

PENTHROX[®]

(metoxifluran)

Checklista för administrering

Denna checklista är nödvändig för att säkerställa säker och effektiv användning av metoxifluran och lämplig hantering av viktiga utvalda risker. Denna information ersätter inte produktresumén som ska läsas och förstås till fullo före administrering av metoxifluran. Kopior av produktresumén finns tillgängliga på <https://www.lakemedelsverket.se/sv/sok/sok-lakemedelsfakta>

VIKTIG INFORMATION FÖR RISKMINIMISERING FÖR VÅRDPERSONAL INOM AKUTSJUKVÅRD

Innan användning av metoxifluran kontrollera att patienten inte har:

Kardiovaskulär instabilitet, eller hos patienter med allvarligt reducerad cirkulerande blodvolym (t.ex. blödning, dehydrering)

Överkänslighet mot metoxifluran, fluorerade anestetika eller mot något hjälpämne

Känd eller genetiskt misstänkt känslighet mot malign hypertermi, patienter med en anamnes på eller patienter med en känd familjeanamnes på allvarliga biverkningar efter administrering av inhalerade anestetika

Reducerad medvetandegrad (inklusive orsakad av alkohol)

Nedsatt njurfunktion

Kontrollera också:

Ålder under 6 år

Andningsdepression

Nedsatt leverfunktion

Senaste administreringen av metoxifluran

Om patienten lider av några av ovan listade tillstånd eller tar några av läkemedlen listade på baksidan, ge **INTE** metoxifluran.

Instruera patienten hur man korrekt administrerar metoxifluran.

Påminnelse: Läs produktinformationen innan administrering och ge bipacksedeln till patienten och vårdnadshavare. Säkerställ att lägsta nödvändiga dos administreras och att maxdosen 6 ml (2 x 3 ml flaskor per dygn) inte överskrids.

Patienten inte tar:

CYP 450 enzyminducerare (t.ex alkohol, isoniazid, fenobarbital, rifampicin, karbamazepin, efavirenz eller nevirapin.) Antibiotika med känd nefrotoxisk effekt (t.ex tetracyklin, gentamicin, kolistin, polymyxin B eller amfotericin B).

Samtidig användning av metoxifluran och CNS-depressiva medel kan framkalla additiva hämmande effekter och patienter bör observeras noggrant.

Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning till. Läkemedelsverket, www.lakemedelsverket.se.