

Propofol® Lipuro 10 mg/ml injektil-/infusioneste, emulsio

propofoli

Lue tämä pakkauseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkauseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysytävä, käännä lääkärin tai apteekkikenkilökunnan puoleen.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käännä lääkärin tai apteekkikenkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkauselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Propofol-Lipuro on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä ennen kuin käytät Propofol-Lipuro -valmistetta
3. Miten Propofol-Lipuro -valmistetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Propofol-Lipuro -valmisteen säilyttäminen
6. Pakauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Propofol-Lipuro on ja mihin sitä käytetään

Propofol-Lipuro kuuluu yleisanesteettien lääkeryhmään. Yleisanesteetteja käytetään aihettamaan tajuttomuus (nukutus), jotta voidaan tehdä kirurgisia tai muita toimenpiteitä. Niitä voidaan käyttää myös potilaan rauhoittamiseen (potilas on uninen, mutta ei täysin unessa).

Propofol-Lipuro -valmisteesta käytetään:

- yleisanestesian aikaansamiseen ja ylläpitoon aikuisilla ja yli 1 kuukauden ikäisillä lapsilla
- hengityslaitteissa olevien yli 16-vuotiaiden potilaiden rauhoittamiseen tehoihoidossa
- aikuisten ja yli 1 kuukauden ikäisten lasten rauhoittamiseen diagnostisten ja kirurgisten toimenpiteiden yhteydessä joko yksinään tai yhdessä paikallisen tai laajan puuttuksen kanssa.

Propofolia, jota Propofol-Lipuro sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkauselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa Propofolia, jota Propofol-Lipuro sisältää, vapaasti ja turveydenhullon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Propofol-Lipuro -valmista

Älä käytä Propofol-Lipuro -valmista:

- jos olet allerginen propofolille, soijalle, maapähkinälle tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (luetteltu kohdassa 6).

Propofol-Lipuro-valmista ei saa käyttää 16-vuotiaille tai sitä nuorempille potilaalle rauhoittamiseen tehoihoidossa. Turvallisuutta ja tehoa näiden ikäryhmien hoidossa ei ole osoitettu.

Varoituksset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkikenkilökunnan kanssa ennen kuin sinulle annetaan Propofol-Lipuro -valmista.

Varovaisuutta on noudatettava:

- jos sinulla on vakava päävamma
- jos sinulla on mitokondriosairaus
- jos sinulla on jokin rasva-aineenvaihdunnan häiriö
- jos sinulla on muuta terveydellisiä syitä, joiden vuoksi rasvaemulsioita on käytettävä varoen
- jos elimistössäsi kiertävän veren määrä on liian pieni (hypovolemia)
- jos veresi proteiinipitoisuus on pieni (hypoproteinemia)
- jos olet hyvin huonokuntoinen (sairauden heikentämä) tai sinulla on sydämen, munuaisten tai maksan toimintaan liittyviä ongelmia
- jos sinulla on korkeat kallosäätisen paine
- jos sinulla on hengitysvaikeus
- jos sairastat epilepsiaa
- jos sinulle tehdään hoitotoimenpiteitä, joissa äkilliset liikkeet ovat erityisen haitallisia.

Kerro lääkäriille, jos sinulla on jokin yllä mainitusta sairauksista tai tiloista.

Jos saat samanaikaisesti muita rasva-aineita tiputuksella laskimoon, lääkäri ottaa huomioon rasvan päävittämisäntäisen.

Anestesiakan tai tehoihoidon koulutuksien saanut lääkäri antaa sinulle propofolin. Sinua tarkkaillaan koko ajan nukutuksen (anestesiän) ja heräämisvaiheen aikana.

Jos sinulle kehityy nk. "propofoli-infusio-oireyhtymä" merkejä (ks. oireiden yksityiskohtainen luettelo) kohdasta 4. Mahdolliset haittavaikutukset, "Lääkäri on heti kutsuttava paikalle, jos esintyy seuraavia oireita", lääkäri lopettaa propofolihoidon väliittömästi.

Ks. myös kohdasta "Ajamisen ja koneiden käyttö" varotoimenpiteet, joihin on ryhdyttävä propofolin käytön jälkeen.

Lapset ja nuoret

Propofol-Lipuro -valmista ei suositella vastasyntyneille vauvoille.

Tätä lääkettä ei saa käyttää 16-vuotiaiden ja sitä nuorempien tehoihoidotilaiden sedaatioon (ks. kohta "Älä käytä Propofol-Lipuro -valmista").

Muut lääkevalmisteet ja Propofol-Lipuro

Kerro lääkäriille tai sairaanhoitajalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat joutua käyttämään muita lääkkeitä.

Propofolia on tehoikkaasti käytetty eri johtopuudutusmenetelmiin kanssa, jotka saatavat aikana tunnottomuutta vain osassa kehoasi (epiduraali- ja selkäydinpuudutus).

Lisäksi turvallisuus käyttöön on osoitettu seuraavien lääkkeiden kanssa

- ennen leikkausta saamasi lääkeet
- muut lääkeet kuten lihaksiain rontouttavat (relaksointi) lääkeet
- keuhkoihin hengittävät (inhaloitavat) nukutuslääkeet
- kipulääkeet.

Lääkäri saattaa kuitenkin antaa sinulle pienempiä annoksia propofolia, jos yleisanesthesia tai rauhoitus on tarpeen johtopuudutusmenetelmiin lisäksi.

Lääkäri ottaa huomioon, että muut keskushermostoa lamaavat lääkeet saattavat voimistaa propofolin vaikutusta, jos niitä annetaan samanaikaisesti propofolin kanssa. Hoidossa noudatetaan lisäksi erityistä varovaisuutta, jos saat samanaikaisesti rifampisiniin sisältävää antibioottia, koska talliöin verenpaineesi voi laskea hyvin matalaksi.

Lääkäri saattaa pienentää annostasi, jos saat myös valproaattia (kouristusia ehkäisevää lääke).

Propofol-Lipuro alkoholin kanssa

Lääkäri neuvo sinua alkoholin käyttöä koskevissa kysymyksissä ennen Propofol-Lipuron käyttöä ja sen jälkeen.

Raskaus ja imetys

Jos olet raskaana tai imettä, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäristä tai sairaanhoitajalta neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Propofol-Lipuro -valmista ei tule käyttää raskaiden aikana, ellei sen käyttö ole aiyan välttämättöntä. Se läpäisee istukan ja saattaa lamauttaa vastasynteen elintärkeät toiminnot. Propofoli voidaan kuitenkin käyttää kun tehdään abortti.

Jos imetti, keskeytä imetys ja heitä pois se äidinmaito, joka erittyy ensimmäisen 24 tunnin aikana. Propofol-Lipuro -valmisteen annon jälkeen. Tukkimukset imettävällä äidellä osoittavat propofolin erityyvän rintamaitoon pieninä määrinä.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Sinun on odotettava jonkin aikaa, ennen kuin ajat tai käytät koneita saatuasi Propofol-Lipuro -valmista.

Lääkäri kertoo sinulle

- jos sinulla tulee olla saattaja, kun lähdet hoidosta
- milloin voit jälleen ajaa autoa ja käyttää koneita
- muiden rauhoittavien lääkkeiden käytöstä (esim. rauhoittavat lääkeet, voimakkaita kipulääkeet, alkoholi).

Lääkäri voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajonevoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullisia arvioita, pystykö nähin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkäreen vaikuttavia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkauseloste opastukseksi. Keskustele lääkäriin tai apteekkikenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Propofol-Lipuro sisältää natriumia ja sojaöljyä.

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per 100 millilitraa eli sen voidaan sanoa olevan "natriumiton".

Propofol-Lipuro sisältää sojaöljyä. Jos olet allerginen maapähkinälle tai soijalle, älä käytä tästä lääkevalmista.

3. Miten Propofol-Lipuro -valmista käytetään

Propofol-Lipuro -valmista antavat ainoastaan anestesiakan perehynneet henkilöt tai siihen koulutetut lääkärit sairaalassa tai asianmukaisesti varustetussa pääväsairaanhoitodissa yksikössä.

Annotus

Saamasi annos riippuu iästäsi, painostasi ja fyysisestä kunnostasi. Lääkäri antaa oikean annoksen nukutuksen aikaansaamiseen ja ylläpitoon tai riittävän tajunnan tason alentamiseen, samalla kun hän seuraa huolellisesti elintointimenoa (sydämen syke, verenpaine, hengitys jne.). Lääkäri huomioi tarvittaessa myös valmisteen antuo liittyvät iikarajat.

Propofol-Lipuro -valmista annetaan enintään 7 vuorokauden ajan.

Antotapa

Saat Propofol-Lipuro -valmista laskimonsäisenedä injektioina tai infuusioina, ts. laskimoon asetetun neulan tai ohuen letkun kautta. Kun valmista annetaan infuusioon, se voidaan laimantaa ennen antoaa.

Koska Propofol-Lipuro ei sisällä säilytysaineita, yhdestä Propofol-Lipuro -infektiopullosta annetun infusions kesto on enintään 12 tuntia. Yhdestä pullossa laimennetun Propofol-Lipuro -infusion kesto on enintään 6 tuntia.

Verenkierros ja hengitystaso seurataan jatkuvasti injektioin tai infuusioon annon aikana.

Jos saat enemmän Propofol-Lipuro -valmista kuin sinun pitäisi

On erittäin epätodennäköistä, että saisit liian suuren annoksen Propofol-Lipuro -valmista, sillä annoksesi suurutta seurataan hyvin tarkasti.

Jos kuitenkin vahingossa saisit yliannoksen, voi seurauksena olla sydämen toiminnan ja hengityksen heikentyminen. Tässä tapauksessa lääkäri antaa välittömästi asianmukaisista hoitoista.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käännä lääkäriksi tai sairaanhoitajan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Lääkäri on heti kutsuttava paikalle, jos esiintyy seuraavia oireita.

Yleiset (voi esiintyä korkeintaan yhdellä henkilöllä 10:stä)

- matala verenpaine, jolloin suonensisäinen nesteen anto ja propofolin anto-neudeen hidastaminen saattaa toisinaan olla tarpeen
- liian alhainen sydämen syke, joka voi olla vakaava joissakin harvoissa tapauksissa.

Harvinaiset (voi esiintyä korkeintaan yhdellä henkilöllä 1 000:sta):

- epilepsian kaltaiset kouristukset.
- Hyvin harvinaiset (voi esiintyä korkeintaan yhdellä henkilöllä 10 000:sta):
- allergiset reaktiot jopa allerginen sokki, mukaan lukien kasvojen, kielen tai nielen turvotus, hengityksen vimumäärä, ihon punoitus ja verenpaineen lasku
- leikkauksen jälkeistä tajuttomuutta on raportoitu. Tilaasi seurataan sen vuoksi huolellisesti heräämisvaiheen aikana.
- nesteen kertyminen keuhkoihin (keuhkoedema) propofolin annon jälkeen
- haimatulehdus.

Tuntelematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin):

- Yksittäistapauksissa on raportoitu vakavista haittavaikutustapauksista, joihin on kuulunut yhdistelmä seuraavia oireita: lihaskudoksen tuhoutuminen, happamien aineiden kertyminen vereen, veren epätavallisen korkean kalumpitoisuus, veren rasva-arvojen kohominen, poikkeava sydänfilmi (Brugadatyyppinen EKG), maksan lajentuma, epäsaannillon sydämen syke, munuaisten ja sydämen vajaatoiminta. Tästä ilmoitetaan kutsuttua oireita "propofoli-infusio-oireytäkseen". Jotkut raportoivista tapauksista ovat johtaneet kuolemaan. Näitä vaikutuksia on havaittu ainoastaan tehoihotopitalilla, joille oli annettu propofolia 4 mg/kg/h, pääsiäissäsiä potilailla, joilla oli vakavia päävammoja, tai lapsilla, joilla oli hengitysinfektsio. Myös kohta 2, "Varoitukset ja varotoimet".
- Hepatiitti (maksatulehdus), maksan akutti vajaatoiminta (oireita voivat olla ihon ja silmien keltaisuus, kutina, tumma virtsa, vatsakipu ja maksan arkkuus (ilmenee kipuna rintakehän etuosan alapuolella oikealla puolella), jousku ruokahallutomuus).

Muita haittavaikutuksia ovat:

Hyvin yleiset (voi esiintyä useammalla kuin yhdellä henkilöllä 10:stä):

- pistoskohdan kipu ensimmäisen injektion aikana. Kipua voidaan lievittää antamalla propofoli käsiä varren suurempiin laskimoihin. Lidokainiin (paikallispuidutus) ja propofolin samanaikainen antaminen auttaa myös lievittämään kipua

Melko harvinaiset (voi esiintyä korkeintaan yhdellä henkilöllä 100:sta):

- verihyytymät laskimoiissa tai laskimotulehdus pistoskohdassa.

Hyvin harvinaiset (voi esiintyä korkeintaan yhdellä henkilöllä 10 000:sta):

- seksuaalinen estomutto heräämisvaiheessa
- virtsan epänormaali väri propofolin pitempikestoisen annon jälkeen
- leikkauksen jälkeisissä kuumetapauksia
- kudosvario, kun läkettä on vahingossa pistetty verisuonen ulkopuolelle.

Tuntelematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin):

- tahattomat liikkeet
- epänormaali hyväntuluisus
- lääkkeiden väärinkäytö ja lääkeaineriippuvuus
- sydämen vajaatoiminta
- sydänpyyhdyks
- pinnallinen hengitys
- pitkittynyt, kivilas erktio
- pistoskohdan kipu ja/tai turvotus, kun läkettä on vahingossa pistetty verisuonen ulkopuolelle
- lihaskudosten rappeutumaa on raportoitu hyvin harvoin tapauksissa, joissa propofoli on annettu suoituskuja suurempina annoksina rauhoitukseen tehoihotyksiköissä.

</div

Propofol-®Lipuro 10 mg/ml injektions-/infusionsvätska, emulsion

propofol

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Om du får biverkningar tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Propofol-Lipuro är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Propofol-Lipuro
3. Hur du använder Propofol-Lipuro
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Propofol-Lipuro ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Propofol-Lipuro är och vad det används för

Propofol-Lipuro tillhör en grupp läkemedel som kallas allmänästetika. Allmänästetika används för att uppnå medvetlöshet (sömn) så att kirurgiska operationer eller andra ingrepp kan utföras. De kan även användas för att lugna (sedera) dig så att du är sömnig men inte fullständigt insomnad.

Propofol-Lipuro används för att:

- starta och underhålla allmän anestesi hos vuxna och barn över 1 månads ålder
- sedera ventilerade patienter över 16 års ålder i intensivvård
- sedera vuxna och barn över 1 månads ålder under diagnostiska och kirurgiska ingrepp, ensamt eller i kombination med lokal eller regional anestesi.

Propofol som finns i Propofol-Lipuro kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Propofol-Lipuro

Använd inte Propofol-Lipuro

- om du är allergisk mot propofol, soja, jordnötter eller mot något annat innehållsmässigt i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Läkemedlet får inte ges till patienter som är 16 år eller yngre för sedering under intensivvård. Säkerhet och effekt i dessa åldersgrupper har inte visats.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du får Propofol-Lipuro.

Särskild försiktighet måste iakttas

- om du har allvarliga skallskador
- om du har en mitokondriell sjukdom
- om du har någon störning i kroppens omsättning av fetter
- om du har några hälsoproblem som förutsätter stor försiktighet vid användning av fettemulsioner
- om din blodvolym är för liten (hypovolemi)
- om du har låg proteinkoncentration i ditt blod (hypoproteinemi)
- om du är mycket svag eller har problem med hjärtat, njurarna eller levern
- om du har högt tryck i huvudet
- om du har problem med andningen
- om du har epilepsi
- om du ska genomgå något ingrepp där spontana rörelser är särskilt oönskade.

Tala om för läkaren om du har någon av de ovan angivna sjukdomarna eller tillstånden.

Om du samtidigt får andra fetter via dropp i en ven kommer din läkare att vara uppmärksam på ditt talta dagliga fettintag.

Propofol administreras av en läkare med utbildning i anestesi eller intensivvård. Du övervakas hela tiden under anestesi och uppvaknande.

Om du visar tecken på så kallat propofolinfusionssyndrom kommer din läkare att ommedelbart avsluta doseringen av propofol. (Se avsnitt 4 Eventuella biverkningar för en detaljerad lista över symptom under rubriken "Läkare ska genast tillkallas om något av följande uppkommer").

Se även avsnitt "Körförstående och användning av maskiner" för försiktighetsåtgärder som ska vidtas efter användning av propofol.

Barn och ungdomar

Användning av Propofol-Lipuro rekommenderas inte hos nyfödda spädbarn.

Läkemedlet får inte ges till patienter som är 16 år eller yngre för sedering under intensivvård (se avsnitt Använd inte Propofol-Lipuro).

Andra läkemedel och Propofol-Lipuro

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Propofol har använts med god effekt i samband med olika bedövningstekniker som endast bedövar en del av kroppen (epidural och spinal anestesi).

Säker användning har dessutom påvisats med

- läkemedel du får innan operation
- andra läkemedel såsom muskelavslappnande medel
- anestesimedel som kan inandas (inhållas)
- smärtstillande läkemedel.

Din läkare kan dock ge dig en lägre dos propofol i de fall allmän anestesi eller sedering behövs som tillägg till bedövningstekniker som endast bedövar en del av kroppen.

Din läkare kommer att ta hänsyn till att andra läkemedel med dämpande effekt på centrala nervsystemet kan öka effekten av propofol när de ges tillsammans med propofol. Särskild försiktighet kommer också att iakttas om du samtidigt behandlas med ett antibiotikum som innehåller rifampicin, eftersom det kan leda till att du utvecklar mycket lågt blodtryck.

Din läkare kan minska din dos om du också behandlas med valproat (läkemedel för behandling av krampfall).

Propofol-Lipuro med alkohol

Din läkare informerar dig angående intag av alkohol före och efter användning av Propofol-Lipuro.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Propofol-Lipuro ska inte användas under graviditet om det inte är absolut nödvändigt.

Läkemedlet passarer moderkanan och kan hämma livsviktiga funktioner hos det nyfödda barnet.

Propofol kan dock användas under en framkallad abort.

Om du ammar ska du avhålla dig från amning i 24 timmar efter att du fått Propofol-Lipuro. Bröstmjölk som pumpas ut under denna tid ska kasseras. Studier med ammande kvinnor har visat att små mängder propofol utsöndras i bröstmjölk.

Körförstående och användning av maskiner

Du ska undvika att köra bil och använda maskiner under ett tag efter en injektion eller infusion med Propofol-Lipuro.

Din läkare informerar dig

- om du bör ha någon med dig när du lämnar sjukhuset
- när du kan köra och använda maskiner igen
- om användning av andra lugnande medel (t.ex. sömnmedel, starka smärtstillande läkemedel, alkohol).

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din körförstående i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivningen av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Propofol-Lipuro innehåller natrium och sojaolja

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per 100 ml, d.v.s. är näst intill "natriumfritt".

Propofol-Lipuro innehåller sojaolja. Om du är allergisk mot jordnötter eller soja ska du inte använda detta läkemedel.

3. Hur du använder Propofol-Lipuro

Propofol-Lipuro ges endast av personer utbildade i anestesi eller av särskilt utbildade läkare på sjukhus eller tillräckligt utrustad dagvårdsavdelning.

Dosering

Den dos som du får beror på din ålder, vikt och ditt hälsotillstånd. Läkaren ger rått dos för att starta och sedan upprätthålla narkosen (= nedsvönningen) eller för att nå önskad sänkning av medvetandegraden genom att omsorgsfullt iaktta dina reaktioner och dina kroppsfunktions (puls, blodtryck, andning o.s.v.).

Läkaren observerar även begränsningarna för administreringstiden, om nödvändigt.

Propofol-Lipuro kan ges i högst 7 dygn.

Administreringssätt

Du får Propofol-Lipuro som en injektion eller infusion i en ven, d.v.s. genom en närliggande slang som sticks in i någon av dina arter. Vid användning som infusion kan läkemedlet spädas ut före användning.

Eftersom Propofol-Lipuro inte innehåller konserveringsmedel, pågår en infusion från en och samma Propofol-Lipuro injektionsflaska inte längre än i 12 timmar. En infusion från en och samma Propofol-Lipuro injektionsflaska med utspädd Propofol-Lipuro pågår inte längre än i 6 timmar.

Din blodcirkulation och andning övervakas fortgående medan injektionen eller infusionen ges.

Om du fått för stor mängd av Propofol-Lipuro

Det är osannolikt att så skulle ske, eftersom den dos som du får övervakas mycket omsorgsfullt.

Om du dock av misstag skulle få en överdos, kan detta ge dämpad hjärtfunktion och andning. I detta fall vidtar läkaren omedelbart nödvändiga åtgärder.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar men alla användare behöver inte få dem.

Läkare ska genast tillkallas om något av följande uppkommer:

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 personer):

- lågt blodtryck som ibland kan kräva infusion av vätskor samt att propofol ges längsammare
- alltför långsamma hjärtslag, vilket i sällsynta fall kan vara allvarligt.

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 personer):

- epilepsiliknande krampfall.

Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 personer):

- allergiska reaktioner upp till allergisk chock inklusive svullnad i ansikte, tunga eller svalg, pipande andning, hudrördhet och lågt blodtryck
- fall av medvetlösthet efter operation har förekommit. Därför kommer du att övervakas nogga under uppvaknningen.
- vätskeansamling i lungorna (lungödem) efter administration av propofol
- inflammation i buksportkörteln.

Har rapporterats (kan inte beräknas från tillgängliga data):

- Rapporter om enstaka fall av allvarliga biverkningar som yttrat sig som en kombination av följande symptom har förekommit: nedbrytning av muskelvänad, ansamling av sura ämnen i blodet, onormalt hög kaliumhalt i blodet, förhöjd blodfettvärdet, avvikande elektrokardiogram (Brugada-liknande EKG), leverförstöring, oregelbundna hjärtslag, njursvikt samt hjärtsvikt. Detta har kallats för "propofolinfusionssyndrom". Några av de rapporterade fallen har haft dödlig utgång. Dessa biverkningar har endast observerats hos intensivvårdspatienter, främst hos patienter med allvarliga skallskador och hos barn med luftvägsinfektioner som fått högre propofoldoser än 4 mg per kg kroppsvikt per timme. Se även avsnitt 2, "Varianter och försiktighet".
- Hepatit (inflammation i levern), akut levervit (symtom kan vara gulfärgning av hud och ögon, kläda, mörkfärgad urin, magsmärta och ömhet i levern (märks som smärta under framsidan av revbenen på höger sida), ibland med aptitförlust).

Andra biverkningar är:

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 personer):

- smärta vid injektionsstället under den första injektionen. Smärtan kan minskas genom att ge propofol i de större venerna i underarmen. Samtidig injektion av lidokain (lokalbedövningsmedel) och propofol minskar också smärtan vid injektionsstället.

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 personer):

- korta andningsstopp
- huvudvärk under uppvaknningen
- illamående eller kräkningar under uppvaknningen.

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 personer):

- blodroppar i vene eller inflammation i vene vid injektionsstället.

Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 personer):

- förlust av kontrollen över sexualdriften under uppvaknningen
- onormal färg på urinen efter att du fått propofol under en längre tid
- feber efter operation
- vävnadskappa efter oavsiktlig injektion av läkemedlet utanför en ven.

Har rapporterats (kan inte beräknas från tillgängliga data):

- ofrivilliga rörelser

- onormalt gott humör

- läkemedelsmissbruk och läkemedelsberoende

- hjärtsvikt

- hjärtstillestånd

- ytlig andning

- långvarig och smärtsam erektil erektion av penis

- smärta och/eller svullnad vid injektionsstället efter oavsiktlig injektion av läkemedlet utanför en ven

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Sverige

Läkemedelsverket