medicinteknisk produkt som hjälper till att förhindra att patienten skadas under kateteriseringss procedurer eller andra urinrörslinjer genom effektiv smörjnning. Dessutom innehåller Optilube Active följande stödläkemedelsubstanser; antiseptisk (klorhexidin) och lokalbedövning (Lidokain) för

att hjälpa till att minska risken för infektion och smärta för patienten.

INDIKATION FÖR ANVÄNDNING

OptiLube Active är utformad för att smörja urinrören innan införande av urinrörskateter och andra urologiska medicintekniska produkter, inklusive cystoskop.

TILLGÅNG TILL SAMMANFATTNING AV SÄKERHET OCH KLINISK PRESTANDA (SSCP).

OptiLube Active är tillgänglig i den europeiska databasen (Eudamed) med den grundläggande UDI-DI-koden 869870333TD06QS. SSCP kan nås via Eudameds offentliga webbplats <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

KONTRAINDIKATIONER

OptiLube Active får inte användas på patienter:

- Med kända allergier eller överkänslighet mot någon av ingredienserna.
- Som någon har fått en reaktion av **Lidokain** eller klorhexidin.
- Som har skadade eller blödande slemhinnor, på grund av risken för systemisk absorbering av **Lidokain** och Klorhexidin.

Använd inte till barn under 2 år.

Använd inte för intravenösa (IV) eller intramuskulära (IM) injektioner.

Använd det inte oralt. Uppsök läkare om det förtörs.

Använd inte i ögonen. Uppsök läkare vid kontakt med ögonen.

VARNINGAR OCH FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

OptiLube Active får endast användas under överinseende av sjukvärdspersonal i enlighet med lokala riktlinjer, pollicys och procedurer.

OptiLube Active är inte lämpligt om en patient:

- Har ett skadat eller blödande urinrör.
- Försiktighet bör vidtas när du använder gelen på patienter som:
 - har hjärtproblem eller tar medicin för behandling av oregelbunden puls;
 - har leverproblem;
 - är epileptiska.

OptiLube Active får inte användas samtidigt med 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 verka. Uppmuntra patienter att rapportera eventuella reaktioner på gelen.

Förvaras utan räckhåll för barn.

Säkerställ att OptiLube Active är lämpligt för avsedd användning och kompatibel med andra medicintekniska enheter som ska användas tillsammans med det.

Det här är en engångsenhet. Återanvändning av denna produkt kan leda till patientinfektion/korskontaminering.

Om-/sterilisering, återanvändning, rengöring och desinficering kan även äventyra produktekspirationer, vilket resulterar i skada eller infektion hos patienten.

OptiLube Active är latexfri.

GRAVIDITET OCH AMNING

Använd endast under överinseende av läkare, vid graviditet och amning.

Fråga alltid om patienten är gravid, innan gelen används.

EFFEKTER PÅ FÖRMÅGAN ATT FRAMFÖRA

FORDON OCH ATT ANVÄNDA MASKINER

Förmågan att köra och använda maskiner kan försämras något efter användning av smörjmedelsgel med **Lidokain**. Patienter som påverkas, ska rådas att inte köra bil eller maskiner.

INTERAKTIONER MELLAN MEDICINSKA

SUBSTANSER OCH ÄMNEN SOM ABSORBERAS

Beroende på absorbering av **Lidokain** kan dessa interaktioner framkomma vid användning med följande läkemedel:

Propranolol: Minsknings av plasmarennsning av **Lidokain**;

Cimetidine: Minsknings av plasmarennsning av **Lidokain**;

Anti-arytmiska produkter: Ökning av toxicitet hos **Lidokain**;

Fenytoin eller barbiturater: Minsknings av plasmanivåerna hos **Lidokain**.

Specifierade interaktioner kan ses vid långvarig användning och upprepade höga doser. När det sköts enligt rekommendation rapporteras inga kliniskt signifikanta interaktioner.

ÖNSKADE BIEFFECTER

Liksom alla mediciner, kan OptiLube Active orsaka biverkningar hos vissa männskor. Biverkningar av denna produkt måste dokumenteras i patientjournaler.

I sällsynta fall kan lokala överkänslighetsreaktioner uppstå såsom rodnad, stickningar, blåsor eller klåda och/eller systemiska reaktioner på **Lidokain** och/eller klorhexidin.

Det finns även risk för allvarliga reaktioner inklusive blodtrycksfall, ytsel, illamående, andfåddhet, bradykardi, krämer och anafylaktisk chock. Om detta inträffar, sluta använda OptiLube Active och kontakta sjukvärdspersonal.

Varje allvarlig incident eller felfunktion som kan påverka säkerheten för OptiLube Active bör rapporteras till tillverkaren och den behöriga myndigheten i den medlemsstat där användaren och/eller patienten är bosatt.

DOSERING

Rekommendationer för dosering:

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. 0,3 ml gel/kg kroppsvikt (\leq 6 mg **Lidokain**/kg) rekommenderas per procedur och inte oftare än fyra doser bär ges inom 24 timmar.

Hos barn under 2 år är inte smörjmedelsgel med **Lidokain** användas.

ÖVERDOS

Överdriven dosering eller korta intervall mellan doserona kan resultera i höga plasmanivåer och ge allvarliga biverkningar.

OptiLube Active får inte användas samtidigt som annan medicinteknisk enhet eller läkemedel som innehåller en annan lokalbedövningsagent.

I händelse av överdriven absorbering av **Lidokain** i blodloppet kan symptomet inkludera effekter i centraла nervsystemet och ge kardiovaskulära reaktioner.

Kontakta läkare vid överdriven användning eller användning utanför dessa riktlinjer.

HUR MAN ANVÄNDER

Beslutet, om vilken storlek som ska användas (6 ml eller 11 ml) av OptiLube Actives sterila smörjmedelsgel i förfylld spruta, fattas av sjukvärdspersonal. Det rekommenderas

att denna produkt används som en del av aseptisk teknik.

- Rengör öppningen av urinrör och omgivande område före användning;
 - Skala av pappersbaksidan jämnt och ta bort den sterila sprutan;
 - Ta bort locket från sprutans ände;
 - Applicera en droppel gel i urinröröppningen för att göra det första införandet lättare;
 - Sätt in munstycket i urinröröppningen och tryck långsamt på sprutans kolv för att ge den nödvändiga mängden OptiLube Active.
- OBS: OptiLube Active ska appliceras på urinrör, inte direkt på enheten;
- Gelens smörjegenskaper börjar verka när appliceringen sker. Bedövningseffekten börjar verka efter 3–5 minuter.
- Använd inte om förpackningen är skadad eller oavsiktligt öppnad före användning.

STERILISERING

OptiLube Active levereras steril.

Steriliseras med gärnstrålning efter förpackningsprocessen.

Omsterilisera inte.

LAGRING OCH HANTERING

Skalan på sprutan är till för användarens orientering. Den har ingen mätfunktion.

Förvaras i mellan 5–30 °C (41–86 °F) fram till utgångsdatum.

Håll torrt och borta från direkt solljus.

Öppnade förpackningar har en 3-årig hållbarhetstid. Använd inte efter utgångsdatum.

AVFALLSHANTERING

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

NOR BRUKSANVISNING

PRODUKTREF./INNHOLD

1160 OptiLube Active 6 ml forhåndsfylt sprøyte

1161 OptiLube Active 11 ml forhåndsfylt sprøyte

Dette er et OptiLube Active produktinformasjonshefte for brukere.

OptiLube Active har blitt foreskrevet til deg av en lege. Produktet må ikke deles med andre. Les gjennom hele produktinformasjonsheftet før bruk, og oppbevar heftet for eventuelle behov i fremtiden. Ta kontakt med en lege hvis du ikke er sikker på hvordan produktet brukes, eller om det er egnet for deg.

PRODUKTBESKRIVELSE

OptiLube Active (med lidokain og klorheksidin) er en steril sprøyte til engangsbruk, som er forhåndsfylt med et vannløselig gelmiddel, tilgjengelig i 6 ml og 11 ml sprøyter.

INGREDIENSER

100 g OptiLube Active inneholder:

Aktive ingredienser

- 0,05 g klorheksidin glukonat, • 2 g lidokain hydroklorid

Øvrige ingredienser

- Sterilt vann, • Propylenglykol, • Hydroksyethylcellulose
• Metylhydroksybenzoat, • Propylhydroksybenzoat

BRUKSOMRÅDE/ KLINISK FORDEL

OptiLube Active er et medisinsk produkt som hjelper å forebygge traumer fra kirurgiske ingrep med kateter eller urinröringsgrep ved hjelp av smøring. OptiLube Active inneholder i tillegg følgende medisinske hjelpeämnen: antiseptika (klorheksidin) og lokalbedøvelse (lidokain) som hjelper å forebygge risiko infeksjoner og smerte.

INDIKASJONER

OptiLube Active er utviklet for å smøre urinrøret før innføring av kateter eller annet medisinsk, urologisk utstyr, inkludert cystoskoputstyr.

TILGANG TIL SAMMENDRAG SIKKERHET OG KLINISK VTELSE (SSCP).

OptiLube Active er tilgjengelig i den europeiske databasen (Eudamed) med den grunnleggende UDI-DI-koden 869870333TD06QS. SSCP kan nås via Eudameds offentlige nettsted <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

KONTRAINDIKASJONER

OptiLube Active må ikke brukes av pasienter:

- med påvist allergi eller overfølsomhet for noen av ingrediensene
- som har påvist reaksjoner mot lidokain eller klorheksidin
- med slimhinner som blør eller har tatt skade ved systemisk absorbering av lidokain og klorheksidin

Må ikke brukes av barn under 2 år.

Må ikke brukes intravenøst (IV) eller intramuskulært (IM).

Må ikke brukes oralt. Oppsök medisinsk tilsyn ved svelgning / oralt inntak.

Unngå kontakt med øyne. Oppsök lege hvis produktet kommer i kontakt med øyne. Eventuell kvarvarande vætska i sprutan.

ADVARSLER OG FORHOLDSREGLER

OptiLube Active skal kun brukes under tilsyn av medisinsk personell i samsvar med lokale retningslinjer, lover og regler.

OptiLube Active er ikke egnet for pasienter:

- med urinrør som er skadet eller blødning

Utvise omhu ved bruk av gelen på pasienter som:

- har hjertedelser eller tar medisiner for uregelmessig hjerterytme

• med leverleidser

• er epileptiske

OptiLube Active må ikke brukes samtidig med annet medisinsk utstyr eller legemidler som inneholder lidokain eller annen lokalbedøvelse.

Pasienter kan oppleve lettere svie ved påføring av gelen, men dette opphører som regel når bedøvelsen begynner å virke. Be pasienter om å melde fra om øvrige reaksjoner.

Oppbevares utkjøngelig for barn.

Påse at OptiLube Active eigner seg til det tiltenkte bruksområdet og er kompatibel med det medisinske utstyret det skal brukes med.

Dette er et engangsprodukt. Gjenbruk kan medføre smitte/kontaminasjon av andre pasienter. Gj.bruk/sterilisering, etterbehandling, renjøring og desinfisering kan også svekke produktets egenskaper og resultere i traumer eller smitte/infeksjon hos pasienter.

OptiLube Active er lateksfritt.

GRAVIDITET OG AMMING

Ved graviditet og amming må produktet kun brukes under tilsyn av en lege.

Husk å spørre om pasienten er gravid før gelen påføres.

INNVIRKNING PÅ KJØREEVNE ELLER BRUK AV MASKINERI

Even til å kjøre og operere maskiner kan svekkes i mindre grad etter påføring av smøregel med Lidokain. Det påvirkning skal pasienter rådes til å ikke kjøre eller bruke maskineri.

INTERAKSJONER AV ABSORBERBARE LEGEMIDLER OG STOFFER

Avhengig av stoffet (Lidokain)吸收sjon, kan følgende interaksjoner observeres ved samtidig bruk med følgende medisiner:

Propranolol: Redusert evne til å tomme lidokain-plasmakonsentrasjon;

Cimetidin: Redusert evne til å tomme lidokain-plasmakonsentrasjon;

Antiarytmika: Øker giftighetsgraden av lidokain;

fenytoin eller barbiturater: Reduserte plasmanivåer av lidokain.

Angitte interaksjoner kan oppstå ved langvarig bruk og gjentatt bruk av høye doser. Ingen klinisk signifikante interaksjoner er rapportert ved anbefalt bruk.

BIVIRKNINGER

Som ved alle legemidler, kan OptiLube Active forårsake bivirkninger hos enkelte individer. Eventuelle bivirkninger må dokumenteres (pasientjournal).

I sjeldne tilfeller kan det oppstå lokale reaksjoner av overfølsomhet, bl.a. rødme, sve, blemmmer eller kløe/eller systemiske reaksjoner mot lidokain og/eller klorheksidin. Det er også fare for alvorlige reaksjoner, bl.a. redusert blodtrykk, svimmelhet, kvalme, kortpustethet, bradykardi, krämper og anafylaktisk sjokk. I slike tilfeller må du opphøre bruk av OptiLube Active og kontakte en lege.

Alvorlige forhold og funksjonsfeil som kan påvirke trygg bruk av OptiLube Active bør rapporteres til produsenten og relevante myndigheter i landet hvor brukeren og/eller pasienten oppholder seg.

DOSERING

Anbefalt dosering:

HOS VOKSNE: Aldri mer enn 800 mg lidokain i løpet av 24 timer (x 3 sprøyter med 11 ml) (x 6 sprøyter med 6 ml).

HOS BARN (mellom 2 til 15 år): Aldri mer enn 0,3 ml gel/kg kroppsvekt (\geq 6 mg lidokain/kg) anbefales per behandling, og aldri mer enn fire doser i løpet av 24 timer.

Gelsmoremiddelet med lidokain må aldri brukes hos barn under 2 år.

OVERDOSE

Overflodig dosering eller hyppige doseringer kan føre til høye plasmakonsentrasjoner og alvorlige bivirkninger.

OptiLube Active må ikke brukes samtidig med annet medisinsk utstyr eller legemidler som inneholder lokalbededelse.

Ved overflodig吸收sjon av Lidokain i blodomlopet kan det oppstå symptomer som omfatter sentralnervesystemet og kardiovaskulære reaksjoner.

Oppoşk medisinsk tilsyn ved overflodig bruk, eller bruk utover disse instruksjene.

BRUK

Mengden (6 ml eller 11 ml) OptiLube Active steril gelsmoremiddel i sprøyteform som bør brukes skal avgjøres av medisinsk personell. Det er anbefalt å bruke produktet som del av en aseptisk prosedyre.

Rengjør urinrørsåpningen og området rundt før bruk

• Trekk av emballasjepapiret bak og ta ut den sterile sprøyten

• Fjern hetten øverst på sprøyten

• Påfør en dråpe gel på urinrørsåpningen for å forenkle innføringen

• Før dysen inn i urinrørsåpningen og trykk sprøytestempelet sakte for å innføre en anbefalt mengde OptiLube Active.

OBS: OptiLube Active skal påføres på/i urinrør, ikke på utstyr

• Gelens smørevirking virker umiddelbart ved påføring. Bedøvelsen begynner å virke om 3 – 5 minutter.

Må ikke brukes hvis emballasjen har tatt skade eller blitt uehdlig åpenet før bruk.

STERILISERING

OptiLube Active leveres i steril tilstand.

Sterilisert med gammastråling etter emballering.

Må ikke steriliseres på nyt.

OPPBEBARING OG HÅNDTERING

Sprøyts målestrekker er til brukeren orientering. Sprøyten er ikke utstyrt med målefunksjoner.

Oppbevares mellom 5–30 °C (41–86 °F) inntil utløpsdato.

Oppbevares tørt og utenfor direkte sollys.

Kan oppbevares i 3 år i forseglet tilstand. Må ikke brukes etter utløpsdatoen.

KASSERING

OptiLube Active må kasseres i henhold til lokale lover og regler (gjelder også for væskerester i sprøyten).

FIN

KÄYTTÖOHJEET

TUOTTEEN VIITE/SISÄLLYSLUETTELO

1160 OptiLube Active 6 ml esitäytetty ruisku

1161 OptiLube Active 11 ml esitäytetty ruisku

Tämä on OptiLube Active -valmisteen tuoteseloste käyttäjälle. Terveydenhuollon ammattilaisten määritellyt sisällytys OptiLube Active -valmisteen. Alä jaa sitä kenenkään muun kanssa.

Lu koko tuoteseloste ennen käyttöä ja säilytä se. Jos et ole varma tuotteen käytöstä tai sen sopivuudesta sinulle, ota yhteys lääkärin.

TUOTEKUVAUS

OptiLube Active (sisältää lidokaiinia ja kloriheksidiiniä) on steriliili, kertakäytöinen, esitäytetty ruisku, jossa on vesiliukioista hyttyleö. Saatavana 6 ml ja 11 ml ruiskuina.

AINESOSAT

100 g OptiLube Active -valmistetta sisältää:

Vaikuttavat aineosat

• 0,05 g kloriheksidiiniglukonaattia; • 2 g lidokaiinhydrokloridia.

Muut ainesosat

• Puhdistettu vesi; • propyleneglykoli; • hydroksietyliselluloosa;

• methylhydroksibentsoatti; • propylihydroksibentsoatti.

TARKOITUS/ KLIININEN HYÖTY

kardiovaskulaarisia reaktioita saattaa esiintyä.

Jos tuotetta käytetään liiallisesti tai näiden ohjeiden ulkopuolella, ota yhteys lääkäriin.

KÄYTÖÖHJE

Terveudenhuollon ammattilainen päättää, minkä kokoista (6 ml vai 11 ml) esitytettävä, steriliä OptiLube Active -voiteluhyytelörūsuksa käytetään. Tätä tuotetta on suositeltavaa käyttää osana aseptista tekniikkaa.

- Puhdistaa virtsaputken aukko ja sitä ympäröivä alue ennen käyttöä;
 - Irrota paperi tasaisesti ja poista sterili ruisku;
 - Poista korkki ruiskun päästä;
 - Lisää tippa hyttelöä virtsaputken aukkoon alkuesetukseen helpottamiseksi.
 - Työnä suutin virtsaputken aukkoon ja paina ruiskun paininta hitaasti vapauttaaksesi tarvittavan määrän OptiLube Active -valmistetta.
- HUOMAUTUS:** OptiLube Active -valmistetta tulee käyttää virtsaputkeen, ei suoraan laitteeseen;
- Hyttelön voiteluominaisuuudet alkavat levytshetkellä. Anestesiavaikutus alkaa 3-5 minuutissa. Älä käytä, jos pakaus on vahingoittunut tai vahingossa avattu ennen käyttöä.

STERILOINTI

OptiLube Active toimitetaan steriliinä.

Steriloitu gammasäteilyllä pakkaamisen jälkeen.

SÄILYTYS JA KÄSITTELY

Ruiskun asteikko on käyttäjän suuntainen. Siinä ei ole mittaustoimintoa.

Säilytä 5-30 °C (41-86 °F) lämpötilassa viimeiseen käyttöpäivään asti.

Pidä kuivana ja suoralta auringonvalolta suojauttuna.

Avaamattomilla pakkuuksilla on 3 vuoden säilyvyys. Älä käytä viimeisen käyttöpäivän jälkeen.

HÄVITTÄMINEN

OptiLube Active on hävitettävä paikallisten käytäntöjen ja menettelyjen mukaisesti, mukaan lukien ruiskussa mahdollisesti jäljellä oleva neste.

CZE

NÁVOD K POUŽITÍ

Č. VÝROBUK / OBSAH

1160 OptiLube Active 6ml předplněná injekční stříkačka

1161 OptiLube Active 11ml předplněná injekční stříkačka

Toto je informační leták o přípravku OptiLube Active pro uživatele. OptiLube Active vám předepsal odborný pracovník ve zdravotnictví. Nesdílejte jej s nikým dalším. Před použitím si přečtěte celý informační leták o výrobku a uložte si jej. Pokud si nejste jisti, jak tento výrobek používat, nebo zda je pro vás vhodný, vyhledejte prosím radu lékaře.

POPIΣ VÝROBKU

OptiLube Active (s lidokainem a chlorhexidinem) je sterilní předplněná injekční stříkačka na jedno použití s gelem rozpustným ve vodě, která je k dispozici v 6 a 11 ml stříkačkách.

SLOŽKY

100 g OptiLube Active obsahuje:

Aktivní složky

• 0,05 g chlorhexidin glukonát; • 2 g lidokain-hydrochlorid.

Další složky

• čistěná voda; • propylenglykol; • hydroxyetylcelulóza;

• metyl hydroxybenzoát; • propyl-hydroxybenzoát.

ZAMYŠLENÉ POUŽITÍ / KLINICKÝ PRÍNOS

OptiLube Active je zdravotnický prostředek, který pomáhá účinnou lubrikací zabránit poškození způsobeným pacientovi během provádění katezizace nebo jiných vyšetření močové trubice. OptiLube Active navíc obsahuje následující doplňkové léčivé látky: antiseptikum (chlorhexidin) a lokální anestetikum (lidokain), které u pacienta snižují riziko infekce a bolesti.

INDIKÁK POUŽITÍ

OptiLube Active je určen k mazání močové trubice před zavedením katetru a dalších urologických zdravotnických prostředků včetně cystoskopů do močové trubice.

PRISTUP K SOUHRNU BEZPEČNOSTI A KLINICKÉ VÝKONU (SSCP)

OptiLube Active je k dispozici v evropské databázi (Eudamed) se základním UDI-DI kódem 869870333T0D6Q5. SSCP je přístupný prostřednictvím veřejné webové stránky Eudamed <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

KONTRAINDIKACE

OptiLube Active se nesmí používat u pacientů:

• se zjištěnými alergiemi nebo přecitívelostí na jakoukoliv složku výrobku.

• které mají někdy reakci na lidokain nebo chlorhexidin.

• které mají poškozené nebo krvácující sliznice kvůli riziku systémové absorpcie lidokainu nebo chlorhexidinu.

Nepoužívejte u dětí mladších 2 let.

Nepoužívejte pro intravenózní (IV) ani intramuskulární (IM) injekce.

Nepoužívejte ústně. V případě spolknutí vyhledejte prosím radu lékaře.

Nepoužívejte do očí. Jestliže dojde ke kontaktu s očima, vyhledejte prosím radu lékaře.

VAROVÁNÍ A BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ

OptiLube Active se musí používat pouze pod dohledem odborného zdravotního pracovníka v souladu s lokálními pokyny, zásadami a postupy.

OptiLube Active není vhodný, pokud má pacient:

- poškozenou nebo krvácející močovou trubici.

Optatnost je nutná u pacientů, kteří:

- mají problémy se srdcem nebo užívají léky na nepravidelnou srdeční činnost;
- mají problémy s játry;

- jsou epileptici.

OptiLube Active se nesmí používat zároveň s jinými zdravotnickými prostředky nebo léky s obsahem **lidokainu** ani s jiným lokálním anestetikem.

Pacienti mohou po použití gelu pocítovat mírné píchaní, ale to obvykle odesní, jakmile začne anestetický fungovat. Pacientům řekněte, aby nahlásili jakoukoliv reakci na gel. Uchovávejte mimo dosah dětí.

Ujistěte se, že je **OptiLube Active** vhodný k zamýšlenému použití a vzájemně se snáší při použití spolu s dalšími zdravotními prostředky.

Je to prostředek k jednorázovému použití. Opětovné použití může způsobit u pacientů infekci / křízovou kontaminaci.

Opětovná sterilizace / sterilizace, opětovné použití, čištění a dezinfekce mohou rovněž snížit kvalitu výrobku a následně vést u pacientů k poškození nebo infekci.

OptiLube Active neobsahuje latex.

TĚHOTENSTVÍ A LAKTACE

Během těhotenství a kojení používejte pouze podle pokynů lékaře.

Před použitím gelu se pacientky vždy zeptejte, zda není těhotná.

ÚČINKY NA SCHOPNOST ŘÍZENÍ A POUŽÍVÁNÍ STROJŮ

Po použití lubrikačního gelu s **lidokainem** může být mírně ovlivněna schopnost řízení a používání strojů. V tom případě musí být pacientům doporučeno, aby neřídili ani nepoužívali stroje.

VZÁJEMNÁ PŮSOBENÍ ZDRAVOTNÍCH LÁTEK A LÁTEK,

KTERÉ SE ABSORBUJÍ

V závislosti na absorpci **lidokainu** se mohou projevit následující vzájemná působení při použití s následujícími léky:

Propanolol: snížení odstraňování **lidokainu** z plazmy;

Cimetidin: snížení odstraňování **lidokainu** z plazmy;

Antiarytmické výrobky: zvýšení toxicity **lidokainu**;

Fenytoin nebo barbituráty: snížení úrovny **lidokainu** v plazmě.

Specifikovaná vzájemná působení lze spatřit při dlouhodobém používání a opakování vysokých dávkách.

Při dozvánání podle doporučení nebyly hlášeny žádná klinicky významná působení.

NEŽÁDÁOUCÍ VEDLEJŠÍ ÚČINKY

OptiLube Active může stejně jako jakýkoliv jiný lék způsobit u některých lidí vedlejší účinky. Vedlejší účinky tohoto výrobku musí být zdokumentovány v záznamech pacientů.

Ve vzácných případech se mohou objevit reakce lokální přecitlivělosti, např. zarudnutí, píchaní, puchýřky, svědání a/nebo systémové reakce na **lidokain** a/nebo chlorhexidin.

Existuje také riziko vážných reakcí, včetně poklesu krevního tlaku, závrati, žaludeční nevolnosti, dušnosti, bradykardie, křčeči a anafylaktického šoku. V tom případě přestaňte **OptiLube Active** používat a obrátte na svého odborného pracovníka ve zdravotnictví. Jakákoliv vážná nehoda nebo selhání, které mohou mít vliv na bezpečnost **OptiLube Active**, se musí ohlásit výrobci a příslušným úředním orgánu členského státu, ve kterém uživatel a/nebo pacient bydlí.

DÁVKOVÁNÍ

Doporučené dávkování:

U DOSPELÝCH: max. 800 mg **lidokainu** během období 24 hodin (3 injekční stříkačky po 11 ml) (x 6 injekčních stříkaček po 6 ml),

U DĚtí (ve věku 2 až 15 let): max. 0,3 ml gelu/kg tělesné hmotnosti (\cong 6 mg **lidokainu**/kg) je doporučená dávka na proceduru. V období 24 hodiny by neměly být podány více než čtyři dávky. U dětí do 2 let by se gel s **lidokainem** neměl používat.

PŘEДÁVKOVÁNÍ

Nadměrné dávkování nebo krátké intervaly mezi dávkami mohou způsobit vysoké úrovně v plazmě nebo vážné nepříznivé účinky.

OptiLube Active se nesmí používat zároveň s jinými zdravotnickými prostředky ani léky s obsahem lokálního anestetika.

V případě nadměrné absoruce **lidokainu** do krevního toku mohou symptomy zahrnovat účinky na centrální nervovou soustavu a kardiovaskulární reakce.

V případě nadměrného používání nebo používání, které nebylo v souladu s těmito pokyny, vyhledejte prosím radu lékaře.

JAK POUŽÍVAT

O tom, jaká velikost (6 ml, nebo 11 ml) předplněné injekční stříkačky se sterilním lubrikačním gellem **OptiLube Active** se má použít, rozhodne odborný zdravotnický pracovník. Tento výrobek se doporučuje používat jako součást aseptické techniky. - Před použitím očistěte otvor močové trubice a okolní oblast;

- Rovnoměrně olepte papírovou podložku a vyjměte sterilní stříkačku;

- Sejměte víčko z konce stříkačky;

- Naneste kapku gelu na otvor močové trubice, abyste usnadnili počáteční zavedení;

- Vložte trysku do otvora močové trubice a pomalu stiskněte píst injekční stříkačky, abyste uvolnili potřebné množství **OptiLube Active**.

PZNAMKA: **OptiLube Active** by se měl aplikovat na močovou trubici, nikoliv přímo na zářízení;

- Lubrikační vlastnosti gelu začínají působit v době aplikace. Nástup anestetického efektu trvá 3 – 5 minut.

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

STERILIZACE

OptiLube Active se dodává sterilizovaný.

Sterilizace proběhla gama zářením po procesu zabalení.

Neprovádějte opětovnou sterilizaci.

SKLADOVÁNÍ A MANIPULACE

Měřítko na stříkačce slouží pro orientaci uživatele. Nemá měrnou funkci.

Skladujte při teplotě 5–30 °C (41–86 °F) do data vypršení použitelnosti.

Uchovávejte v suchu a mimo přímé sluneční světlo.

Neotevřené balení má tříletou dobu použitelnosti. Nepoužívejte po datu vypršení použitelnosti.

LIKVIDACE

OptiLube Active se musí zlikvidovat v souladu s lokálními zásadami a postupy. To platí i pro jakékoli zbytkové tekutiny ve stříkačce.

POL INSTRUKCJA UŻYTKOWANIA

OPIS PRODUKTU/ZAWARTOŚĆ

1160 Wstępnie napełniona strzykawka OptiLube Active 6 ml

1161 Wstępnie napełniona strzykawka OptiLube Active 11 ml

To jest ulotka informacyjna o produckie OptiLube Active przeznaczona dla użytkownika. Produkt OptiLube Active został przepisany przez lekarza. Nie należy go nikomu udostępniać. Przed użyciem przeczytaj wszystkie informacje zamieszczone na ulotce i zachowaj ją na przyszłość. Jeśli nie jesteś pewny, jak używać tego produktu lub czy jest on odpowiedni dla Ciebie, skontaktuj się z lekarzem.

OPIS PRODUKTU

OptiLube Active (z lidokainą and chlorheksydyną) to sterylna strzykawka jednorazowego użytku napełniona zelem rozpuszczalnym w wodzie, dostępna w strzykawkach o pojemności 6 ml oraz 11 ml.

SKŁAD

100 g OptiLube Active zawiera:

Substancje czynne

• 0,05 g Glukonian chlorheksydyn; • 2 g Chlorowodorek lidokainy.

Inne substancje

• Woda oczyyszczona; • Glikol propilenowy; • Hydroksyetylceluloza;

• Paraben metylu; • Paraben propylu.

ZASTOSOWANIE/ KORZYSI KLINICZNE

OptiLube Active to wyrob medyczny pomagający zapobiegać urazów pacjenta spowodowanemu podczas cewnikowania lub innych zabiegów na cewce moczowej poprzez efektywne nawilżanie. Dodatkowo OptiLube Active zawiera następujące substancje pomocnicze: środek antyseptyczny (chlorheksydyna), środek znieczulający miejscowo (lidokaina), aby pomóc w zmniejszeniu ryzyka infekcji i bólu u pacjenta.

WSKAZANIA DO STOSOWANIA

OptiLube Active jest stosowany do nawilżania cewki moczowej przed włożeniem cewnika i innych urologicznych urządzeń medycznych, włączając w to cystoskop.

DOSTĘP DO PODSUMOWANIA BEZPIECZEŃSTWA I WYDAJNOŚCI KLINICZNEJ (SSCP).

OptiLube Active dostępny jest w europejskiej bazie danych (Eudamed) pod podstawowym kodem UDI-DI 8698703331D06Q5. Dostęp do SSCP można uzyskać za pośrednictwem publicznej strony internetowej Eudamed <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

PRZECIWWSKAZANIA

OptiLube Active nie może być stosowany w przypadku pacjentów:

• Z rozpoznaną alergią lub nadwrażliwością na którykolwiek ze składników.

• Któżki kiedykolwiek mieli negatywną reakcję na chlorheksydynę bądź lidokainę.

• Któżki mieli uszkodzoną bądź krwawiącą błony śluzowe, przy ryzyku ogólnoustrojowego wchłonięcia lidokainy i chlorheksydyny.

Nie stosować u dzieci poniżej 2 roku życia.

Nie stosować dozyni (IV) ani domiesięnio (IM).

Nie stosować doustnie. W przypadku połknienia skontaktować się z lekarzem.

Nie stosować do oczu. W razie kontaktu z oczami skontaktować się z lekarzem.

OSTRZEŻENIA I ŚRODKI OSTROŻNOŚCI

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

OptiLube Active nie jest przeznaczony dla pacjentów:

• Któżki mają uszkodzoną bądź krwawiącą cewkę moczową.

Należy podjąć środki ostrożności przy aplikacji żelu w przypadku pacjentów, którzy:

• Mają problemy z sercem bądź zażywają leki na zaburzenia rytmu serca;

• Mają problemy z wątroba;

• Mają epilepsję.

OptiLube Active nie może być używany jednocześnie z innymi wyrobami lub lekami zawierającymi lidokainę albo inną drogą znieczulającą miejscowo.

Pacjenci mogą odczuwać delikatne ukłucie podczas aplikacji żelu, ale to zwykle ustępuje, gdy środek znieczulający zacznie działać. Należy poprosić pacjenta o zgłoszenie jakichkolwiek reakcji niepożądanych po zastosowaniu żelu.

Trzymać z dala od dzieci.

Upewnić się, że OptiLube Active jest stosowany zgodnie z przeznaczeniem i jest kompatybilny z innymi wyrobami medycznymi, które będą z nim używane.

Jest to wybór jednorodnego użytku. Ponowne użycie może wiązać się z infekcjami bądź zatruciem krzyżowym pacjenta.

Sterylizacja, odnowienie, czyszczenie i dezynfekcja mogą również pogorszyć właściwości produktu, powodując urazy lub infekcję u pacjenta.

OptiLube Active nie zawiera lateksu.

CIĄŻA I OKRES KARMIENIA PIERŚIĄ

Podczas ciąży i karmienia piersią stosować wyłącznie na polecenie lekarza.

Przed użyciem żelu zawsze należy zapytać pacjentkę, czy jest w ciąży.

WPŁYW NA PROWADZENIE POJAZDÓW I OBSŁUGĘ MASZYN

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

INTERAKCJE ŚRODKÓW FARMACEUTYCZNYCH

I SUBSTANCJI ZAABSORBOWANYCH

W zależności od absorpcji lidokainy takie interakcje można zanotować w przypadku ponizszych substancji:

Propranolol: Zmniejszenie klirensu lidokainy z osocza;

Cymetydyna: Zmniejszenie kirensu **lidokainy** z osocza;
Produkty przeciwyatrzymcze: Zwiększenie toksyczności **lidokainy**;
Fenytonina lub barbituraty: Zmniejszenie poziomu **lidokainy** w osoczu.
Określone interakcje można zaobserwować w przypadku długotrwałego użycia lub
stosowania dużych dawek.
Gdy produkt jest używany zgodnie z przeznaczeniem, nie potwierdzono klinicznie
zadnych znaczących interakcji.

EFEKTY UBOCZNE

Jak każdy lek, OptiLube Active może spowodować efekty uboczne u części pacjentów. Efekty uboczne tego produktu należy zapisać w dokumentacji pacjenta. W rzadkich przypadkach może wystąpić lokalna nadwrażliwość taką jak zaczernienie, kłucie, pieczenie, swędzenie i/lub ogólnoustrojowe reakcje na lidokainę i/lub chlorheksydynę. Występuje również ryzyko ciekich powikłań takich jak spadek ciśnienia krwi, zatorwy głowy, nudności, duszności, bradykardia, konwulsje i szok anafilaktyczny. W razie ich wystąpienia należy przerwać stosowanie OptiLube Active i zasięgnąć porady lekarza. Jakkolwiek poważny incydent bądź nieprawidłowe działanie, które może wpływać na bezpieczeństwo używania OptiLube Active, należy zgłosić do producenta oraz do odpowiedniego organu państwa członkowskiego, w którym przebywa użytkownik i/lub pacjent.

DAWKOWANIE

Zalecenia dotyczące dawkowania:

DOROSŁI: 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

Zbyt duża dawka lub krótkie przerwy pomiędzy dawkami mogą skutkować wysokim stężeniem w osoczu i poważnymi efektami uboczymi.

OptiLube Active nie może być używany jednocześnie z innymi wyrobami lub lekami zawierającymi środek znieczulający miejscowo.

W przypadku nadmiernego吸收ции lidokainy do krwiobiegu mogą pojawić się symptomy związane z centralnym układem nerwowym lub reakcje układu krążenia. W przypadku nadmiernego użycia bądź użycia niezgodnego z niniejszymi zaleceniami należy skontaktować się z lekarzem.

JAK SŁOSOWAĆ

Decyżję o wielkości (6 ml lub 11 ml) sterylniej wstępnie napełnionej strzykawki z żellem lubrykacyjnym OptiLube Active podejmuje lekarz. Zaleca się stosowanie tego produktu przy zastosowaniu techniki aseptycznej. Przed użyciem należy oczyścić ujście cewki moczowej i jej okolice;

- Odrować równomiernie ochronę papierową z tyłu i wyjąć sterylną strzykawkę;
- Usunąć zabezpieczenie z końca strzykawki;
- Zaaplikować kroplę żelu na ujście cewki moczowej, by ułatwić wstępne wprowadzenie;

• Włożyć końcówkę strzykawki do ujścia cewki moczowej i powoli naciskać na tłok strzykawki, aby zaaplikować żądaną ilość OptiLube Active.

UWAGA: OptiLube Active należy aplikować do cewki moczowej, a nie bezpośrednio na urządzenie;

• Właściwości lubrykacyjne żelu zaczynają działać w czasie aplikacji. Efekt usmierzający ból pojawia się po 3-5 minutach.

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

STERYLIZACJA

OptiLube Active jest dostarczany sterylny.

Wysterylizowany za pomocą promieniowania gamma po zapakowaniu.

Nie sterylizować ponownie.

PRZECHOWYWANIE I OBSŁUGA

Miarka na strzykawce służy użytkownikowi jako odniesienie. Nie pełni funkcji pomiarowych.

Przechowywać w temperaturze 5-30°C (41-86°F) do daty ważności.

Trzymać w suchym miejscu z dala od bezpośredniego światła słonecznego.

Okres trwałości nietowartych opakowań to 3 lata. Nie używać po upływie terminu ważności.

UTYLIZACJA

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

EST

KASUTUSJUHIS

TOOTE VIIDE/SISU

1160 OptiLube Active 6 ml eeltäidetud süstal

1161 OptiLube Active 11 ml eeltäidetud süstal

See on kasutaja jaoks mõeldud OptiLube Active toote infoleht. Toote OptiLube Active on teile välia kirjutanud tervišojuötöaja. Ärge jagage seda kellegi teisega. Enne kasutamist lugege läbi kogu toote infoleht ja jätkake endale teadmiseks. Kui te pole kindel, kuidas seda tootet kasutada või kas see sobib teile, pöörduge palun arsti poolle.

TOOTE KIRJELDUS

OptiLube Active (koos lidokaiini ja klorheksidiiniga) on steriilne ühekordset kasutatav eeltäidetud süstal vees lahusustava želeegaga, mis on saadaval 6 ml ja 11 ml süstaldes.

KOOSTIS

100 g OptiLube Active'i sisalda:

Toimeained

• 0,05 g klorheksidiinglukonaati; • 2 g lidokaiinvesinikkloriidi.

Muud koostisosad

• puhasstadt vesit; • propileenglükool; • hüdroksüetüüultselluloos;

• metüülihüdroksübensoaat; • propiülihüdroksübensoaat.

KASUTUSEESMÄRK/ KLIINILINE KASU

OptiLube Active on meditsiiniseade, mis aitab tõhusa libestamise abil vältida

katereteriseerimisprotseduuride või muude ureetra protseduuri käigus patsiendile tekitatud traumasid. Lisaks sisaldb OptiLube Active järgmisi abiaineid; antisepikum (klooreksidiin) ja lokaalanesteeetikum (lidokain), mis aitavad vähendada patsiendi nakkus- ja valuohu.

NÄIDUSTUSED

OptiLube Active on mõeldud kasutus määrimiseks enne ureetra kateetri ja muude uroloogiliste meditsiinseadmete, sealhulgas tsüstoskoopide sissestamist.

JUURDEPÄÄS KOKKUVÖTE OHUTUS- JA KLIINILISELE TOIMIMISELE (SSCP).

OptiLube Active on saadalval Europa andmebaasis (Eudamed) UDI-DI põhikoodiga 868970333TD06QS. SSCP-le pääseb juurde Eudamedi avalikul veebisaidi kaudu <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

VASTUNÄIDUSTUSED

OptiLube Active'i ei tohi kasutada patsiendidel:

- teadolevate allergiate või ülitundlikkusega mõne koostisosaga suhtes;
- kellegi on kunagi olnud reaktsioone **lidokaiini** või klooreksidiini suhtes;
- kellegi on **lidokaiini** ja klooreksidiini süsteemse imendumuse ohu tõttu liimaskestad kahjustatud või veritsevad.

Mitte kasutada alla 2-aastastel lastel.

Ärge kasutage intravenosoos (IV) ega lihasesiseste (IM) süstide jaoks.

Ärge kasutage suu kaudu. Allaneelamisel pöörduge arsti poolle.

Mitte kasutada silmades. Kui see satub silma, pöörduge arsti poolle.

HOITUSED JA ETTEVAATUSABINÖUD

OptiLube Active'i tohib kasutada ainult tervishoiutöötaja järelevalve all vastavalt kohalelikule juhistele, põhimõtetele ja protseduuriidle.

OptiLube Active ei sobi, kui patsiendil on:

- ureetra kas kahjustatud või veritsev.

Geeli kasutamisel tuleb olla ettevaatlik patsientidega, kellegi on:

- südameprobleeme või tõvavat ravimeid ebaregulaarse südamerütmi raviks;
- probleeme maksaga;
- epilepsia.

OptiLube Active'i ei tohi kasutada samaaegselt teiste meditsiiniseadmete või ravimitega, mis sisaldavad **lidokaiini** või muud lokaalanesteeetikumi.

Patsientidel võib geeli määrimisel tekkida kerge torkimise tunne, kuid see lakkab tavaselt siis, kui anesteeetikum hakkab tööle. Julgustage patsiente teatama mis tahes reaktsionist geelile.

Hoida lastel katteasamatus kohas.

Veenduge, et OptiLube Active sobib ettenähtud otstarbeks ja ühildub teiste sellega koos kasutatakivate meditsiiniseadmetega. Selle seadme korduvkasutamine võib põhjustada patsiendi nakatumist/ristsaastumist.

Kordusteriseerimine, ümbertöötlemine, puhastamine ja desinfiteerimine võivad samuti kahjustada toote omadusi, mille tulemuseks on patsiendi trauma või nakkus. OptiLube Active on lateksivaba.

RASEDUS JA IMETAMINE

Kasutage raseduse ja imetamise ajal ainult arsti juhendamisel. Enne geeli kasutamist küsige alati patsiendilt, kas ta on rase.

MÖJU MASINATE JUHTIMIS- JA KASUTAMISVÖIMELE

Pärast libesti kasutamist koos **lidokaiiniga** võib autojuhitimise ja masinate käsitsemise võime veidi halveneda. Häigestumise korral tuleb patsientidel soovitada mitte juhtida autot ega töötada masinatega.

KOOSTOIMED RAVIMITE JA IMENDUNUD

KOMPONENTIDE VAHEL

Söltuvalt **lidokaiini** imendumisest võib neid koostoimeid näha järgmiste ravimite kasutamisel:

Propranolool: **lidokaiimi** plasmakliirensi vähinemine;

Tsimetidin: **lidokaiini** plasmakliirensi vähinemine;

Arütmiaavastased ravimid: **lidokaiini** toksilisuse surenenemine;

Fenitoiin või barbituuraadiid: **lidokaiini** plasmataseme vähinemine.

Täpsustatud koostoimeid võib tähdada pikaajalisel kasutamisel ja korduvate suurte annustega kasutamisel.

Soovitustekohasel manustamisel ei ole kliiniliselt olulisi koostoimeid teatatud.

SOOVIMATUD KÖRVALTOIMEED

Nagu kõik ravimid, võib ka OptiLube Active mõnel inimesel põhjustada körvaltoimeid. Selle tööle körvaltoimede tulenev dokumenteerida patsiendi andmete juures.

Harvadel juhtudel võivad tekkida lokaalset ülitundlikkusreaktsioonid, nagu punetus, kipitus, viliid või sügelus ja/või süsteemsed reaktsioonid **lidokaiini** ja/või klooreksidiini suhtes. Samuti on oht raskete reaktsioonide tekkeks, sealhulgas vererõhu langus, pearinglus, iivelus, öhupuudus, bradükardia, krambid ja anafülatiilne sõkk. Sellisel juhul löpetage OptiLube Active kasutamine ja pöörduge oma tervishoiutöötaja poolle. Igast töisisest vahejuhismist või talitushäirest, mis võib möjutada OptiLube Active ohutust, tuleb teavitada tootjat ja selle liikmesriigi pädevat asutust, kus kasutaja ja/või patsient on asutatud/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 aastat): ühe protseduuri kohta on soovitav kuni 0,3 ml geeli kehakaalu kg kohta (≥ 6 mg **lidokaiini**/kg) ja 24 tunni jooksul tohib manustada kuni neli annust. Alla 2-aastastel lastel ei tohi kasutada **lidokaiini**ga libestusgeeli.

ÜLEDOS

Liigne annustamine või lühikesed intervallid annuste vahel võivad põhjustada kõrget plasmataset ja tõsisel körvaltoimeid.

OptiLube Active'i ei tohi kasutada samaaegselt teiste meditsiiniseadmete või ravimitega, mis sisaldb **lidokaiini** või muud lokaalanesteeetikumi.

Lidokaiini ülemäärase imendumuse korral vererengesse võivad sümpтомid hõlmata kesknärvisüsteemi möjusid ja kardiovaskulaarsete reaktsioone.

Liigse kasutamise korral või näidustustevaliselt kasutamisel pöörduge arsti poolle.

KUIDAS KASUTADA

Tervishoiutöötaja otsustab, millise suurusega (6 ml või 11 ml) steriilse libesti **OptiLube Active** geeli eeltäidetud süstalt kasutada. Seda toodet on soovitatav kasutada aseptiliste töövõtete osana.

- Enne kasutamist puhastage uretra ja selle ümbrus;
- Koorige paberil alus ühtlaselt tagasi ja eemaldage steriilne süstal;
- Eemaldage süstla otsast kork;
- Esmase sisestamiseks hõlbustamiseks kandke uretraa avasse tilk geeli;
- Siisestage otsik uretraavaasse ja vajutage vajaliku koguse **OptiLube Active** vabastami sekis süstla kolbi aeglaselt.

MÄRKUS: **OptiLube Active** tuleb kanda ureteale, mitte otse seadmele;

- Geeli hõlbustamisomadused hakkavad toimima pealekandmisse ajal. Anesteetilise toime ilmnemine võtab 3-5 minutit.

Ärge kasutage, kui pakend on enne kasutamist kahjustatud või tahtmatult avatud.

STERILISEERIMINE

OptiLube Active tarinatakse steriliisena.

Pärast pakendamist steriliseeritud gammakiirgusega.

Ärge uesti steriliseerige.

SÄILITAMINE JA KÄITLEMINE

Süstla skaala on mõeldud kasutajale orienteerumiseks. Sellel pole mõõtmisfunktsiooni. Hoida temperatuuril 5-30 °C (41-86 °F) kuni kölblikkusaja lõpuni.

Hoida kuivaks ja otseks pääkesepalguse eest kaitstult.

Avamata pakendil on säilivusaeg 3 aastat. Mitte kasutada pärast kölblikkusaja lõppu.

JÄÄTMEKÄITLUS

OptiLube Active tuleb hävitada vastavalt kohalikele eeskirjadele ja protseduuridele, sealhulgas süstlas jäändud vedelik.

LTU NAUDΟJIMO INSTRUKCIJOS

PRODUKTO NUORODA / TURINYS

1160 „OptiLube Active“ 6 ml üzpildytas švirkštas

1161 „OptiLube Active“ 11 ml üzpildytas švirkštas

Tai yra „OptiLube Active“ produktu informacinių lapelis vartotojui. „OptiLube Active“ jums paskyrė sveikatos priežiuros specialistas. Negalima dalintis juo su nieku kitu. Prieš naudojantys perskaitykite visą produkto informacinių lapelį ir pasilikite savo informacija. Jei nesate tikri, kaip naudoti šį produkta, ar jis jums tinkamas, kreipkitės į gydytoją.

PRODUKTO APRĀSYMAS

„OptiLube Active“ (su lidokainu ir chlorheksidinu) yra sterilus vienkartinis üzpildytas švirkštas su vandenye tīpia želē, tiekiamas 6 ml ir 11 ml švirkštuose.

INGREDIENTAI

100 g „OptiLube Active“ yra:

Veiklijuj medžiagų

- 0,05 g chlorheksidino gliukonato; - 2 g lidokaino hidrochlorido.

Kiti ingredientų

- Išvalyto vandens; - Propilenglikolio; - Hidroksietilcelulozės;

• Metilo hidroksibenzoato; • Propilo hidroksibenzoato.

NUMATYTA PASKIRTIS/ KLINIKINĖ NAUDA

„OptiLube Active“ yra medicinė priemonė, kuri veiksmingai lubrikuoja ir padeda pacientui išvengti traumų kateterizacijos procedūros ar kitų šlaplės procedūry metu. Be to, „OptiLube Active“ sudėtyje yra šiu pagalbiniai vaistiniai medžiagų: antisepiko (chlorheksidino) ir vietinio anestetiko (lidokaino), kurie padeda sumažinti pacientui infekcijos riziką ir skausmą.

VARTOJIMO INSTRUKCIJA

„OptiLube Active“ priemonė yra skirta lubrikuoti šlaplę, prieš kateterio ir kitų urologinių medicinos prietaisų, jskaitant cistoskopus, įvedimą.

PRIEIGA PRIE SAUGOS IR KLINIKINIŲ VEIKSMŲ (SSCP) SANTRAUOKOS.

OptiLube Active galima rasti Europos duomenų bazėje (Eucomed) su pagrindiniu UDI-DI kodu 869870333TD06Q5. SSCP galima pasiekti višejoje Euamed svetainėje <https://ec.europa.eu/tools/euamed>

KONTRAINDIKACIJOS

„OptiLube Active“ negalima naudoti toliau išvardytiems pacientams:

- Tiems, kurie yra alergiški ar turia padidėjusį jautrumą bet kuriai sudetiniui medžiagai.
- Tiems, kurie kada nors turėjo reakciją į lidokainą ar chlorheksidiną.
- Tiems, kurie glėvinės pažeistos ar kraujuojančios, dėl sisteminės lidokaino ir chlorhek sidino absorbcijos rizikos.

Negalima naudoti jaunesniems nei 2 metų vaikams.

Nenaudoti infekcijoms įvenq (IV) ar į raumenis (IM).

Nevertoti per burną. Praribus kreiptis į gydytoją.

Nenaudoti akims. Patekus į akis, kreipkitės į gydytoją.

ISPĖJIMAI IR ATSARGUMO PRIEMONĖS

„OptiLube Active“ galbūt vartojamas tik prižiūrint sveikatos apsaugos specialistui, kaip numatoma vienos gairėse, teisės aktuose ir procedūriniuose dokumentuose.

„OptiLube Active“ netinka, jei pacientui:

- Yra pažeista ar kraujuojančių šlaplę.

Želė naudoti atsargiai reikių pacientams, kurie:

- Turi širdies problemų arba varotoja vaistus neregulariam širdies ritmui gydyti;

- Turi kepenų problemų;

- Šerga epilepsija.

„OptiLube Active“ negalima naudoti kartu su kitomis medicinos priemonėmis ar vaistais, kurių sudėtyje yra lidokaino ar kitų vietinių anestetikų.

Užtepus želę, pacientui gali siěk tiek persteti, tačiau pradėjus veikti anestetikui, perstėjimas paprastai nustoja. Paraginkite pacientus pranešti apie bet kokią reakciją į želę.

Saugoti nuo vaikų.

Ištitinkinkite, kad „OptiLube Active“ yra vartojamas pagal paskirtį ir suderinamas su kitomis kartu naudojamomis medicinos priemonėmis.

Tai yra vienkartinė priemonė. Pakartotinis šios priemonės naudojimas gali sukelti pacientui infekcija / kryžminę taršą.

Pakartotinis sterilizavimas, perdirbimas, valymas ir dezinfekavimas taip pat gali pakenkti

produktu savybėms ir sukelti pacientui traumą ar infekciją.

„OptiLube Active“ nėra lateko.

NEŠTUMAS IR ZINDYMAS

Nėštumą ir žindymo laikotarpiu naudoti galima tik gydytojui nurodžius.

Prieš pradėdami naudoti želė, visada paklauskite pacientės, ar ji nėra nečia.

POVEIKIS GEBĒJIMUI VAI RUOTI IR

NAUDOTI MAŠININIUS IRENGINIUS

Panaudojus lubrikuojančią želę su lidokainu, gebėjimas vairuoti ir valdyti mechanizmus gali siek tiek sutrikčių. Jei pacientui naudojama ši priemonė, jis neturėtų vairuoti automobilio ar naudoti mašininių irenginių.

VAISTINIŲ MEDŽIAGIŲ IR ABSORBUOJAMU MEDŽIAGŲ SĄVEIKA

Priklausomai nuo lidokaino absorbcijos, vartojant šiuos vaistus, galima pastebėti šias sąveikas:

Propranololis: lidokaino plazmos klireno sumažėjimas;

Cimetidinas: lidokaino plazmos klireno sumažėjimas;

Antiritminių produktai: lidokaino toksiskumo padidėjimas;

fenitoinas arba barbitūratai: lidokaino koncentracijos plazmoje sumažėjimas.

Nurodyta sąveika galima patestebeti vartojant ilgai į kartojant didelės dozes.

Vartojant pagal rekomendacijas kliniškai reikišmingos sąveikos nėra.

NEPAGEDIAUJAMAS ŠALUTINIS POVEIKIS

Kaip ir kiti vaistai, „OptiLube Active“ kai kurieems žmonėms gali sukelti šalutinį poveikį. Šalutinis šis produktu poveikis turėti būti užfiksuotas pacientų registruse.

Retai atvejais gali pasireikšti vietinės padidėjusios jautrumo reakcijos, tokios kaip paraidumas, peršėjimas, pūslų susidarymas ar niezėjimas ir (arba) sisteminės reakcijos į lidokainą ir (arba) chlorhexidiną. Taip pat yra sunkųjų reakcijų, išskaitant kraujospūdžio kritimą, galvos svagaigimą, pykinimą, dusulį, bradikardiją, traukulius ir anafilaksinį šoka, riziku. Lökū atveju nustokite naudoti „OptiLube Active“ ir pasitarite su savo sveikatos priežiūros specialistu.

Apie visus rūmthus įvykius ar nepageidaujamas reakcijas, kurios galii turėti įtakos saugiam „OptiLube Active“ vartojimui, reikia pranešti gamintojui ir valstybės narės, kurioje gyvena vartotojas ir (arba) pacientas, kompetentingai institucijai.

DOZAVIMAS

Rekomendacijos dėl dozavimo:

SUAUGUSIESIEMS: daugiausiai 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 vieną kartu ir per 24 valandas galima naudoti ne daugiau nei keturių dozes.

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

PERDOZAVIMAS

Per didelę dozę arba nedidelį intervalai tarp dozių gali sukelti didelį plazmos lygi ir rūmthę šalutinį poveikį.

„OptiLube Active“ negalima naudoti kartu su bet kokiomis kitomis medicinėmis priemonėmis ar vaistais, kuriuose yra vietinių anestetikų.

Esant pernelyg dideliui lidokaino absorbcijai į kraują, simptomai gali būti centrinės nervų sistemos ir širdies ir kraujagyslių sistemos reakcijos.

Jei vartojate per daug arba nesinaudojate šiomis rekomendacijomis, kreipkitės į gydytoją.

KAIP NAUDOTI

Sprendimą, kokio dydžio (6 ml ar 11 ml) sterilų „OptiLube Active“ lubrikuojančią želę užpildyti švirkštai naudoti, priima sveikatos priežiūros specialistas. Ši produkta rekomenduojama naudoti kaip aseptikos metodą. • Prieš naudojimą išvalykite šlaples angą ir ją supančią sritį;

- Tolygiai nulupkite popierius pagrindą ir nuimkite sterilių švirkštą;

- Nuimkite dangtelį nuo švirkšto galo;

- Užlašinkite lašą želės į šlaples angą, kad būtų lengviau ją ikišti;

- Ikiškite purkštuką į šlaples angą ir lėtai paspauskite švirkšto stūmoklij, kad išsisikirtų reikiamas kiekis „OptiLube Active“.

PASTABA: „OptiLube Active“ reikia tepti ant šlaplės, o ne tiesiai ant prietaiso;

- Želė lubrikacinių ypatybių pradeda veikti tepimo metu. Anestezijos poveikis pasireiška 3-5 minutes.

Nenaudokite, jei pakuotė prieš naudojimą buvo pažeista arba netyčia atidaryta.

STERILIZAVIMAS

„OptiLube Active“ tiekiamas sterilius.

Po pakavimą sterilizuota gama spinduliuote.

Pakartotinai nesterilizuoti.

LAIKYMAS IR TVARKYMAS

Švirkšto skalė yra skirta vartotojo orientavimuisi. Jis neturi matavimo funkcijos.

Iki galiojimo pabaigos laikykite 5-30 °C (41-86 °F) temperatuoroje.

Laikykite sausoje vietoje, kur nėra tiesioginių Saulės spindulų.

Neatidarytų pakuočių galiojimo laikas yra 3 metai. Negalima naudoti pasibaigus galiojimo laikui.

SUNAIKINIMAS

„OptiLube Active“ reikia sunaikinti laikantis vietas gairių ir procedūrų, išskaitant švirkštę liukų skyčio kiekį.

PRODUKTA ATSAUCE/SATURS

Sąkötneji užpildita 6 ml šiųje OptiLube Active 1160

Sąkötneji užpildita 11 ml šiųje OptiLube Active 1161

Šis ir informacijas materialas lietotājam per produkto OptiLube Active. OptiLube Active jums ir izrakstytis veselės aplūpes specialistas. Nenododiet to neveniam citam. Pirms lietošanas išlaikytis visu žaliu lietošanas instrukciju ir saglababijet to, lai iegūtu informaciją. Ja jums nav pārliecinās par šo žaliu lietošanu vai par to piemērotību jums, lūdzu, valcājet medikim.

PRODUKTA APRAKSTS

OptiLube Active (ar Lidokainu un Hlorheksidinu) ir sterila, vienreizējas lietošanas iepriekš uzpildīta šķīrces ar ūdeni šķistošu želeju, kas pieejamas 6 ml un 11 ml šķīrcu veidā.

SASTĀDVĀLĀS

100 g zēlejās OptiLube Active sastāvā ir:

aktīvā viela

- 0,05 g hlorheksidīna glukonāta; • 2 g lidokaina hidrohlorīda.

Citas sastāvdalas

- attīrīts ūdens; • propilēna glikols; • hidroksitceluloze;

- metilhidroksibenzoāts; • propilhidroksibenzoāts.

PAREDZĒTAIS LIETOJUMS/ KLĪNIKAIS IEGUVUMS

OptiLube Active ir medicīniskā ierīce, kas palīdz novērt traumas, ko pacientam izraisa katerizācijas procedūras vai citas urinīzvadkanāla procedūras ar efektīvu ēļjošanu.

Turklāt OptiLube Active satur šādas paliņvielas: antisepšili (hlorheksidīnu) vietējo anestētiķi (Lidokainu), kas palīdz mazināt sāpes pacientam.

LIETOŠANAS INDIKĀCIJAS

OptiLube Active šķīrcē ir paredzēta urinīzvadkanāla ēļjošanai pirms urinīzvadkanāla katetra un citu uroloģisko medicīnisko ierīci, tostarp citoskopu, ievietošanas.

PIEKĻUVE DROŠĪBAS UN KLĪNIKSĀS VEIKSTSPEJAS (SSCP) KOPSAVILKUMAM.

OptiLube Active ir pieejams Eiropas datubāze (Eucomed) ar pamata UDI-DI kodu 869870333T06Q5. SSCP var piekļūt, izmantojot Eucomed publisko vietni <https://ec.europa.eu/tools/euemed>

KONTRINDIKĀCIJAS

OptiLube Active nedrīkst lietot, ja pacientam:

- ir zināma alerģija vai pauaugstināta jutība pret kādu no sastāvdalām.
- Pacientam jebkād būjusi reakcija uz Lidokainu vai hlorheksidinu.
- Pacientam ir bojātas vai asinojošas gļotādas, jo pastāv lidokaina vai hlorheksidīna sistēmiskās absorbcijas risks.

Nelietot bērniem līdz 2 gadu vecumam.

Nelietot intravenozai (IV) vai intramuskulārai (IM) injekcijai.

Nelietot orāli! Ja šīs produkts ir norīts, meklējiet medicīnisko palīdzību.

Nepielāudz saskari ar acīm. Ja tas nonāk saskarē ar acīm, meklējiet medicīnisko palīdzību.

BRĪDINĀJUMI UN PIESARDZĪBAS PASĀKUMI

OptiLube Active drīkst lietot tikai veselības aprūpes speciālista uzraudzībā saskaņā ar vietējām vadlīnijām, politiku un procedūrām.

OptiLube Active šķīrcē nav piemērots, ja pacientam:

- ir bojāts vai asinojošs urinīzvadkanāls.

Jāievēro piesardzība, lietot šo žēleju pacientiem, kuriem:

- ir sirdsdarbības traucējumi vai kas lieto zāles neregulārās sirdsdarbības ārstēšanai;
- ir aknū darbības traucējumi;
- ir epilepsija.

OptiLube Active nedrīkst lietot vienlaicīgi ar citām medicīnās ierīcēm vai zālēm, kas satur Lidokainu vai citu vietējo anestētiķi.

Pacientiem, kas lieto šo žēleju, var būt mazliet dzeļoša sajūta, bet tā parasti pāriet, kad

anestēzija sāk darboties. Mudiniet pacientus ziņot par jebkuru reakciju uz žēleju.

Glabāt bērniem nepieejamā vietā.

Nodrošiniet, ka OptiLube Active šķīrces ir piemērotas paredzētajam lietojumam un ir saderīgs ar citām medicīnas ierīcēm, kas lietojamas kopā ar to.

Šī ir vienreiz lietojama ierīce. Šīs ierīces atkārtota lietošana var izraisīt pacienta inficēšanos / kontaminācijas pārnesi.

Atkārtota sterilizēšanā, atkārtota apstrāde, tīrišana un dezinfekcija var arī negatīvi ietekmēt zāļu iepāsības, kā rezultātā pacientam var rasties traumas vai infekcija.

OptiLube Active nesatur lateksu.

GRŪTNIECIBA UN ZĪDĪŠANA

Grūtnieciem un zīdīšanas laikā lietot tikai ārsta vadībā!

Pirmais zīdīšanas vienmēr jautājiet pacientēm, vai viņas nav bērniņa gaidībās.

IETEKME UZ SPĒJU VADĪT TRANSPORTLĪDZEKLĀS

UN APKLAPOT MEHĀNISMUS

Spēja vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus pēc Lidokainu saturošas smērīšas zīdīšanas var nedaudz paslīktināties. Tāpēc pacientiem jāiesaka nevadīt transportlīdzekļus un neapkalpot mehānismus.

ZĀLU UN UZSŪCOŠO VIELU MIJEDARBĪBA

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

propranolols: lidokaina plazmas klīrensa samazinājums;

cimetidīns: lidokaina plazmas klīrensa samazinājums;

antiaritmiskie līdzekļi: lidokaina toksicitātes pieaugums;

fenoitoins vai barbitūräti: lidokaina koncentrācijas pazemināšanās plazmā.

Noteikta mijedarbība novērojami ilgstošas lietošanas un atkārtotu lielu devu gadījumā. Lietojot ieteicamājā veidā, kliniski nozīmīga mijedarbība nav novērota.

NEVĒLAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Tāpat kā jebkuras zāles, OptiLube Active dažiem cilvēkiem var izraisīt blakusparādības. Šo zāļu blakusparādības ir jādokumentē pacienta lietā.

Retos gadījumos var rasties lokālās pauaugstīnās jutības reakcijas, piemēram, apsārtums, dzelzē, čūlas vai nieze/vai sistēmiskas reakcijas pret Lidokainu un/vai hlorheksidīnu. Pastāv arī smagu reakciju risks, tostarp asinsspiediena pazemināšanās, reibonis, sliktā dūša, elpas trūkums, bradiķardija, krampji un anafliktiskais šoks. Ja tā notiek, pārķartīgāk lietot OptiLube Active un konsultējieties ar savu veselības aprūpes speciālistu.

Par jebkādiem nopietniem starpgadījumiem vai darbības traucējumiem, kas var ietekmēt OptiLube Active drošību, jāzino rāzotājam un tās dalībvalsts kompetentajai iestādei, kurā lietotājs un/vai pacients ir reģistrēts.

DEVAS

Ieteikumi attiecībā uz devām:

PIEĀUGUŠĀJIEM: katrā procedūrā maks. 800 mg lidokaina 24 stundu periodā (trīs 11 ml šķīrces) (sešas 6 ml šķīrces),

BĒRNIEI (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 Lidokainu.

PĀRDOZĒSANA

Pārmērigas devas vai iši intervāli starp devām var izraisīt augstu koncentrāciju plazmā un no pieejamas blakusparādības.

OptiLube Active nedrīkst lietot vienlaicīgi ar citām medicīnās ierīcēm vai zālēm, kas satur vietējo anestētiku.

Ja lidokains pārmērigi absorbējas asinsritē, var parādīties tādi simptomi kā centrālās nervu sistēmas efekti un kardiovaskulāras reakcijas.

Pārmērigas uzņemšanas vai neatbilstošas lietošanas gadījumā lūdziet medicīnisko palīdzību.

IZMANTOŠANA

Lēmums par to, kāda izmēra (6 ml vai 11 ml) OptiLube Active sterilā lubrikanta iepriekš uzpildīta ūjīce jālieto, jāpieliek veselības aprūpes speciālistam. Šo produktu ieteicams lietot aseptiskas metodes ietvaros.

- Pirms lietošanas notiņiet urinīzvadkanālu atveri un zonus ap to;
 - vienmērīgi noplēset papīra pamatni un izņemiet sterilo ūjīci;
 - no ūjīces gāla noņemiet vāciņu;
 - uzlieciet ūjīces pilīenu urinīzvadkanālu atverei, lai atvieglotu sākotnējo ieviešanu;
 - ielieciet sprauslu urinīzvadkanālu atverē un lēnām nospiediet ūjīces virzuli, izspiežot nepie ciešamo OptiLube Active ūjīces daudzumu.
- PIEZĪME: OptiLube Active ūjīces jāuzklāj uz urinīzvadkanālu, nevis tieši uz ierīces;
- ūjīces eljōšanas iņšķības sāk iedarboties lietošanas laikā. Anestēzijas iedarbība sākas 3 - 5 minūsu laikā.
- Nelietoj, ja iepakojums pirms lietošanas ir bojāts vai netīši atvērts.

STERILIZĀCIJA

OptiLube Active tiek piegādāta sterilā veidā.

Sterilizēta ar gamma starojumu pēc iepakošanas procesa.

Nesterilizēt atkārtoti!

UZGLABĀŠANA UN LIETOŠANA

Skala uz ūjīces ir paredzēta vispārīgai informācijai. Tai nav mērījumu funkcijas.

Uzglabāt 5-30 °C (41-86 °F) temperatūrā līdz deriguma termiņa beigām.

Glabāt sausumā un sārgāt un tiešiem saules stariem.

Neatvērtam komplektam ir 3 gadu glābāšanas termiņš. To nedrīkst izmantot pēc deriguma termiņa beigām.

LIKVIDĒŠANA

OptiLube Active jālikvidē atbilstoši vietējām politikām un procedūrām kopā ar ūjīciem atlikušo šķidrumu.

SVN NAVODILA ZA UPORABO

REFERENCA/VSEBINA IZDELKA

1160 OptiLube Active, 6 ml predhodno napolnjena brizga

1161 OptiLube Active, 11 ml predhodno napolnjena brizga

To je informativni letak o izdelku OptiLube Active za uporabnika. OptiLube Active vam je predpisal zdravnik. Ne delite ga z nikom. Pred uporabo preberite celoten informativni letak in ga shranite za poznejšo uporabo. Če niste prepričani glede uporabe izdelka ali če ne veste, ali je primeren za vas, se obrnite na zdravnika.

OPIS IZDELKA

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

SESTAVINE

100 g izdelka OptiLube Active vsebuje:

Aktivne sestavine

• 0,05 g klorheksidin glukonata; • 2 g lidokain hidroklorida.

Druge sestavine

- prečiščena voda; • propilen glikol; • hidroksietyl celuloza;
- metil hidrosibenzozat; • propil hidrosibenzozat.

NAMEN UPORABE/ KLINIČNA KORIST

OptiLube Active je medicinski pripomoček, ki pomaga preprečevati poškodbe pacienta med postopki katerizeziji ali drugimi uretralnimi postopki z učinkovitim mazanjem. Poleg tega vsebuje OptiLube Active naslednje pomožne medicinske snovi; antisēptični (klorheksidin) in lokalni anestēzij (lidokain) za pomoč pri zmanjšanju tveganja okužbe in bolečine pacienta.

INDIKACIJE ZA UPORABO

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

DOSTOP DO POVZETKA VARNOSTI IN KLINIČNE UČINKOVITOSTI (SSCP).

OptiLube Active je na voljo v evropski bazi podatkov (Eucomed) z osnovno kodo UDI-DI 869870333T06Q5. Do SSCP lahko dostopate prek javnega spletnega mesta Eucomed <https://ec.europa.eu/tools/eucomed>

KONTRAINDIKACIJE

OptiLube Active se ne sme uporabljati pri pacientih:

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

Ne uporabljajte pri otrocih, mlajših od 2 let.

Ne uporabljajte za intravenska (IV) ali intramuskularna (IM) vbrizgavanja.

Ne uporabljajte peroralno. V primeru zaužitja poiščite zdravniško pomoč.

Ne uporabljajte na očeh. Če pride v stik z očmi, poiščite zdravniško pomoč.

OPOZORILA IN PREVIDNOSTNI UKREPI

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

OptiLube Active ni primeren, če ima pacient:

- poškodovan ali krvavečo uretro.

Potrebna je previdnost, kadar uporabljalci gel pri pacientih, ki:

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

OptiLube Active 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 dosegja otrok.

Poskrbite, da bo **OptiLube Active** 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/navzkršno kontaminacijo paciente.

(Ponovna) sterilizacija, ponovna obdelava, čiščenje in razkuževanje lahko ogrozi značilnosti izdelka, posledica pa je lahko poškodba ali okužba pacienta.

OptiLube Active ne vsebuje lateksa.

NOŠEČNOST IN DOJENJE

Med nosečnostjo in dojenjem uporabljajte samo skladno z navodili zdravnika.

Vedno vprašajte pacientko, ali je noseč, preden uporabite gel.

UČINKI NA SPOSOBNOST VOŽNJE IN UPRAVLJANJA STROJEV

Sposobnost vožnje in upravljanja strojev je lahko rahlo zmanjšana po uporabi mazalnega 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**;

izdelki proti aritmiji: povečanje toksičnosti **lidokaina**;

Fenitoin ali barbiturati: zmanjšanje ravni plazme **lidokaina**.

Navedene interakcije je mogoče videti pri dolgoročni uporabi in ponavljajočih se visokih odmerkah.

Pri priporočenih odmerkih ni bilo poročano o klinično pomembnih interakcijah.

NEŽELENI UČINKI

Kot vsa zdravila lahko **OptiLube Active** 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** in/ali klorheksidin.

Prav tako obstaja tveganje hudih reakcij, kar vključuje znižanje krvnega tlaka, omotico, slabost, težko dihanje, bradiardijo, krče in anafilaktični šok. Če pride do tega, prenehajte

z uporabo **OptiLube Active** in se posvetujte z zdravnikom.

Vsakršen resen dogodek ali napačno delovanje, ki lahko vpliva na varnost **OptiLube Active**, je treba prijaviti proizvajalcu in pristojnemu organu v državi članici, v kateri ima uporabnik in/ali pacient prebivališče.

ODMERJANJE

Priporočila za odmerjanje:

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

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

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

ČEZMERNI ODMEREK

Čezmerni odmerki ali kratki intervali med posameznimi odmerki lahko povzročijo visoke ravni plazme in resne neželene učinke.

OptiLube Active se ne sme uporabljati sočasno z drugimi medicinskimi pripomočki ali zdravili, ki vsebujejo lokalni anestetik.

V primeru čezmernje absorpcije **lidokaina** v krvni obtok, lahko simptomi vključujejo učinke na osrednje življenje in kardiovaskularne reakcije.

V primeru čezmerne uporabe ali uporabe zunanj teh smernic poiščite zdravniško pomoč.

NAČIN UPORABE

Odločite glede velikosti (6 ml ali 11 ml) predhodno napolnjene sterilne brizge z mazalnim gelom **OptiLube Active**, ki bo uporabljena, sprejme zdravstveni delavec.

Priporočamo, da ta izdelek uporabljate kot del aseptične tehnike.

- Pred uporabo očistite odprtino uretre in okoliško območje;
- Enakomerno odlepite papirnato podlogo in vzemite sterilno brizgo ven;
- Odstranite pokrovček s konca brizge;
- Nanesite kapljico gela na odprtino uretre, da bo začetna vstavitev olajšana;
- Vstavite šobo v odprtino uretre in počasi potiskajte bat brizge, da izpustite potreben količino pripomočka **OptiLube Active**.

OPOMBA: **OptiLube Active** je treba nanesti na uretro in ne neposredno na pripomoček;

- Mazalne značilnosti gela začnejo učinkovati v trenutku nanosa. Anestetik začne delovati 3–5 minutah.

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

STERILIZACIJA

OptiLube Active 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, zaščiteni pred neposredno sončno svetlobo.

Neodprta embalaža ima rok uporabnosti 3 leta. Ne uporabljajte po izteku roka uporabnosti.

ODLAGANJE MED ODPADKE

OptiLube Active je treba zavrieť skladno z lokalnimi pravilníkmi in postopki, vključno s preostalo tekočino v briži.

SVK

NÁVOD NA POUŽITIE

POPIS VÝROBKU/OBSAH

1160 OptiLube Active 6ml striekačka s náplňou

1161 OptiLube Active 11ml striekačka s náplňou

Toto je informačný leták o výrobku **OptiLube Active** určený pre používateľa. OptiLube Active vám predpísal zdravotnícky pracovník. Výrobok nepodávajte nikomu inému. Pred použitím výrobku si pozorne prečítajte všetky informácie uvedené v informačnom letáku. Ak si ne ste istí, ako tento výrobok používať alebo či je pre vás vhodný, prosím, požiadajte o radu lekárka.

POPIS VÝROBKU

OptiLube Active (s Lidokainom a chlorhexidinom) predstavuje sterilnú jednorazovú striekačku s vodou-rozpustnou želé náplňou. Je k dispozícii v 6ml aj 11ml baleníach.

ZLOŽENIE

100g OptiLube Active obsahuje:

Aktívne látky

• 0,05g chlorhexidín glukonát; • 2g Lidokain hydrochlorid.

Ostatné látky

• výčistenná voda; • propylenglykol; • hydroxyetylcelulóza;

• methylhydroxybenzoát; • propylhydroxybenzoát.

URČENÝ ÚČEL / KLINICKÝ PRÍNOS

OptiLube Active je zdravotníckou pomôckou určenou na zamedzenie traumy počas katetérizačných a iných urytralnych procedúr efektívnu lubrikáciu. Okrem toho

OptiLube Active obsahuje antiseptické (chlorhexidín) a lokálne anestetické (Lidokain) látky, ktoré znížujú riziko infekcie a bolesti pacienta.

INDIKÁCIE POUŽITIA

OptiLube Active je určený na lubrikáciu močovej trubice pred zavedením utretálneho katétru, resp. iných urologických zdravotníckych pomôcok (vrátane cystoskopov).

PRÍSTUP K SUHRNU BEZPEČNOSTI A KLINICKÉHO VÝKONU (SSCP).

OptiLube Active je dostupný v európskej databáze (Eudamed) so základným UDI-DI kódom 869870333TD06QS. SSCP je prístupný cez verejnú webovú stránku Eudamed <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

KONTRAINDIKÁCIE

OptiLube Active nesmú používať osoby, ktoré:

- sú alergickí alebo hypersenzitívne na zloženie výrobku,
- mali alergickú či inú reakciu na Lidokain alebo chlorhexidín a
- ktoré majú poškodenie alebo krvácajúce sliznice (kvôli riziku systémovej absorpcie Lidokainu, resp. chlorhexidínu).

Výrobok nie je určený pre deti mäldšie ako 2 roky.

Výrobok nie je určený na intravenózne (IV) ani intramuskulárne (IM) použitie.

Výrobok nie je určený na ústne použitie. Pri požití náplne vyhľadajte pomoc lekára. Nepoužívajte do očí. Ak dôjde ku kontaktu s očami, vyhľadajte lekársku pomoc.

VAROVANIA A BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA

OptiLube Active je určený na použitie výlučne pod dohľadom zdravotníckeho pracovníka v súlade s miestnymi predpismi a procedúrami.

OptiLube Active sa neodporúča používať osobám, ktoré:

- majú poškodenú či krvácajúcu močovú trubicu.

Pri použíti by mali postupovať so zvýšenou opatrosťou u osôb, ktoré:

- majú kardiovaskulárne problémy, resp. užívajú lieky na srdcovú arytmiu;
- majú problémy s pečňou a
- ktoré trpia epilepsiou.

OptiLube Active sa zakazuje používať zároveň s inými zdravotníckymi pomôckami či liekmi s obsahom Lidokainu, resp. iných lokálnych anestetik.

Pri vychutnení obsahu striekačky môžu pacienti pocítiť menej výrazné štípanie, ktoré zvyčajne prestane akonáhle začínať užívateľ anestetikum. Pacientom sa odporúča ohlašiť akúkoľvek reakciu na obsah striekačky.

Výrobok uchovávajte mimo obsahu detí.

Uistíte sa, že OptiLube Active je v danom prípade vhodný a kompatibilný s inými zároveň používanymi zdravotníckymi pomôckami či liekmi.

Výrobok je určený na jednorazové použitie. Opäťovné použitie pomôcky môže spôsobiť infekciu, resp. krízovú kontamináciu.

Opäťovná sterilizácia, opäťovné spracovanie, čistenie či dezinfikovanie môžu negatívnym spôsobom ovplyvniť charakteristiky výrobku a spôsobiť pacientovi traumu či zaviesť mu infekciu.

OptiLube Active je bezlatexovým výrobkom.

TEHOTENSTVO A KOJENIE

Počas tehotenstva a kojenia používajte výrobok výlučne pod dohľadom lekára.

Pred použitím striekačky sa pacientky vždy opýtajte, či (nie) je tehotná.

ÚČINKY NA SCHOPNOSŤ VIESŤ VOZIDLO A POUŽÍVAŤ STROJE

Schopnosť viesť vozidlo a ovládovať stroje sa môže po použití striekačky s Lidokainom mierne znížiť. Ak dôjde k zniženiu schopnosti, odporúčate pacientovi nešoférovať, resp. neobsluhovať stroje.

INTERAKCIA LIEČIVÝCH LÁTOK A ABSORBOVANÝCH LÁTOK

V závislosti od miery absorpcie Lidokainu môže dojsť k nasledujúcim interaktiám s liekmi:

Propranolol: znižený plazmatický klírens Lidokainu;

Cimetidín: znižený plazmatický klírens Lidokainu;

Lieky proti arytmii: zvýšená toxicita Lidokainu;

Fenytoín a barbitúraty: znižená plazmatická hladina Lidokainu.

Uvedené interakcie sa môžu vyskytnúť pri dlhodobom používaní aj v prípade opakovanych vysokich dávok.

V prípade riadneho použitia výrobku neboli hľásené klinicky signifikantné interakcie.

NEŽIADUCE VEDĽAJŠIE ÚČINKY

OptiLube Active môže (ako každý iný liek) spôsobovať vedľajšie účinky u ľudu. Vedľajšie

účinky je nutné zadokumentovať v zázname o pacientovi.

Zriedkavo sa môže vyskytnúť lokálna hypersenzitívna reakcia, ako napr. začervenanie, štípanie, pluzganie, svrbenie, resp. systémickej reakcie na **Lidokain** či chlorhexidin. Medzi väznejšie vedľajšie účinky patrí pokles krvného tlaku, ospalosť, nevoľnosť, dýchavčenosť, bradycardia, krčce či anafylaktický šok. V prípade výskytu vedľajších účinkov, prerušte používanie OptiLube Active a poradte sa so zdravotníckym pracovníkom.

Akúkolvek väznu udalosť či skutočnosť spôsobilú ovplyvniť bezpečnosť výrobku je potrebné nahlásiť výrobcovi a príslušnému úradu členského štátu, v ktorom sa zdržiava používateľ výrobku, resp. pacient.

DÁVKOVANIE

Odporúčané dávkovanie:

PRE DOSPELÝCH: max. 800 mg Lidokánu počas 24 hodín (3 striekačky v 11 ml balení) (6 striekačiek v 6 ml balení),

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

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

PREDÁVKOVANIE

Excesívne dávkovanie alebo priliš krátke intervaly medzi dávkami môžu mať za následok zvýšené plazmatické hladiny a väzne nepríaznive účinky.

OptiLube Active sa zakazuje používať zároveň s inými zdravotníckymi pomôckami či liekmi s obsahom Lidokánu, resp. iných lokálnych anestetikov.

V prípade excesívnej absorpcie Lidokánu do krvného obehu sa môžu vyskytnúť nepríaznive účinky na centrálny nervový systém a kardiovaskulárne reakcie.

V prípade excesívnej dávky alebo použitia výrobku v rozpore s týmito odporúčaniami vyhľadajte pomoc lekára.

NÁVOD NA POUŽITIE

Volba vhodného balenia (6ml alebo 11ml) OptiLube Active spočíva na rozhodnutí zdravotníckeho pracovníka. Výrobok sa odporúča používať aseptickým spôsobom:

- pred použitím výrobku najskôr vycistite otvor močovej rúry a okolitého prostredia;
- rovnomerne odlepte papierový obal a vyberte sterilnú striekačku;
- odstráňte krytku na konci striekačky;
- aplikujte pár kvapiek želé na otvor močovej trubice, čím ulahčíte vsunutie striekačky;
- vsuňte špičku striekačky do otvoru močovej trubice, pomaly zatlačte piest a vypustite požadované množstvo výrobku;

PZNÁMKY: OptiLube Active sa odporúča aplikovať priamo do močovej trubice;

- lubrikačná charakteristika želé nastáva prakticky okamžite pri aplikácii, zatiaľ čo anestetický účinok nastáva po 3 až 5 minútach.

Výrobok nepoužívajte, ak je obal pred použitím poškodený alebo neúmyselne otvorený.

STERILIZÁCIA

OptiLube Active sa dodáva v sterilnom stave.

Po ukončení baliačeho procesu sa výrobok sterilizuje gama žiareniom.

Výrobok nie je určený na opäťovnú sterilizáciu.

USKLADŇOVANIE A MANIPULÁCIA

Miera na striekačke je určená pre používateľa a je orientačná (neslúži na presné meranie).

Výrobok uskladnite v teplote 5 až 30°C (41 až 86°F), pokiaľ neuplynne expiračná doba.

Výrobok uskladnite v suchom prostredí mimo slnečného žiarenia.

Neotvorené balenie má 3-ročnú trvanlosť. Po uplynutí expiračnej doby výrobok nepoužívajte.

LIKVIDÁCIA

OptiLube Active a musí zlikvidovať v súlade s miestnymi predpismi a postupmi vrátane zvyšku obsahu injekčnej striekačky.

HRV

UPUTE ZA UPOTREBU

SPECIFIKACIJA PROIZVODA/SADRŽAJA

1160 OptiLube Active prethodno napojenja injekcija zapremine 6 ml

1161 OptiLube Active prethodno napojenja injekcija zapremine 11 ml

Ovo je letak s informacijama o proizvodu za korisnike proizvoda OptiLube Active. OptiLube Active preписан vam je od strane stručne zdravstvene osobe. Nemojte ga dijeliti s bilo kim drugim. Prije upotrebe pročitajte letak s podacima o proizvodu te ga zadržite kako bi vam bio na raspolaganju. Ako niste sigurni kako trebate upotrebljavati ovaj proizvod ili je li prikidan za vas, molimo vas da se posavjetujete se s liječnikom.

OPIS PROIZVODA

OptiLube Active (s lidokainom i klorheksidinom) sterilna je, jednokratna i prethodno napojenja injekcija sa 6 ml ili 11 ml vodotopivog gela.

SASTOJCI

100 g proizvoda OptiLube Active sadržava:

Aktivni sastojci

• 0,05 g klorheksidin glukonat; • 2 g lidokain hidroklorid.

Ostali sastojci

• pročišćena voda; • propilen glikol; • hidroksietil celuloza;

• metil hidroksibenzozat; • propil hidroksibenzozat.

NAMJENA/ KLINIČKA KORIST

OptiLube Active medicinski je proizvod koji pomaže u sprečavanju traume pacijenta tijekom postupka kateretizacije ili drugih uretralnih postupaka tako što pruža učinkovito podmazivanje. Uz to, OptiLube Active sadrži sljedeće pomoćne medicinske tvari; antisepтик (klorheksidin) i lokalni anestetik (lidokain) koji pomažu u smanjivanju rizika od infekcije i boli kod pacijenta.

INDIKACIJE ZA UPOTREBU

OptiLube Active namijenjen je podmazivanju uretre prije umetanja uretralnog katetera i ostalih uroloških medicinskih uređaja, uključujući i citoskope.

PRISTUP SÄKÜRTYTY SAFETY AND CLINIC PERFORMANCE (SSCP).

OptiLube Active dostupan je u europskej bazi podataka (Eudamed) s osnovnim UDI-DI kodom 869870333TD06Q5. SSCP-u se može pristupiti putem Eudamedove javne web stranice <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

KONTRAINDIKACIJE

OptiLube Active ne smije se koristiti kod pacijenata:

- s poznatom alergijom ili preosjetljivošću na bilo koji od sastojaka.
- koji su ikada doživjeli reakciju na **lidokain** ili klorheksidin.
- koji imaju oštećenje i krvarenje iz sluznice zbog rizika od apsorpcije **lidokaina** i klorheksidina u organizmu.

Ne upotrebljavati kod djece mlađe od 2 godine.

Ne upotrebljavati za intravenske (IV) ili intramuskularne (IM) injekcije.

Ne primjenjivati oralnim putem. U slučaju gutanja molimo posavjetujte se s liječnikom.

Ne upotrebljavati na očima. Ako sredstvo dođe u kontakt s očima, molimo posavjetujte se s liječnikom.

UPOZORENJA I MJERE PREDOSTROŽNOSTI

OptiLube Active mora se koristiti isključivo pod nadzorom stručnog zdravstvenog djelatnika u skladu s lokálnim smjernicama, pravilima i procedurama.

OptiLube Active nije prikladan za primjenu ako pacijent:

- ima oštećenje ili krvarenje urete.

Potrebno je s posebnom pažnjom postupati prilikom primjene gela kod pacijenata koji:

- imaju srčane probleme ili uzimaju lijekove za ispravljanje nepravilnog srčanog ritma;
- imaju probleme s jetrom;
- pate od epileptičnih napadaja.

OptiLube Active ne smije se upotrebljavati u kombinaciji s drugim medicinskim uređajima ili lijekovima koji sadrže **lidokain** ili neki drugi lokalni anestetik.

Prilikom nanošenja gela postoji mogućnost da pacijenti osjeće blago peckanje, no u pravilu taj osjet prođe čim anestetik počne djelovati. Potaknite pacijente da vas informiraju o bilo kakvim drugim reakcijama na gel.

Držati izvan dohvata djece.

Potpriđite da je **OptiLube Active** prikladan za namjeravanu uporabu te da je kompatibilan s bilo kojim drugim medicinskim uređajima koji se koriste zajedno s njime.

Ovo sredstvo namijenjeno je isključivo za jednokratnu upotrebu. Ponovna upotreba ovog sredstva može dovesti do infekcije kod pacijenta ili do unakrsne kontaminacije pacijenata. Ponovna sterilizacija, prerađa, čišćenje i dezinfekcija također mogu našteti svojstvima proizvoda te kod pacijenta izazvati traumu ili infekciju.

OptiLube Active ne sadrži lateks.

TRUDNOĆA I LAKTACIJA

Tijekom trudnoće i dojenja koristiti samo prema uputama liječnika.

Prije upotrebe gela uvijek pitajte pacijentu je li trudna.

UCINAK NA SPOSOBNOST UPRAVLJANJA VOZILIMA I RUKOVANJE STROJEVIMA

Upotreba lubrikantnog gela s **lidokainom** imat će manji negativan utjecaj na sposobnost upravljanja vozilima i rukovanje strojevima. Ako pacijent osjeti bilo kakav negativan utjecaj, potrebno mu je preporučiti izbjegavanje vožnje i upotrebe strojeva.

INTERAKCIJE S MEDICINSKIM TVARIMA KOJE SE APSORBIRaju

Ovisno o apsorpciji **lidokaina**, moguće su sljedeće interakcije s drugim lijekovima:

Propranolol: smanjeno uklanjanje **lidokaina** iz plazme;

Cimetidin: smanjeno uklanjanje **lidokaina** iz plazme;

Sredstva protiv aritmije: povećana toksičnost **lidokaina**;

Feintoin ili barbiturati: smanjena razina **lidokaina** u plazmi.

Navedene interakcije moguće je uočiti kod dugotrajne uporabe te opetovane primjene velikih doza.

Nisu uočene bilo kakve klinički značajne interakcije kod primjene u skladu s preporukama.

NEŽELJENE NUSPOJAVE

Kao i svaki lijek, **OptiLube Active** kod nekih ljudi može izazvati nuspojave. Nuspojave ovog proizvoda moraju biti dokumentirane u pacijentovom zdravstvenom kartonu.

U rijetkim slučajevima moguće su lokalne reakcije preosjetljivosti, npr. crvenilo, peckanje, mjeđurič, svrbež i/ili sustavne reakcije na **lidokain** i/ili klorheksidin. Također postoji i rizik od ozbiljnih reakcija uključujući pad krvnog tlaka, vrtoglavicu, kratak dah, bradikardiju, konvulzije te anafaktički šok. U slučaju pojave bilo čega od navedenog, prestanite upotrebljavati **OptiLube Active** i posavjetujte se sa svojim liječnikom.

Bilo kakav ozbiljni incident ili neispravno djelovanje koje bi moglo utjecati na sigurnost uporabe sredstva **OptiLube Active** potrebno je prijaviti i proizvođaču i odgovarajućim ovalaštenim tijelima u državi članici u kojoj se nalaze korisnik i/ili pacijent.

DOZIRANJE

Preporuke za doziranje:

ZA ODRASLE: maks. 800 mg **lidokaina** tijekom vremenskog razdoblja od 24 sata (x 3 injekcije po 1 ml) (x 6 stražnjki po 6 ml).

ZA DJECU (između 2 i 15 godina): maks. 0,3 ml gela/kg tjelesne težine (≤ 6 mg **lidokaina**/kg) preporučeno je po postupku i ne smiju se upotrijebiti više od četiri doze u razdoblju od 24 sata.

Lubrikantni gel s **lidokainom** ne smije se koristiti kod djece mlađe od 2 godine.

PREDOZIRANJE

Prekomjerna doza ili prekratki intervali upotrebe mogu dovesti do visokih razina sredstva u plazmi te ozbiljnih negativnih posljedica.

OptiLube Active ne smije se istovremeno upotrebljavati u kombinaciji s drugim medicinskim uređajima ili lijekovima koji sadrže lokalne anestetike.

U slučaju preterane apsorpcije **lidokaina** u krvotok, simptomi mogu uključivati učinke na središnji živčani sustav i kardiovaskularne reakcije.

U slučaju preterane upotrebe ili upotrebe koja nije u skladu s ovim smjernicama, molimo posavjetujte se s liječnikom.

KAKO UPOTREBLJAVATI

Odluku o tome koju će teću veličinu (6 ml ili 11 ml) **OptiLube Active** sterilnog lubrikantnog gela u prethodno napunjenoj injekciji koristiti treba donijeti stručni zdravstveni djelatnik. Proizvod se preporučuje upotrebljavati kao dio aseptične tehnikе.

- Prije uporabe očistite otvor uretre i okolno područje;
- Polako uklonite papirnatu pozadinu i izvadite sterilnu injekciju;
- Uklonite zatvarač s vrha injekcije;
- Nanesite kap gela na otvor urete kako biste olakšali početno umetanje injekcije;
- Umetnite vrh injekcije u otvor urete i polako pritisnite klip injekcije kako biste otpustili potreban količinu sredstva **OptiLube Active**.

NAPOMENA: **OptiLube Active** potrebno je nanjeti u uretru, a ne direktno na uredaj;

- Lubrikantna svojstva gela poginju djelovati odmah po primjeni. Za početak efekta anestezije potrebno je 3 do 5 minuta.

Nemojte upotrebljavati ako je pakiranje oštećeno ili nenamjerno otvoreno prije upotrebe.

STERILIZACIJA

OptiLube Active isporučuje se u sterilnom stanju.

Sterilizirano gama zračenjem nakon postupka pakiranja.

Ne smije se ponovo sterilizirati.

SKLADIŠTENJE I RUKOVANJE

Mjerna skala na injekciju navedena je za orijentaciju korisnika. Ne posjeduje funkciju mjerjenja.

Čuvati na temperaturama od 5 do 30°C (od 41 do 86°F) do datuma isteka roka.

Čuvati na suhom te dalje od izravne sunčeve svjetlosti.

Neotvoriti pakovanja traju 3 godine. Ne upotrebljavati nakon datuma isteka trajanja.

ODLAGANJE

OptiLube Active potrebno je odložiti u skladu s lokalnim propisima i procedurama, uključujući i svu preostalu tekućinu i injekciju.

GRC

ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

ΑΝΑΦ/ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

1160 OptiLube Active 6ml Προγειωμένη Σύριγγα

1161 OptiLube Active 11ml Προγειωμένη Σύριγγα

Αυτό είναι ένα ενημερωτικό φυλλάδιο χρήστη για το προϊόν OptiLube Active.

To OptiLube Active συνταγογράφηται για εσάς από έναν Επαγγελματία Υγείας. Μην το χρησιμοποιήσετε με τρίτους. Διατίθεται ολόκληρο το ενημερωτικό φυλλάδιο του προϊόντος πριν τη χρήση και φυλάξτε το για την ενημέρωσή σας. Εάν δεν είστε σίγουροι για το πώς να χρησιμοποιήσετε αυτό το προϊόν ή για το εάν είναι κατάλληλο για εσάς, ζητήστε ιατρική συμβούλη.

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

To OptiLube Active (με Λιδοκαΐνη και Χλωρεξίδινη) είναι μια αποστειρωμένη, μιας χρήσης, προγειωμένη σύριγγα με υδατοδαλτή γέλη, διαθέσιμη σε σύριγγες των 6 ml και 11 ml.

ΣΥΣΤΑΤΙΚΑ

100g του OptiLube Active περιέχουν:

Ενεργειακά Συστατικά

• 0,05g Σικουνική Χλωρεξίδινη • 2g Υδροχλωρική Λιδοκαΐνη.

Άλλα Συστατικά

• Καθάρο νερό • Προπολενογλυκόλη • Υδροξυαιθυλοκυτταρίνη.

• Υδροξυβενζούικό μεθυλίο • Υδροξυβενζούικό προπύλιο.

ΠΡΩΒΑΕΠΟΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ / ΚΛΙΝΙΚΟ ΦΟΕΔΟΣ

To OptiLube Active είναι μια ιατρική συσκευή, η οποία, μέσω της λίπανσης, βοηθά στην πρόληψη του τραυματισμού που προκαλείται στον σθενή κατά τα διαδικασίες καθητηριασμού ή όλων ουρηθρικών διαδικασιών. Επιπλέον, το OptiLube Active περιέχει τις ακολούθες βοηθητικές φαρμακευτικές ουσίες: αντιπηκτικό (Χλωρεξίδινη) και τοπικό αναισθητικό (Λιδοκαΐνη) για τη μείωση του πόνου του ασθενούς.

ΕΝΔΕΙΞΗ ΧΡΗΣΗΣ

To OptiLube Active έχει σχεδιαστεί για να λιπάνει την ουρήθρα πριν από την

εισαγωγή ενός καθετήρα και άλλων ουρολογικών ιατρικών συσκευών, συμπεριλαμβανομένων των κυστοεσκοπίων.

ΠΡΟΣΒΑΣΗ ΣΤΗ ΣΥΝΟΨΗ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ ΚΑΙ ΚΛΙΝΙΚΗΣ ΑΠΟΔΟΣΗΣ (SSCP).

To OptiLube Active είναι διαθέσιμο στην ευρωπαϊκή βάση δεδομένων (Eudamed) με τον βασικό κωδικό UDI-DI 8698703337D06Q5. Η πρόσβαση στο SSCP είναι δυνατή μέσω του δημόσιου ιτιστόπου της Eudamed <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

To OptiLube Active δεν πρέπει να χρησιμοποιείται σε ασθενείς:

- Με γνωστές αλεργίες ή υπερευασθενία σε οποιοδήποτε από τα συστατικά.
 - Σε όσους εμφανίζουν αντίδραση στη Λιδοκαΐνη ή τη Χλωρεξίδινη
 - Σε όσους έχει προκληθεί βλάβη ή αιμορραγία στις μεμβράνες βλενογόνου λόγω του κινδύνου συστηματικής απορρόφησης της Λιδοκαΐνης και της Χλωρεξίδινης.
- Μην χρησιμοποιείτε σε πασιδιά κάτω των 2 ετών.

Μην χρησιμοποιείτε για ενδοφλέβιες (IV) ή ενδομυϊκές (IM) ενέσεις.

Μην χρησιμοποιείτε από το στόμα. Σε περίπτωση κατάποσης, ζητήστε ιατρική συμβουλή.

Μην χρησιμοποιείτε στα μάτια. Εάν έρθει σε επαφή με τα μάτια, ζητήστε ιατρική συμβουλή.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ΚΑΙ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

To OptiLube Active πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο υπό την επίβλεψη Επαγγελματών Υγειονομικής Περιθώρης, σύμφωνα με τις κατά τόπους οδηγίες, πολιτικές και διαδικασίες.

To OptiLube Active δεν ενδέκυνται, εάν είναι ασθενής:

- Έχει πάσχουσα ή αιμορραγόσα ουρήθρα.
- Πρέπει να ληφθεί μέριμνα, όταν χρησιμοποιείται η γέλη σε ασθενείς που:
- Έχουν καρδιακά προβλήματα λαμβάνοντας καρδιακό παλμό.
- Έχουν γραπτικά προβλήματα.
- Είναι επιληπτικοί.

To OptiLube Active 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 τομήμα κατά την εφαρμογή της γέλης, αλλά αυτό συνήθως σταμάτα μόλις αρχίζει να λειτουργεί το αναισθητικό. Ενθαρρύνετε τους ασθενείς να αναφέρουν οποιαδήποτε αντίδραση στη γέλη.

Να φύλασσετε μακριά από παιδιά.

Βεβαιωθείτε ότι το OptiLube Active είναι κατάλληλο για την προβλεπόμενη χρήση και συμβάτο με άλλες ιατρικές συσκευές που πρόκειται να χρησιμοποιηθούν σε συνδύσματο με αυτό.

Πρόκειται για συσκευή μιας χρήσης. Η επαναχρησιμοποίηση αυτής της συσκευής μπορεί να αδηγηθεί σε μόλις ημένους τους ασθενείς ή διασταυρούμενη επιμόλυνση.

Η επαναποτείρωση, η επανεγέργεια, ο καθαρισμός και η απολύμανση ενδέχεται επίσης να θέουν σε κινδύνο τα χαρακτηριστικά του προϊόντος, με αποτέλεσμα τον τραυματισμό ή τη μόλυνση του ασθενούς.

To OptiLube Active δεν περιέχει λάτεξ.

ΚΥΗΣΗ 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.

ΕΠΙΠΤΩΣΕΙΣ ΣΤΗΝ ΙΚΑΝΟΤΗΤΑ ΟΔΗΓΗΣΗΣ ΚΑΙ ΧΡΗΣΗΣ ΜΗΧΑΝΗΜΑΤΩΝ

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

ΑΛΛΗΛΕΠΙΔΡΑΣΕΙΣ ΤΩΝ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΟΥΣΙΩΝ ΚΑΙ ΟΥΣΙΩΝ ΠΟΥ ΑΠΟΡΡΟΦΩΝΤΑΙ

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

Προπρανολόλη: Μείωση της κάθαρσης του πλάσματος της λιδοκαΐνης.

Σμικρίνη: Μείωση της κάθαρσης του πλάσματος της λιδοκαΐνης.

Αντιαρρυθμικά προϊόντα: Αύξηση της τοξικότητας της λιδοκαΐνης.

Φαινούτων ή βαρβιτουρικά: Μείωση των επιπλέων πλάσματος της λιδοκαΐνης.

Οι συγκεκριμένες αλληλεπιδράσεις μπορεί να παραπτηθούν σε μακροχρόνια χρήση και επαναλαμβανόμενες ψηλές δόσεις.

Όταν χρησιμεύεται όπως αυστιστάτα, δεν αναφέρονται κλινικά σημαντικές αλληλεπιδράσεις.

ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΠΑΡΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Όπως κάθε φάρμακο, το OptiLube Active 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 αντιρράσεις υπερευαίσθησις, όπως ερυθρότητα, τουσέμι, φουσκάλες ή κνημοςή και/ή συστοματικές αντιρράσεις στη λιδοκαΐνη ή και στη λιωρέξιδνη. Υπάρχει επίσης κινδύνος σοβαρών αντιρράσεων, συμπεριλαμβανομένης της πώσης της αρτριακής πίεσης, του λίγυνου, της ναυτίας, της δυσπνοιας, της βρόδικαρδιας, των σπασμών και των αναφυλακτικών σοκ. Εάν συμβεί αυτό, διακόψτε τη χρήση του OptiLube Active και συμβουλευτείτε τον Επαγγελματία Γείτες σας.

Οποιοδήποτε σοβαρό περιστατικό ή δυσλειτουργία που μπορεί να επηρεάσει την ασφάλεια του OptiLube Active πρέπει να αναφέρεται στον κατασκευαστή και την Αρμόδια Αρχή των Κράτους Μέλους στο οποίο είναι εγκατεστημένος ο χρήστης ή/και ο ασθενής.

ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ

Συστάσεις δοσολογίας:

ΓΙΑ ΕΝΗΛΙΚΕΣ: Μέγιστη δόση 800 mg μιας περιόδου 24 ωρών (κύρια σύριγγες των 11 ml) (χόδοι σύριγγες των 6 ml),

ΓΙΑ ΠΑΙΔΙΑ (μεταξύ 2 και 15 χρονών): μέγιστη δόση 0,3 ml γέλης/κg Συνιστάται σ.β. (≤60mg Lidocaine/kg) ανά διαδικασία και δεν πρέπει να χρησιμοποιείται περισσότερες από τέσσερις δόσεις εντός 24 ωρών.

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

ΥΠΕΡΔΟΣΟΛΟΓΙΑ

Η υπερβολική δοσολογία ή τα σύνοτα διαστήματα μεταξύ των δόσεων ενδέχεται να οδηγήσουν σε υψηλά επίπεδα πλάσματος και σοβαρές ανεπιθύμητες ενέργειες.

Το OptiLube Active δεν πρέπει να χρησιμοποιείται ταυτόχρονα με άλλη ιατρική συσκευή ή φάρμακα που περιέχουν τοπικό αναστομητικό παράγοντα.

Σε περίπτωση υπερβολικής απορρόφησης της λιδοκαΐνης στο κυκλοφορικό σύστημα, τα συμπτώματα μπορεί να περιλαμβάνουν επιδράσεις στο κεντρικό νευρικό σύστημα και καρδιαγγειακές αντιδράσεις.

Σε περίπτωση υπερβολικής χρήσης ή χρήσης εκτός αυτών των οδηγιών, ζητήστε ιατρική συμβούλη.

ΠΟΣ ΝΑ ΤΟ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΤΕ

Η απόφαση ως προς το ποιο μέγεθος (6 ml ή 11 ml) του OptiLube Active αποτελείται από τον Επαγγελματία Γείτες. Συνιστάται το προϊόν αυτό να χρησιμοποιείται με μέρος μιας ασπριτικής τεχνικής. Καθαρίστε το άνοιγμα στην ουρήθρα και τη γώμα περιοή πριν από τη χρήση.

• Ανοίξτε ομοιόμορφα το κάλυμμα του χαρτιού και αφαιρέστε την αποστειρωμένη σύριγγα:

• Αφαιρέστε το καπάκι από το άκρο της σύριγγας:

• Εφαρμόστε μια σταγόνα γέλης στο άνοιγμα της ουρήθρας, για να κάνετε την αρχική εισαγωγή ευκολότερη:

• Τοποθετήστε το αρκούδιστο στο άνοιγμα της ουρήθρας και πιέστε το έμβολο της σύριγγας αργά, για να απελευθερώσετε την απαραίτητη ποσότητα OptiLube Active.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Το OptiLube Active πρέπει να εφαρμόζεται στην ουρήθρα, όχι απευθείας στη συσκευή.

• Τα χαρκοτριστικά λίπανσης της γέλης αρχίζουν να δρουν κατά τη στιγμή της εφαρμογής. Η έναρξη της αναισθητικής δράσης διαρκεί 3-5 λεπτά.

Μην χρησιμοποιείτε, εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά ή έχει ανοιχτεί ακούσια πριν τη χρήση.

ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΣΗ

Το OptiLube Active παρέχεται αποστειρωμένο.

Αποστειρώθηκε με ακτινοβολία γάμμα μετά τη διαδικασία συσκευασίας.

Μην το επαναποστειρώνετε.

ΑΠΟΦΗΚΕΥΣΗ ΚΑΙ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗ

Η κλίμακα στη σύριγγα συμβάλλει μόνο στον προσανατολισμό του χρήστη. Δεν έχει λειτουργή μέτρησης.

Φυλάσσετε σε θερμοκρασία μεταξύ 5-30°C (41-86°F) μέχρι την ημερομηνία λήξης.

Να το διατηρείτε στεγνό και μακριά από άμεσο ηλιακό φως.

Τα κιελούτα πάκετα έχουν διάρκεια 3 έτη. Να μην το χρησιμοποιείτε μετά την ημερομηνία λήξης.

ΑΠΟΡΡΙΨΗ

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

تعليمات الاستخدام

تعليمات الاستخدام

مراجع انتشار ملحوظات

1160 Optilube Active ملحوظة مسماً 6 حفنة

1161 Optilube Active ملحوظة مسماً 11 حفنة

1162 Optilube Active هذه نشرة معلومات عن منتج المستخدم.

من أجلك بواسطة أخصائي الرعاية الصحية. لا تشاركه أي شخص آخر.

افأْ كل نشرة معلومات المنتج قبل الاستخدام واحتفظ بها للاستخدام.

إذاً لم تكن متأكداً من كيفية استخدام هذا المنتج، أو إذاً كان مناسباً لك أم لا فُرجِّح طلب المشورة الطبية

وصف المنتج

مع ليدوكائين وكالورهيكسيدين (عيادة عن حفنة مقدمة معدة للاستخدام

واحدة وبعضاً مسماً مع هلام قابل للذوبان في الماء، متوفّر في ملصق 6 و 11 مل

المحتويات

على **Optilube Active** يحتوي 100 جرام من

المحتويات النشطة

جم ليدوكائين كالورهيكسيدين: 0.05

جم ليدوكائين هيدروكلوريد 2

محتويات أخرى

مام مقطّع 3

بروبيلين غليكول:

هيدروكسى إيتيل بوليفالوزون:

ميغيل هيدروكسى بنزوات:

بروبيل هيدروكسى بنزوات:

الفائدة السريرية / الغرض المقصود

هو آداة طبية تساعده على منع حدوث صدمة للمريض أثناء عمليات القسطرة أو

على **Optilube Active** عصيات الإحليل الأخرى عن طريق التزيلق الفعال، بالإضافة إلى ذلك، يحتوي

الماء الطبية المساعدة التالية: مطهر (كالورهيكسيدين) ومخدّر موضعي (ليدوكائين) للمساعدة في تقليل

مخاطر الدعوى وتحقيق أقل المريض

داعي الاستخدام

لتثبيت الجراحي البول قبل دخال قسطرة مجرى البول وغيرها من الأجهزة

الطبية الخاصة بالمسالك البولية بما في ذلك مهاتير المثانة

(SSCP).

الأساسي UDI-DI يرمز (Eudamed) في قاعدة البيانات الأوروبية

غير الموقّع الإلكتروني العام لـ SSCP يمكن الوصول إلى

Eudamed <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

موانع الاستعمال

مع المرضى في الحالات التالية **Optilube Active** يجب عدم استخدام

ذئب الحساسية المعروفة لأي من المكونات

الذين لديهم رد فعل لليدوكتلين أو الكالورهيكسيدين.

المصابون بأضرار أو تزيف في الأغشية المخاطية بسبب خطر الامتصاص الجهازى لليدوكتلين *

والكالورهيكسيدين.

لا يستخدم الأطفال الذين تقلّع عمرهم عن سنّتين أو العاشر (IV) أو العاشر (IM).

لا يستخدمه عن طريق الحقن في حالة الارتفاع، يُرجى طلب استشارة الطبية.

لا يستخدمه في العينين، إذاً ألم العينين، يُرجى حلّب استشارة الطبية

التحذيرات والاحتياطات

فقط تحت إشراف متخصصي الرعاية الصحية وفقاً للإرشادات ي يجب استخدام

Optilube Active على الأسس والإجراءات الملحة المنبعة

مناسباً إذاً كان المريض **Optilube Active** لا يُعد

إذاً كان مريض الورم لديه تأثيراً أو حالة تزيف.

يجب تجنب المخدر عن طريق العذر عند استخدام الجراحي مع المرضى الذين

لديه مشاكل في القلب أو يتّيّلوا أدوية العلاج عدم انتظام ضربات القلب

لديه مشاكل في الكبد.

مضار بالمرأة

في نفس الوقت مع الأجهزة الطبية الأخرى أو الأدوية التي تحتوي **Optilube Active** يجب عدم استخدام

على ليدوكائين أو مخدّر موضعي آخر.

قد يعاني المرضى من لسعه طفيفة عند وضع الهراء، لكن هذا يتوقف عادة بمجرد أن يبدأ المخدر في العمل.

يُرجى تجنبه على الإيلاج عن أي رد فعل تجاه الهراء

يُنصح بعيداً عن متناول الأطفال

مناسب للستخدام القصود ومتّافق مع الأجهزة الطبية الأخرى التي تناك من أن

Optilube Active ناك من أن يستخدمها جيداً إلى جنب معه

هذا جهاز يستخدم مرة واحدة، قد يؤدي إعادة استخدام هذا الجهاز إلى إصابة المريض / انتقال التلوث

قد يؤدي إعادة استخدامه أو إعادة العلاج أو التطهير أيضاً إلى الإضرار بمقدار المنتج مما يؤدي

إلى إصابة المريض بدءه أو عدو

Optilube Active خالٍ من مادة الالكتوكس

الحمل والرائحة

لا يستخدم أثناء الحمل والرائحة إلا تحت إشراف الطبيب

يعجب سؤال المريض دائمًا إذا كان حاملًا قبل استخدام الهراء

التأثيرات على القرحة على القيادة وتغيير الآليات

قد تتأثر القرحة على القيادة وتغيير الآليات بشكل طفيف بعد استخدام هلام التشحيم مع الليدوكتلين. في

حالات التأثر بذلك، يجب نصح المريض بعدم القيادة أو استخدام الآليات

تقاعلات المواد الطبية والمأدوة التي يتم امتصاصها

: إنها على امتصاص الليدوكتلين، يمكن ملاحظة هذه التفاعلات عند استخدامه مع الأدوية التالية

: بروبروتوكول: انخفاض في تصلبية لليدوكتلين

: سمسيدين: انخفاض في تصلبية لليدوكتلين

: الملمعات المضادة لانهصار النظم: زيادة سمية الليدوكتلين

: الفينيتون أو باربيتورات: انخفاض في مستويات بلازما الليدوكتلين

: يمكن رؤية التفاعلات المهدّدة في استخدام طوبل الأسد والغرمات العالمية المتكررة

: عند تناوله على نحو الموصى به، يتم الإبلاغ عن تفاعلات شديدة

الأعراض الجانبية غير المرغوب فيها

: أثارآ جانبية على الأشخاص. يجب توثيق الآثار الجانبية

: لهذا المنتج في سجلات المرض

: في حالات نادرة، قد تحدث تقاعلات فرق حساسية موضعية، مثل الاحمرار، السعس، التقرّرات أو الحكة وأ/أو

: تقاعلات جهازية مع الليدوكتلين وأ/أو الكالورهيكسيدين. هناك أيضًا خطير حدوث تقاعلات شديدة بما في ذلك

في الملحقة

معلومات عن الشركة المصنعة

Istem Medikal Medical Devices and San

Sincan, Ankara, Turkey

ممثل الاتحاد الأوروبي المعتمد

MT Promed Consulting GmbH, Ernst-Heckel-Strasse

581020 6894 49 - هاند

ear@mt-procons.com البريد الإلكتروني:

معلومات الاستيراد في الاتحاد الأوروبي

.MedEnvoy Global B.V.

برنسينس مارغريت بلانتسوين 33 جناح 123

صباحاً لاهي 2595

هولندا

الممثل السويسري المعتمد

MedEnvoy

28 Gotthardstrasse

6302 زوغ، سويسرا

انخفاض ضغط الدم، والدوخة، والغثيان، وضيق التنفس، وبطء نبضات القلب، والتشنجات، وصدمة
واستئنر أخصائي الرعاية الصحية Optilube Active واستخدامه، في حال حدوث ذلك، توقف عن استخدام
الخاص بك.

إلى الشركة المصنعة Optilube Active يجب الإبلاغ عن أي حادث أو عطل خطير قد يؤثر على سلامة
والسلطنة المختصة في الدولةعضو التي تم استخدام المنتج فيها
الجزعة

؛وصفات الجرعة
لليدوكانين، الحد الأقصى 800 ملغ ليدوكانين خلال فترة 24 ساعة (حفلة 3 مرات بحجم 11 مل) (حفلة 6 مرات
،بحجم 6 مل

للأطفال 2 و 15 سنة؛ الحد الأقصى الموصى باستخدامه هو 0.3 مل/ جل، كع من وزن الجسم 6 ملغ
ليدوكانين/ كع) لكل جرعة ولا ينبغي إعطاء أكثر من أربع جرعات خلال 24 ساعة
،بالنسبة للأطفال الذين تقل أمراضهم عن ستين، يجب عدم استخدام جل التزبيط مع الليدوكانين

الجزعة المفترضة
يمكن أن تؤدي الجرعة الزائدة أو الفرات القصيرة بين الجرعات إلى ارتفاع مستويات البلازما وأثار سلبية
خطيرة.

في نفس الوقت مع الأجهزة الطبية الأخرى أو الأدوية التي تحتوي Optilube Active يجب عدم استخدام
على ليدوكانين أو مخدر موضعي آخر
،في حالة الالتحام المفترض للليدوكانين في مجرى الدم، قد تشمل الأعراض تأثيرات الجهاز العصبي المركزي
،ورددود فرق القلب والأوعية الدموية
،في حالة الاستخدام المفترض أو الاستخدام خارج هذه الإرشادات، يرجى طلب المشرورة الطبية

كلية الاستخدام
مل أو 11 مل Optilube Active (6 يتيح أخصائي الرعاية الصحية القرار بشأن حجم حفلة هلام التشحيم
مل) المقحة والمباينة مسبقاً واحضرته المستخدم. يوصى باستخدام هذا المنتج كجزء من تقنية التعقيم.

•؛نظف فتحة مجرى البول والمنطقة المحيطة بها قبل الاستخدام
•؛ق، يتضمن دعامة الورق بالتساوي وأول المحققة الملعقة؛
•؛ق بإزالة الغطاء من نهاية المحققة؛
•؛ضع قطرة من الدهن على فتحة مجرى البول لتسهيل الإدخال الأولي؛
•؛أدخل الفوهة في فتحة مجرى البول واضبط على مكبس المحققة بطيء التحرير الكمية اللازمة من

Optilube Active على الذهاب؛
•؛على الإدخال، وليس مباشرة على الذهاب؛
•؛يبدأ خصائص التزيب للهلام في الثاني وفق التطبيق، يستغرق ظهور تأثير التغيير 3-5 دقائق.
•؛لا تستخدم المنتج في حالة تلف العبوة أو فتحها بدون قصد قبل الاستخدام

التعقيم
محققاً Optilube Active يتم توفر
يتم التعقيم باستخدام أشعة جاما بعد عملية التخليف
،تحجب إعادة التعقيم

التخزين والمعالجة

المقبس الموجود على المحققة مخصص لتحديد الاتجاه للمستخدم، ليس له وظيفة قياس
يتم التخزين في درجة حرارة تتراوح بين 5-30 درجة مئوية (41-86 درجة فهرنهايت) حتى تاريخ انتهاء
الصلاحية.

يحفظ في مكان جاف ويعيّن عن شعة الشمس المباركة
،فترة صلاحية العبوات غير المفتوحة 3 سنوات، تحجب استخدامها بعد تاريخ الانتهاء

التخلص من المنتج
وفقاً للسياسات والإجراءات المحلية، بما في ذلك أي سوائل متبقية Optilube Active يجب التخلص من

optilube.TM

active

REF 1160

REF 1161

Rev. date: 31.07.2024

CE 2292

Does not contain natural rubber latex.
No contiene látex de caucho natural.

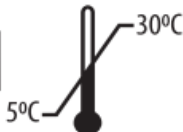
STERILE R



MD



LATEX FREE



PAPER ONLY

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. Şti.,
Anadolu OSB Mah. 29. Ekim Cad.,
No: 41 Malaklı, Sincan, Ankara, Turkey
Made in Turkey



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



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



optimummedical®

1160-1161-A0140-Jul24-V4.0