

Bipacksedel: Information till användaren

RescueFlow, infusionsvätska, lösning dextran 70/natriumklorid

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du använder 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, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal 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 RescueFlow är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder RescueFlow
3. Hur du använder RescueFlow
4. Eventuella biverkningar
5. Hur RescueFlow ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad RescueFlow är och vad det används för

RescueFlow innehåller den aktiva substansen dextran 70 och natriumklorid. RescueFlow är ett plasmasubstitut som snabbt ökar volymen vätska i blodcirkulationen och hjälper till att höja blodtrycket.

RescueFlow används vid akuta tillstånd som **initial behandling vid blodförlust med lågt blodtryck** orsakat av en skada.

2. Vad du behöver veta innan du använder RescueFlow

Använd inte RescueFlow om du är:

- allergisk mot dextran 70, natriumklorid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- gravid i graviditetens slutskede eller vid förlossning.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare innan du använder RescueFlow om du:

- använder läkemedel med känd påverkan på blodets levringsförmåga
- har nedsatt hjärtfunktion
- har diabetes mellitus och kraftigt ökad koncentration av socker och natrium i blodet
- har kronisk njursvikt

Det är känt att i akuta situationer där RescueFlow används, kan det vara så att denna information ofta inte är känd för läkaren. Om sådana tillstånd misstänks ska läkaren väga de potentiellt högre riskerna mot den förväntade nyttan för patienten.

Andra läkemedel och RescueFlow

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel.

Graviditet och amning

RescueFlow ska inte användas i graviditetens slutskede eller vid tidpunkt för födsel.

Det är inte känt i vilken utsträckning RescueFlow passerar över i bröstmjölk. Rådfråga din läkare om du ammar.

Körförmåga och användning av maskiner

RescueFlow används på sjukhus efter en skada eller i akuta situationer.

Vänta tills du är helt återställd och mår bra igen innan du framför fordon och använder maskiner.

3. Hur du använder RescueFlow

Innehållet av en RescueFlow påse ges intravenöst (i en ven) av sjukvårdspersonal under två till fem minuter som initial behandling vid akuta tillstånd. RescueFlow ges som en engångsdos, detta följs vanligtvis av infusion av andra vätskor beroende på patientes behov.

4. Eventuella biverkningar

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

Smärta vid injektionsstället kan förekomma. Detta kan lindras med lätt massage nära injektionsstället. Inga andra biverkningar har observerats i kliniska prövningar.

Överkänslighetsreaktioner kan förekomma under behandling med dextran, dock har inga sådana reaktioner observerats i kliniska prövningar.

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.

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

5. Hur RescueFlow ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och påsen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Detta läkemedel ska inte användas om partiklar och färgning/missfärgning observeras.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- De aktiva substanserna är dextran 70 och natriumklorid. 1000 ml lösning innehåller 60 g dextran 70 och 75 g natriumklorid. Övriga innehållsämnen är saltsyra och natriumhydroxid för pH-justerings och vatten för injektionsvätskor.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Rescueflow infusionsvätska är en klar och färglös lösning. Den tillhandahålls i 250 ml påse insvept i en skyddande påse, i förpackning med 6 eller 12 påsar. Plastpåsen är försedd med en PVC infusionsport och en PVC slang.

Innehavare av godkännande för försäljning

Oresund Pharma ApS
Orient Plads 1
2150 Nordhavn
Danmark

Tillverkare

Laboratoire Bioluz
Zone Industrielle de Jalday – BP 10129
64500 Saint Jean de Luz
Frankrike

Denna bipacksedel ändrades senast 2024-06-05