

Bipacksedel: Information till patienten

Xylocain Viskös 20 mg/ml oral lösning

lidokainhydroklorid

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, apotekspersonal 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 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 Xylocain Viskös är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Xylocain Viskös
3. Hur du använder Xylocain Viskös
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Xylocain Viskös ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Xylocain Viskös är och vad det används för

Xylocain Viskös är ett lokalbedövningsmedel. Lösningen är avsedd att sköljas runt i munnen och/eller sväljas ned och ger då en smärtstillande effekt i munnen och/eller övre mag-tarmkanalen.

Xylocain Viskös är avsett till behandling av vuxna i följande situationer:

- vid smärtsamma sjukdomstillstånd i mun, hals och matstrupe
- av sjukvårdspersonal i samband med nedförande av katetrar, sonder eller undersökningsinstrument i magsäcken.

2. Vad du behöver veta innan du använder Xylocain Viskös

Använd inte Xylocain Viskös:

- om du är allergisk mot lokalbedövningsmedel, paraaminobensoesyra (PABA) eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Användning av Xylocain Viskös i svalget kan påverka sväljförmågan och därmed öka risken för att man ofrivilligt får Xylocain Viskös i luftstrupen. Bedövningen kan också öka risken för bitskador. Före intag av mat och dryck bör därför bedövningen ha släppt helt.

Tala med din läkare innan du börjar använda Xylocain Viskös om du lider av störning i hjärtats retledningssystem (hjärtblock), allvarlig leversjukdom, kraftigt sänkt njurfunktion, porfyri (ärfvlig rubbning i ämnesomsättningen) eller generellt nedsatt allmäntillstånd.

Andra läkemedel och Xylocain Viskös

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

Risken för biverkningar ökar om du använder Xylocain Viskös samtidigt som vissa andra läkemedel, framför allt

- andra lokalbedövningsmedel
- läkemedel mot oregelbunden hjärtaktivitet (s.k. antiarytmika)

Behandlande läkare behöver därför känna till annan samtidig medicinering.

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.

Tillfälligt bruk av Xylocain Viskös under graviditet medför sannolikt inga ogynnsamma effekter på fostret.

Lidokain passerar över i modersmjölk, men påverkar troligen inte barn som ammas.

Körförmåga och användning av maskiner

Vid behandling med Xylocain Viskös påverkas inte reaktionsförmågan.

Xylocain Viskös innehåller konserveringsmedel

Xylocain Viskös innehåller konserveringsmedlen metylparahydroxibensoat och propylparahydroxibensoat. Dessa kan ge upphov till allergisk reaktion (eventuellt fördröjd).

3. Hur du använder Xylocain Viskös

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Din läkare bestämmer dosen så att den passar för dig.

Den totala dosen under ett dygn bör ej överskrida totalt 60 ml.

Om du har använt för stor mängd av Xylocain Viskös

Om du fått i dig för stor dos läkemedel eller om t ex ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta alltid läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

4. Eventuella biverkningar

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

Sällsynt (förekommer hos färre än 1 av 1000 användare): Allergiska reaktioner, i allvarligaste fall anafylaktisk chock (häftig allergisk reaktion med till exempel utslag, svullnader, feber, andningssvårigheter och svimningsanfall). Om du upplever sådana allvarliga allergiska reaktioner bör du genast uppsöka en akutmottagning.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, 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 Xylocain Viskös ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen. 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 lidokainhydroklorid.
- Övriga innehållsämnen är: karmellosnatrium, sackarinnatrium, metylparahydroxibensoat (konserveringsmedel E 218), propylparahydroxibensoat (konserveringsmedel E 216), körsbärsarom, citronsyra, natriumhydroxid (pH-justerare), vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Plastflaska 100 ml.

Innehavare av godkännande för försäljning

Aspen Pharma Trading Limited
3016 Lake Drive, Citywest Business Campus
Dublin 24, Irland

Tillverkare

Takeda Pharma Sp. z o.o., 99-420 Łyszkowice, Polen
eller
Takeda Nycomed AS, Solbærvegen 5, Elverum, Norge

Denna bipacksedel ändrades senast 2015-09-16

BIPACKSEDEL FÖR ANVÄNDNING TILL DJUR
Xylocain Viskös 20 mg/ml oral lösning

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA

Innehavare av godkännande för försäljning
Aspen Pharma Trading Limited
3016 Lake Drive, Citywest Business Campus
Dublin 24, Irland

Tillverkare
Takeda Pharma Sp. z o.o., 99-420 Łyszkowice, Polen
eller
Takeda Nycomed AS, Solbærvegen 5, Elverum, Norge

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELTS NAMN

Xylocain Viskös 20 mg/ml oral lösning
lidokainhydroklorid

3. DEKLARATION AV AKTIV SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

1 ml oral lösning innehåller:

Verksamt ämne: lidokainhydroklorid 20 mg

Övriga innehållsämnen: karmellosnatrium, sackarinnatrium, metylparahydroxibensoat (konserveringsmedel E 218), propylparahydroxibensoat (konserveringsmedel E 216), körsbärsarom, citronsyra, natriumhydroxid (pH-justerare), vatten

4. ANVÄNDNINGSSOMRÅDEN

Xylocain Viskös är ett lokalbedövningsmedel. Lösningen är avsedd att bedöva magtarmkanalens övre delar.

Xylocain Viskös används i samband med

- nedförande av sonder eller katetrar i magsäcken samt om främmande föremål fastnat i matstrupen.
- avmaskning av hund. Xylocain Viskös kan användas tillsammans med vissa avmaskningsmedel för att minska risken för kräkning, som dessa medel kan förorsaka.

5. KONTRAINDIKATIONER

Xylocain Viskös ska inte användas vid överkänslighet mot lokala bedövningsmedel eller mot något av innehållsämnen i detta läkemedel.

6. BIVERKNINGAR

Inga biverkningar har rapporterats för Xylocain Viskös.

Om du observerar allvarliga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna information, tala om det för veterinären.

7. DJURSLAG

Häst och hund

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Dosen bestäms av veterinären som avpassar den individuellt för ditt djur.

Vanlig dos

Häst: 15-30 ml (300-600 mg lidokainhydroklorid).

Hund: 5-10 ml (100-200 mg lidokainhydroklorid).

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

-

10. KARENSTID

Slakt häst: 0 dagar

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

12. SÄRSKILDA VARNINGAR

Varningar

Användning av lokalanestetika i svalget kan påverka sväljförmågan och därmed öka risken för inandning av läkemedlet. Bedövningen kan också öka risken för bitskador.

Användning på skadad slemhinna ökar absorptionen av läkemedlet. För stora doser eller för korta intervall mellan doserna kan ge höga nivåer i blodet med allvarlig intoxikation (förgiftning) som följd.

Användning tillsammans med andra läkemedel

Lidokain ska användas med försiktighet tillsammans med andra lokalanestetika eftersom de toxiska (giftiga) effekterna adderas.

Överdoser:

Biverkningar av samma typ som uppträder vid absolut överdosering av parenteralt (t ex med injektion) tillfört lidokain kan inträffa vid överdosering av Xylocain Viskös. Med rekommenderade doser är dock förgiftningssymtom med allmänpåverkan osannolik.

Överdoseringsymtom är i huvudsak relaterade till centrala nervsystemet och hjärtat.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Medicinen ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Fråga veterinären hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

2015-09-16