

Bipacksedel: Information till patienten

Citanest 5 mg/ml injektionsvätska, lösning

Prilokainhydroklorid

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta 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 sjuksköterska.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Citanest är och vad det används för

Citanest är en injektionsvätska, lösning som innehåller 5 mg/ml prilokainhydroklorid som aktiv substans.

Den tillhör en grupp läkemedel som kallas lokalbedövningsmedel av amidtyp.

Citanest används för att förhindra att lokal smärta uppstår under medicinska åtgärder och operationer.

Prilokainhydroklorid som finns i Citanest 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 ges Citanest

Citanest ska inte ges

- om du är allergisk mot prilokainhydroklorid, andra lokalbedövningsmedel av amidtyp eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (listat i avsnitt 6).
- om du har problem med blodpigmentnivåerna, så kallad "methemoglobinemi".

Du får inte behandlas med Citanest om något av ovanstående stämmer in på dig. Om du är osäker, tala med läkare innan du får Citanest.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller sjuksköterska innan du ges Citanest om:

- du har högt blodtryck eller hjärtproblem (hjärtsvikt, AV-block).
- du har lever- eller njurproblem.
- du har svår anemi (en slags blodbrist som innebär att du har för få röda blodkroppar)
- äldre patienter och patienter med nedsatt allmäntillstånd.
- Om du har fått veta att du har en sällsynt blodpigmentssjukdom som heter "porfyri" eller om någon i din familj har den.

Om du känner dig osäker på om något av det ovanstående gäller dig ska du tala med läkare innan du får Citanest.

Barn och ungdomar

Nyfödda och spädbarn har ökad risk för att utveckla methemoglobinemi. Prilokain ska därför inte ges till barn under 6 månaders ålder.

Andra läkemedel och Citanest

Tala om för läkare eller sjuksköterska om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel. Detta gäller även receptfria läkemedel och naturläkemedel. Detta beror på att Citanest kan påverka hur vissa läkemedel fungerar och vissa läkemedel kan påverka Citanest.

Det är särskilt viktigt att du talar om för läkaren om du tar något av följande läkemedel:

- Andra lokalbedövningsmedel.
- Läkemedel som kallas sulfonamider, t.ex. kotrimoxazol (används för att behandla infektioner orsakade av bakterier).
- Malariamedel (används för att förebygga eller behandla malaria).
- Läkemedel för att behandla ojämn hjärtrytm (arytmi), såsom amiodaron.

Graviditet och amning

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

Körförmåga och användning av maskiner

Citanest kan ha en svag, övergående effekt på rörlighet och koordination, vilket kan påverka förmågan att köra och använda maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning 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.

Citanest innehåller natrium

Citanest innehåller 3,1 mg natrium per milliliter (ml), vilket motsvarar 0,2 % av WHO:s högsta rekommenderade dagliga intag (2 gram natrium för vuxna). Din läkare kommer att ta hänsyn till detta om du står på en kost med lågt natriuminnehåll.

3. Hur Citanest ges

Du kommer att få Citanest av en läkare eller sjuksköterska. Du kommer att få Citanest som en injektion. Den dos som din läkare ger dig beror på vilken typ av smärtlindring du behöver. Den beror också på din kroppsstorlek, ålder och fysiska tillstånd samt vilken kroppsdel som läkemedlet injiceras i. Du kommer att få lägsta möjliga dos för önskad effekt.

Citanest ges vanligtvis nära den kroppsdel som ska opereras. Det hindrar nerverna från att skicka smärtsignaler till hjärnan. Det gör att du inte känner någon smärta. Det börjar verka några minuter efter injektionen och avtar långsamt när den medicinska åtgärden eller operationen är över.

Användning för barn och ungdomar

Citanest rekommenderas inte att användas för barn under 6 månaders ålder.

Om du fått för stor mängd av Citanest

Det är osannolikt att du skulle ges för stor mängd eller missa en dos eftersom detta läkemedel i regel ges av en läkare under noggrant kontrollerade förhållanden. Allvarliga biverkningar från att ha fått för stora mängder Citanest kräver särskild behandling och den behandlande läkaren är utbildad för att kunna hantera sådana situationer. De första tecknen på att ha fått för mycket Citanest brukar vara följande:

- Berusningskänsla och svimningskänsla.
- Domning i läpparna och kring munnen.
- Domning i tungan.
- Hörselproblem.
- Synproblem.

För att minska risken för allvarliga biverkningar kommer läkaren att sluta ge dig Citanest så fort dessa tecken uppträder. Detta innebär att om något av detta drabbar dig eller om du tror att du har fått för mycket Citanest, ska du **omedelbart tala med läkare**.

Allvarligare biverkningar från att ha fått för mycket Citanest inkluderar talsvårigheter, muskelryckningar, skakningar, darrningar, anfall (krampanfall) samt medvetandeförlust, lågt blodtryck, oregelbundna hjärtslag, långsammare hjärtslag eller hjärtstillestånd.

4. Eventuella biverkningar

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

Tala **genast** med din läkare om du får något av följande symtom efter att du har fått läkemedlet:

- Svullnad i ansiktet, läpparna, tungan eller halsen. Detta kan göra det svårt att svälja.
- Svår eller plötslig svullnad i händerna, fötterna och fotlederna.
- Andningssvårigheter.
- Svår klåda i huden (med knottror).

Andra möjliga biverkningar:

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

- Lågt blodtryck. Detta kan göra att du känner dig yr eller svimfärdig.
- Illamående.

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

- Kräkningar.
- Yrsel.
- Stickningar i eller precis under huden.
- Långsamma hjärtslag.
- Högt blodtryck.

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

- Dimsyn.
- Ringljud i öronen (tinnitus) eller ljudkänslighet.
- Domning i läpparna och kring munnen.
- Domning i tungan.
- Talsvårigheter.
- Medvetlöshet.
- Skakighet.
- Anfäll (krampanfall).
- Känsla av berusning

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

- Allergiska reaktioner, där den svåraste är anafylaktisk chock.
- Nervskada som kan orsaka förändrad känselömmelse eller muskelsvaghet (neuropati).
- Inflammation i spindelvävshinnan (arahnoidit).
- Dubbelseende.
- Ojämn hjärtrytm (arytmier).
- Hjärtstillestånd.
- Otillräcklig eller undertryckt andning (andningsdepression)

Oroa dig inte över den här listan av biverkningar. Du kanske inte får någon av dem. Om någon av biverkningarna blir allvarlig eller om du får några biverkningar som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller sjuksköterska.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare 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 detta läkemedels säkerhet.

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

5. Hur Citanest ska förvaras

- Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.
- Används före utgångsdatum som anges på behållaren efter "EXP". Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.
- Förvaras vid högst 25 °C. Får ej frysas.
- Din läkare eller sjukhuset brukar förvara Citanest och de är ansvariga för läkemedlets kvalitet när det har öppnats om det inte används omedelbart. De är även ansvariga för korrekt destruktions av ej använt Citanest.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är prilokainhydroklorid.
- Övriga innehållsämnen är natriumklorid, natriumhydroxid/saltsyra.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Citanest är en injektionsvätska, lösning. Det tillhandahålls i en flerdos-injektionsflaska av glas med 50 ml. Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning:

Aspen Pharma Trading Limited,
3016 Lake Drive, Citywest Business Campus,
Dublin 24, Irland.
Tfn.: +46 856642572

Tillverkare:

Astrea Monts
18, rue de Montbazon
F-37260, Monts
France

Denna bipacksedel ändrades senast

2025-09-30