

Bipacksedel: Information till användaren

Klorhexidinsprit färgad, Fresenius Kabi 5 mg/ml, kutan lösning

klorhexidindiglukonat

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

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mera information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal, eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre.

I denna bipacksedel finns information om följande

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

1. Vad Klorhexidinsprit färgad Fresenius Kabi är och vad det används för

Klorhexidinsprit färgad Fresenius Kabi är avsett för desinfektion av huden före injektioner, punktioner, provtagning och kirurgiska ingrepp.

Klorhexidin dödar eller hämmar tillväxten av olika typer av bakterier.

2. Vad du behöver veta innan du använder Klorhexidinsprit färgad Fresenius Kabi

Använd inte Klorhexidinsprit färgad Fresenius Kabi

- om du är allergisk mot klorhexidindiglukonat eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6),
- i örat,
- i leder eller senskidor,
- i hjärnan eller hjärnhinnorna.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du använder Klorhexidin Fresenius Kabi.

På grund av risken för synskada får Klorhexidinsprit färgad Fresenius Kabi inte komma i kontakt med ögonen. Om läkemedlet kommer i kontakt med ögonen, skölj omedelbart och grundligt med vatten. Vid irritation, röda ögon, smärta i ögat/ögonen eller synstörningar, rådfråga läkare omedelbart.

Allvarliga fall av kvarstående hornhinneskada (skada på ögats yta) som kan kräva hornhinnetransplantation har rapporterats när liknande produkter oavsiktligt har kommit i kontakt med ögonen under kirurgiska ingrepp på patienter under narkos (djup smärtfri sömn).

Användning av klorhexidin på bukhinnan kan öka risken för sammanväxningar i bukhålan.

Klorhexidinsprit färgad Fresenius Kabi är lättantändligt. En yta som behandlats med produkten måste vara helt torr innan utrustning som kan orsaka gnistor används.

Barn

Används med försiktighet hos nyfödda, särskilt de som är födda för tidigt. Klorhexidin färgad Fresenius Kabi kan orsaka kemiska brännskador på huden. Använd så liten mängd lösning som möjligt och låt inte lösningen samlas i hudveck eller droppa på lakan eller andra material som är i direktkontakt med huden. Huden måste vara torr där ocklusivförband läggs. Se även Klorhexidinsprit färgad Fresenius Kabi innehåller etanol.

Graviditet och amning

Inga kända risker.

Körförmåga och användning av maskiner

Inga kända risker.

Klorhexidinsprit färgad Fresenius Kabi innehåller etanol

Detta läkemedel innehåller 563 mg alkohol (etanol) per ml motsvarande 56,3% (w/v). Det kan orsaka en brännande känsla på skadad hud. Hos nyfödda (förtidigt födda barn och barn som är yngre än 4 veckor) kan höga koncentrationer av etanol orsaka allvarliga hudreaktioner och alkoholförgiftning på grund av betydande upptag genom outvecklad hud (särskilt under täckförband).

3. Hur du använder Klorhexidinsprit färgad Fresenius Kabi

Desinfektion före perforering av huden: Desinficera hudytan och låt lösningen torka innan huden perforeras. Särskild försiktighet ska iakttas vid punktion av organ som är speciellt känsliga för infektioner. Verknings tiden är ½-2 minuter.

Pre-operativ huddesinfektion: Operationsytan måste grundligt desinficeras i 2 minuter och hudytan måste torka före operationen.

Effekten kan reduceras vid kontakt med tvål, blod, var och annat organiskt material.

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

4. Eventuella biverkningar

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

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare): allvarlig allergisk reaktion (överkänslighet), hudirritation i form av kontaktdermatit och urtikaria (nässelutslag).

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare): kemiska brännskador hos nyfödda. Skador på hornhinnan (skada på ögats yta) och permanenta ögonskador inklusive permanent synnedsättning (till

följd av att läkemedlet oavsiktligt kommit i kontakt med ögonen under kirurgiska ingrepp i huvud, ansikte och nacke) hos patienter under narkos (djup smärtlös sömn).

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även 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.

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala
www.lakemedelsverket.se

5. Hur Klorhexidinsprit färgad Fresenius Kabi ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Används före utgångsdatum som finns på etiketten efter Utg.dat. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är klorhexidindiglukonat.
- Övriga innehållsämnen är etanol, fenolsulfonftalein och vatten för injektionsvätskor.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Plastflaska (polyeten): 250 ml, 1000 ml.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av försäljningstillstånd:

Fresenius Kabi AB
751 74 Uppsala

Tillverkare:

HP Halden Pharma AS
Svinesundsveien 80
1788 Halden
Norge

Denna bipacksedel ändrades senast

2024-10-03