

Ropivacaine BioQ (ropivakainhydrokloridmonohydrat) 2 mg/ml infusionsvätska, lösning i administreringssats. Rx, EF, N01BB09, (Lokalanestetika, amider), SPC 2019-04-25.

Indikationer: Akut, postoperativ smärthantering hos vuxna. Att bibehålla kontinuerlig perifer nervblockad genom kontinuerlig infusion eller kontinuerlig sårinfiltration. Ropivacaine BioQ är inte indicerat till barn och ungdomar. **Kontraindikationer:** Överkänslighet mot den aktiva substansen, mot andra lokalanestetika av amidtyp eller mot något hjälpämne som anges, intravenös regional anestesi, obstetrisk paracervikal anestesi, intravaskulär användning, intratekal användning, intracerebral användning, intraartikulär användning. **Varningar och försiktighet:** Ingrepp i regionalanestesi ska alltid utföras i adekvat utrustade lokaler med kvalificerad personal. Utrustning och läkemedel nödvändiga för övervakning och återupplivning ska finnas tillgängliga för omedelbart bruk. Den ansvariga läkaren ska ha lämplig utbildning och kunskaper om diagnos och behandling av biverkningar, systemisk toxicitet och andra komplikationer. Patienter som behandlas med antiarytmika klass III (t.ex. amiodaron) ska stå under noggrann övervakning och EKG-monitorering bör övervägas eftersom effekterna på hjärtat kan vara additiva. Sällsynta rapporter har inkommit om hjärtstillestånd vid användande av ropivakain vid perifer nervblockad. Vissa regionalanestesitekniker, såsom injektioner i huvud- och halsregionerna, kan vara förknippade med ökad frekvens allvarliga biverkningar, oavsett vilket lokalanestetikum som används. Ropivakain metaboliseras i levern och bör därför användas med försiktighet till patienter med svår leversjukdom. Upprepade doser kan behöva reduceras på grund av fördröjd eliminering. Vid nedsatt njurfunktion är det vanligtvis inte nödvändigt att justera dosen vid engångsdoser eller vid korttidsbehandling. Ropivacaine BioQ är möjligen porfyrinogen och bör därför endast förskrivas till patienter med akut porfyri när inget säkrare alternativ finns. Efter marknadsföring av produkten har rapporter om kondrolys hos patienter som fått postoperativ kontinuerlig intraartikulär infusion av lokalanestetika, inklusive ropivakain, rapporterats. Långvarig tillförsel av ropivakain till patienter som behandlas med starka CYP1A2-inhibitorer, såsom fluvoxamin och enoxacin, bör undvikas. Vid användning av långvariga blockader via kontinuerlig infusion måste riskerna för toxiska plasmanivåer eller lokala nervskador beaktas. Detta läkemedel innehåller 3,4 mg natrium per ml, motsvarande 0,17 % av WHO:s högsta rekommenderat dagligt intag (2 gram natrium för vuxna). **För fullständig information om indikation, kontraindikationer, varningar och försiktighet, biverkningar, pris och dosering, se Fass.se.** Misstänkt biverkningar bör rapporteras till www.lakemedelsverket.se och info@poaab.com.