

Tetrakain Bausch & Lomb

R EF

Bausch & Lomb

Ögondroppar, lösning i endosbehållare 1 %
(klar, färglös)

Lokalanestetikum

Aktiv substans:

Tetrakain

ATC-kod:

S01HA03

Läkemedel från Bausch & Lomb omfattas av Läkemedelsförsäkringen.

FASS-text: Denna text är avsedd för vårdpersonal.

Texten är baserad på produktresumé: 2022-07-01.

Indikationer

Lokalanestesi i oftalmologisk praxis.

Kontraindikationer

Överkänslighet för derivat av para-aminobensoesyra.

Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne.

Dosering

1-2 droppar.

Varningar och försiktighet

Skador på hornhinnan kan uppkomma vid långvarig applikation av lokalanestetikum i ögat. Det bedövade ögat skall skyddas mot kontakt av främmande partiklar.

Interaktioner

Tetrakain minskar effekten av sulfonamider.

Graviditet

Tetrakain Bausch & Lomb kan användas under graviditet.

Amning

Tetrakain Bausch & Lomb kan användas under amning.

Trafik

Tetrakain Bausch & Lomb kan förorsaka övergående dimsyn. Patienten bör därför inte framföra fordon eller använda maskiner förrän synen är normal igen.

Biverkningar

För detta preparat finns inte modern klinisk dokumentation som kan tjäna som underlag för bedömning av biverkningsfrekvens. Den vanligaste biverkningen är lokal irritation i ögat vid applikationen.

På grund av den låga systemabsorptionen är systemiska biverkningar mycket ovanliga.

Ögon:

Vanliga ($\geq 1/100$, $< 1/10$)

Övergående sveda vid instillation, dimsyn.

Hornhinneskada vid upprepade användning.

Sällsynta ($\geq 1/10\,000$, $< 1/1\,000$)

Allergiska reaktioner, ytliga epitellesioner i kornea.

Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning till

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning till Läkemedelsverket, men alla kan rapportera misstänkta biverkningar till Läkemedelsverket, www.lakemedelsverket.se. Postadress

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Överdoser

-

Farmakodynamik

Tetrakain är ett derivat av para-aminobensoesyra. Preparatet är ett lokalanestetikum, avsett för bruk vid oftalmologisk kirurgi och undersökningar. Anestesi uppnås inom 20 sekunder och kvarstår under cirka 15 minuter.

Farmakokinetik

-

Prekliniska uppgifter

-

Innehåll

Kvalitativ och kvantitativ sammansättning

En ml lösning innehåller tetrakainhydroklorid 10 mg.

Förteckning över hjälpämnen

Saltsyra, renat vatten

Blandbarhet

Ej relevant

Hållbarhet, förvaring och hantering

Hållbarhet

18 månader.

Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 25°C. Får ej frysas. Ljuskänsligt, förvaras i originalförpackningen.

Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering

Endosbehållaren tas ur sitt ytterhölje och förslutningen avlägsnas med en vridrörelse. Indroppningen i ögonspringan skall ske omedelbart.

Ej använt läkemedel och avfall skall kasseras enligt gällande anvisningar.

Egenskaper hos läkemedelsformen

Ögondroppar, lösning, endosbehållare.

Förpackningsinformation

Ögondroppar, lösning i endosbehållare 1 % (klar, färglös)

20 x 0,5 milliliter endosbehållare (fri prissättning), EF