

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ: ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΓΙΑ ΤΟΝ ΧΡΗΣΤΗ

Propofol-Lipuro 2 % (20 mg/ml) γαλάκτωμα για ένεση ή έγχυση Προποφόλη

Διαβάστε προσεκτικά ολόκληρο το φύλλο οδηγιών χρήσης προτού αρχίσετε να χρησιμοποιείτε αυτό το φάρμακο, διότι περιλαμβάνει σημαντικές πληροφορίες για σας.

- Φυλάξτε αυτό το φύλλο οδηγιών χρήσης. Ίσως χρειαστεί να το διαβάσετε ξανά.
- Εάν έχετε περαιτέρω απορίες, ρωτήστε το γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας.
- Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε το γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Βλέπε παράγραφο 4.

Τι περιέχει το παρόν φύλλο οδηγιών:

1. Τι είναι το Propofol-Lipuro 2 % (20 mg/ml) και ποια είναι η χρήση του
2. Τι πρέπει να γνωρίζετε προτού χρησιμοποιήσετε το Propofol-Lipuro 2 % (20 mg/ml)
3. Πώς να χρησιμοποιήσετε το Propofol-Lipuro 2 % (20 mg/ml)
4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες
5. Πώς να φυλάσσεται το Propofol-Lipuro 2 % (20 mg/ml)
6. Περιεχόμενο της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

1. Τι είναι το Propofol-Lipuro 2 % (20 mg/ml) και ποια είναι η χρήση του

Το Propofol-Lipuro 2 % (20 mg/ml) ανήκει σε μια ομάδα φαρμάκων που ονομάζονται γενικά αναισθητικά. Τα γενικά αναισθητικά χρησιμοποιούνται για να προκαλέσουν απώλεια αισθήσεων (ύπνο) έτσι ώστε να μπορούν να πραγματοποιηθούν χειρουργικές επεμβάσεις ή άλλες διαδικασίες. Μπορούν επίσης να σας καταστείλουν (έτσι ώστε να είστε αναισθητοποιημένοι αλλά όχι πλήρως).

Το Propofol - Lipuro 2% (20 mg/ml) χρησιμοποιείται για να:

- εισάγει και να διατηρήσει τη γενική αναισθησία σε ενήλικες και παιδιά > 3 ετών
- καταστείλει ασθενείς ηλικίας > 16 ετών με μηχανική υποστήριξη της αναπνοής στη μονάδα εντατικής θεραπείας
- καταστείλει ενήλικες και παιδιά > 3 ετών κατά τη διάρκεια διαγνωστικών και χειρουργικών διαδικασιών, μόνο του ή σε συνδυασμό με τοπική ή περιοχική αναισθησία.

2. Τι πρέπει να γνωρίζετε προτού χρησιμοποιήσετε το Propofol-Lipuro 2% (20 mg/ml)

Μην χρησιμοποιήσετε το Propofol-Lipuro 2 % (20 mg/ml):

- σε περίπτωση αλλεργίας (υπερευαισθησίας) στην προποφόλη, στη σόγια ή στα φιστίκια ή σε οποιοδήποτε άλλο συστατικό αυτού του φαρμάκου (αναφέρονται στην παράγραφο 6).

Δεν πρέπει να χρησιμοποιείται σε ασθενείς 16 ετών ή νεότερους για καταστολή κατά τη διάρκεια εντατικής θεραπείας. Η ασφάλεια και η αποτελεσματικότητα για αυτές τις ηλικιακές ομάδες δεν έχουν αποδειχθεί.

Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις

Απευθυνθείτε στον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας πριν λάβετε το Propofol-Lipuro 20 mg/ml.

Απαιτείται ιδιαίτερη προσοχή

- εάν έχετε σοβαρά τραύματα στο κεφάλι
- εάν έχετε μια μιτοχονδριακή νόσο.
- εάν εσείς έχετε κάποια διαταραχή όπου το σώμα σας δε μεταβολίζει κατάλληλα το λίπος,
- εάν εσείς έχετε οποιαδήποτε άλλα προβλήματα υγείας που απαιτούν πολλή προσοχή στη χρήση γαλακτωμάτων λιπών,
- εάν ο όγκος αίματός σας είναι πολύ χαμηλός (υπογκαιμία),
- εάν εσείς είστε πολύ αδύνατοι (εξασθενημένοι) ή έχετε καρδιακά, νεφρικά ή ηπατικά προβλήματα,
- εάν εσείς έχετε υψηλή κρανιακή πίεση,
- εάν εσείς έχετε προβλήματα με την αναπνοή σας,
- εάν εσείς έχετε επιληψία,
- εάν εσείς πρόκειται να υποβληθείτε σε κάποιες διαδικασίες όπου οι αυθόρμητες κινήσεις είναι ιδιαίτερα ανεπιθύμητες.

Παρακαλείσθε να ενημερώσετε τον γιατρό σας εάν έχετε μία από αυτές τις ασθένειες ή καταστάσεις.

Εάν ταυτόχρονα σας χορηγούνται άλλα λίπη με ενδοφλέβια έγχυση, ο γιατρός σας θα προσέξει την συνολική σας ημερήσια πρόσληψη λιπών.

Η προποφόλη θα σας χορηγηθεί από γιατρό, εκπαιδευμένο στην αναισθησία ή την εντατική θεραπεία. Θα παρακολουθείτε συνεχώς κατά τη διάρκεια της αναισθησίας και τη διάρκεια ανάνηψης.

Εάν διαπιστώσετε ενδείξεις του λεγόμενου «συνδρόμου έγχυσης προποφόλης» (για τη λεπτομερή λίστα των συμπτωμάτων, βλ. ενότητα 4 «Πιθανές παρενέργειες», ένας γιατρός θα πρέπει να κληθεί αμέσως εάν συμβεί κάτι από τα παρακάτω») ο γιατρός σας θα σταματήσει αμέσως τη δοσολογία της προποφόλης.

Ανατρέξτε επίσης στην ενότητα «Οδήγηση και χειρισμός μηχανημάτων» για τις προφυλάξεις που πρέπει να πάρετε μετά τη χρήση της προποφόλης.

Παιδιά και έφηβοι

Η χρήση του Propofol-Lipuro δεν συνιστάται σε παιδιά ηλικίας < 3 ετών.

Η προποφόλη δεν πρέπει να χρησιμοποιείται σε ασθενείς ηλικίας 16 ετών ή νεότερους για καταστολή σε εντατική θεραπεία καθώς η ασφάλεια και η αποτελεσματικότητα της προποφόλης για καταστολή σε αυτή την ηλικιακή ομάδα δεν έχουν αποδειχθεί (βλέπε παράγραφο «Μην χρησιμοποιήσετε το Propofol-Lipuro 2% (20 mg/ml)»)

Άλλα φάρμακα και Propofol-Lipuro 2% (20 mg/ml)

Ενημερώστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας εάν παίρνετε, έχετε πάρει πρόσφατα ή μπορεί να πάρετε άλλα φάρμακα.

Η προποφόλη έχει χρησιμοποιηθεί αποτελεσματικά με διαφορετικές τεχνικές περιοχικής αναισθησίας που αναισθητοποιούν μόνο ένα μέρος του σώματός σας (επισκληρίδια και ραχιαία αναισθησία).

Επιπλέον, η ασφαλής χρήση έχει αποδειχθεί σε συνδυασμό με

- φάρμακα που λαμβάνετε πριν από την χειρουργική επέμβαση
- άλλα φάρμακα, όπως μυοχαλαρωτικά
- εισπνεόμενα αναισθητικά
- παυσίπονα.

Παρ' όλα αυτά ο γιατρός σας μπορεί να σας χορηγήσει χαμηλότερες δόσεις προποφόλης εάν γενική αναισθησία ή καταστολή απαιτείται ως συμπλήρωμα σε τεχνικές περιοχικής αναισθησίας.

Ειδική μέριμνα θα ληφθεί επίσης εάν λαμβάνετε παράλληλα ένα αντιβιοτικό που περιέχει ριφαμπικίνη - μπορεί να αναπτύξετε βαθιά χαμηλή αρτηριακή πίεση.

Propofol-Lipuro 2 % (20 mg/ml) και οινόπνευμα

Ο γιατρός σας θα σας ενημερώσει σχετικά με την κατανάλωση οινοπνεύματος πριν και μετά τη χρήση του Propofol-Lipuro 2 % (20 mg/ml).

Κύηση και θηλασμός

Εάν είστε έγκυος ή θηλάζετε, ή εικάζετε ότι μπορεί να είσθε έγκυος ή σχεδιάζετε να αποκτήσετε παιδί, ζητήστε τη συμβουλή του γιατρού ή του φαρμακοποιού σας προτού πάρετε αυτό το φάρμακο.

Το Propofol-Lipuro 2 % (20 mg/ml) δεν πρέπει να χρησιμοποιείται κατά τη διάρκεια της εγκυμοσύνης εκτός εάν είναι απολύτως απαραίτητο. Διαπερνά τον πλακούντα και μπορεί να καταστείλει τις ζωτικές λειτουργίες του νεογέννητου. Η προποφόλη μπορεί ωστόσο να χρησιμοποιηθεί κατά τη διάρκεια μιας έκτρωσης.

Εάν θηλάζετε το παιδί σας πρέπει να διακόψετε το θηλασμό και να απορρίψετε το μητρικό γάλα για 24 ώρες μετά τη λήψη του Propofol - Lipuro 2% (20 mg/ml). Μελέτες σε γυναίκες που θηλάζουν έδειξαν ότι η προποφόλη εκκρίνεται σε μικρές ποσότητες στο γάλα.

Οδήγηση και χειρισμός μηχανημάτων

Δεν πρέπει να οδηγείτε ή να χειρίζεστε μηχανήματα για κάποιο χρονικό διάστημα μετά από την ένεση ή έγχυση Propofol-Lipuro 2 % (20 mg/ml).

Ο γιατρός σας θα σας συμβουλεύσει

- εάν πρέπει να συνοδεύεστε κατά την αποχώρησή σας.
- για το πότε θα μπορείτε να οδηγήσετε και να χρησιμοποιήσετε ξανά μηχανήματα.
- σχετικά με τη χρήση άλλων ηρεμιστικών φαρμάκων (π.χ. ηρεμιστικά, ισχυρά αναλγητικά, οινόπνευμα).

Το Propofol-Lipuro 2 % (20 mg/ml) περιέχει νάτριο και έλαιο σόγιας.

Το φάρμακο αυτό περιέχει λιγότερο από 1 mmol νατρίου (23 mg) ανά 100 ml, είναι αυτό που ονομάζουμε «ελεύθερο νατρίου».

Το Propofol-Lipuro 2% (20 mg/ml) περιέχει έλαιο σόγιας. Αν είσθε αλλεργικός στο φιστίκι ή στη σόγια, μην χρησιμοποιήσετε αυτό το φαρμακευτικό προϊόν.

3. Πώς να χρησιμοποιήσετε το Propofol-Lipuro 20 mg/ml

Το Propofol-Lipuro 2 % (20 mg/ml) θα σας χορηγείται μόνο από αναισθησιολόγους ή από ειδικά εκπαιδευμένους ιατρούς σε μονάδα εντατικής θεραπείας.

Δοσολογία

Η δόση που σας χορηγείται ποικίλει ανάλογα με την ηλικία, το σωματικό βάρος και τη φυσική σας κατάσταση. Ο γιατρός θα χορηγήσει τη σωστή δόση ώστε να ξεκινήσει και να διατηρήσει την αναισθησία ή να επιτύχει το απαραίτητο επίπεδο καταστολής, παρακολουθώντας προσεκτικά την ανταπόκριση και τα ζωτικά σας σημεία (σφύξεις, αρτηριακή πίεση, αναπνοή, κ.λ.π).

Ο γιατρός σας θα παρακολουθεί επίσης τα όρια κατά τη διάρκεια της χορήγησης, εάν χρειάζεται.

Το Propofol-Lipuro 2 % (20 mg/ml) χορηγείται συνήθως ως ένεση όταν χρησιμοποιείται για την έναρξη της γενικής αναισθησίας και ως συνεχής έγχυση (πιο αργή, παρατεταμένη ένεση) όταν χρησιμοποιείται για τη διατήρηση της γενικής αναισθησίας. Όταν χρησιμοποιείται ως ηρεμιστικό, χορηγείται συνήθως ως έγχυση.

Το Propofol-Lipuro 2 % (20 mg/ml) θα πρέπει να χορηγείται το μέγιστο μόνο για 7 ημέρες.

Μέθοδος χορήγησης

Θα λάβετε το Propofol-Lipuro 2% (20 mg/ml) μέσω ενδοφλέβιας ένεσης ή έγχυσης, δηλαδή μέσω μίας βελόνας ή ενός μικρού καθετήρα που τοποθετείται σε μια από τις φλέβες σας.

Επειδή το Propofol-Lipuro 2% (20 mg/ml) δεν περιέχει συντηρητικά, η έγχυση από ένα φιαλίδιο Propofol-Lipuro 2% (20 mg/ml) δεν θα πρέπει να διαρκεί περισσότερο από 12 ώρες.

Η κυκλοφορία σας και η αναπνοή σας θα ελέγχονται συνεχώς ενώ σας χορηγείται η ένεση ή η έγχυση.

Εάν σας χορηγηθεί μεγαλύτερη δόση Propofol-Lipuro 2 % (20 mg/ml) από την κανονική

Είναι απίθανο να συμβεί αυτό, διότι οι δόσεις που λαμβάνετε ελέγχονται πολύ προσεκτικά.

Εάν όμως λάβατε ατυχώς μία υπερβολική δόση, αυτό θα μπορούσε να οδηγήσει στην καταστολή της καρδιακής λειτουργίας, και της αναπνοής. Σε αυτήν την περίπτωση ο γιατρός σας θα ξεκινήσει αμέσως οποιαδήποτε απαραίτητη θεραπεία.

Εάν έχετε περισσότερες ερωτήσεις σχετικά με τη χρήση αυτού του προϊόντος ρωτήστε το γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας.

4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες

Όπως όλα τα φάρμακα, έτσι και αυτό το φάρμακο μπορεί να προκαλέσει ανεπιθύμητες ενέργειες αν και δεν παρουσιάζονται σε όλους τους ανθρώπους.

Ένας γιατρός πρέπει να κληθεί αμέσως εάν συμβεί κάτι από τα παρακάτω

Συχνές (ενδέχεται να επηρεάσουν έως 1 στα 10 άτομα):

- Χαμηλή αρτηριακή πίεση που μπορεί ενίοτε να απαιτήσει έγχυση υγρών και μείωση της ταχύτητας χορήγησης της προποφόλης.
- Υπερβολικά χαμηλή καρδιακή συχνότητα που μπορεί να είναι σοβαρή σε σπάνιες περιπτώσεις.

Σπάνιες (ενδέχεται να επηρεάσουν έως 1 στα 1.000 άτομα):

- Σπασμοί όπως στην επιληψία.

Πολύ σπάνιες (ενδέχεται να επηρεάσουν έως 1 στα 10.000 άτομα):

- Αλλεργικές αντιδράσεις συμπεριλαμβανομένου οιδήματος του προσώπου, της γλώσσας ή του λαιμού, αναπνευστικού συριγμού, ερυθρότητας του δέρματος και χαμηλής αρτηριακής πίεσης.
- Έχουν αναφερθεί περιπτώσεις μετεγχειρητικής έλλειψης συναίσθησης. Για το λόγο αυτό θα παρακολουθείτε προσεκτικά κατά τη διάρκεια της ανάνηψης.
- Νερό στους πνεύμονες (πνευμονικό οίδημα) μετά από τη χορήγηση προποφόλης.
- Φλεγμονή του παγκρέατος.

Μη γνωστές (η συχνότητα δεν μπορεί να εκτιμηθεί με βάση τα διαθέσιμα δεδομένα):

- Έχουν γίνει αναφορές μεμονωμένων περιπτώσεων σοβαρών ανεπιθύμητων ενεργειών οι οποίες εμφανίζονται ως συνδυασμός των παρακάτω συμπτωμάτων: ρήξη του μυϊκού ιστού, συσσώρευση όξινων ουσιών στο αίμα, ανώμαλα υψηλό επίπεδο καλίου αίματος, υψηλά επίπεδα λιπιδίων αίματος,

ανωμαλίες στο ηλεκτροκαρδιογράφημα (ΗΚΓ τύπου Brugada), μεγέθυνση του ήπατος, αρρυθμία, νεφρική ανεπάρκεια και καρδιακή ανεπάρκεια. Αυτό αποκαλείται «σύνδρομο έγχυσης προποφόλης». Μερικοί από τους ασθενείς στους οποίους συνέβη αυτό το σύνδρομο είχαν μοιραία έκβαση. Αυτές οι δράσεις έχουν παρατηρηθεί μόνο σε ασθενείς σε μονάδες εντατικής θεραπείας με δόσεις υψηλότερες από 4 mg προποφόλης ανά κιλό σωματικού βάρους ανά ώρα. Βλ. επίσης ενότητα 2 «Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις».

Άλλες παρενέργειες είναι:

Πολύ συχνές (επηρεάζει περισσότερους από 1 υπό θεραπεία ασθενή στους 10):

- Πόνος στην περιοχή της ένεσης ο οποίος εμφανίζεται κατά τη διάρκεια της πρώτης ένεσης. Ο πόνος είναι δυνατό να μειωθεί όταν η προποφόλη εγχυθεί στις μεγαλύτερες φλέβες του πήχως. Η ταυτόχρονη ένεση λιδοκαΐνης (ένα τοπικό αναισθητικό) και προποφόλης βοηθά επίσης στη μείωση του πόνου στη θέση της ένεσης.

Συχνές (ενδέχεται να επηρεάσουν έως 1 στα 10 άτομα):

- Σύντομη διακοπή της αναπνοής
- Πονοκέφαλος κατά τη διάρκεια της αποκατάστασης
- Ναυτία ή έμετος κατά τη διάρκεια της αποκατάστασης

Όχι συχνές (ενδέχεται να επηρεάσουν έως 1 στα 100 άτομα):

- Θρόμβοι αίματος σε φλέβες ή φλεγμονή των φλεβών στο σημείο της ένεσης

Πολύ σπάνιες (ενδέχεται να επηρεάσουν έως 1 στα 10.000 άτομα):

- Απώλεια του σεξουαλικού ελέγχου κατά τη διάρκεια της αποκατάστασης
- Μη κανονικό χρώμα των ούρων μετά από παρατεταμένη χορήγηση προποφόλης
- Περιπτώσεις πυρετού μετά από χειρουργική επέμβαση
- Βλάβη των ιστών μετά από τυχαία ένεση του φαρμάκου έξω από μια φλέβα

Μη γνωστές (η συχνότητα δεν μπορεί να εκτιμηθεί με βάση τα διαθέσιμα δεδομένα):

- Ακούσιες κινήσεις
- Αφύσικα καλή διάθεση
- Κατάχρηση του φαρμάκου και εξάρτηση από το φάρμακο
- Ανεπάρκεια της καρδιάς
- Επιφανειακή αναπνοή
- Πόνος και / ή πρήξιμο στο σημείο της ένεσης, μετά από τυχαία ένεση του φαρμάκου έξω από μία φλέβα
- Αποδόμηση μυϊκού ιστού έχει αναφερθεί πολύ σπάνια, σε περιπτώσεις όπου η προποφόλη χορηγήθηκε σε υψηλότερες δόσεις από τις συνιστώμενες για καταστολή σε μονάδες εντατικής θεραπείας

Αναφορά ανεπιθύμητων ενεργειών

Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε το γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Μπορείτε επίσης να αναφέρετε ανεπιθύμητες ενέργειες απευθείας, μέσω του:

Ελλάδα

Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων

Μεσογείων 284

15562 Χολαργός, Αθήνα

Τηλ: + 30 21 32040380/337

Φαξ: + 30 21 06549585

Ιστότοπος: <http://www.eof.gr>

Κύπρος

Φαρμακευτικές Υπηρεσίες

Υπουργείο Υγείας

CY-1475 Λευκωσία

Φαξ: + 357 22608649

Ιστότοπος: www.moh.gov.cy/phs

Μέσω της αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών μπορείτε να βοηθήσετε στη συλλογή περισσότερων πληροφοριών σχετικά με την ασφάλεια του παρόντος φαρμάκου.

5. Πώς να φυλάσσεται το Propofol-Lipuro 2% (20 mg/ml)

Το φάρμακο αυτό πρέπει να φυλάσσεται σε μέρη που δεν το βλέπουν και δεν το φθάνουν τα παιδιά.

Να μη χρησιμοποιείτε αυτό το φάρμακο μετά την ημερομηνία λήξης που αναφέρεται στην ετικέτα και στο κουτί μετά τη ΛΗΞΗ. Η ημερομηνία λήξης είναι η τελευταία ημέρα του μήνα που αναφέρεται.

Μη φυλάσσετε σε θερμοκρασία μεγαλύτερη των 25°C. Μην καταψύχετε.

Το Propofol-Lipuro 2 % (20 mg/ml) πρέπει να χρησιμοποιείται άμεσα μετά από το άνοιγμα του φιαλιδίου.

Μη χρησιμοποιείτε το Propofol-Lipuro 2 % (20 mg/ml) εάν εμφανίζονται δύο διαφορετικά στρώματα εφόσον έχετε ανακινήσει το προϊόν.

Μην πετάτε φάρμακα στο νερό της αποχέτευσης ή στα σκουπίδια. Ρωτήστε τον φαρμακοποιό σας για το πώς να πετάξετε τα φάρμακα που δεν χρησιμοποιείτε πια. Αυτά τα μέτρα θα βοηθήσουν στην προστασία του περιβάλλοντος.

6. Περιεχόμενο της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

Τι περιέχει το Propofol-Lipuro 2 % (20 mg/ml)

- Η δραστική ουσία είναι η προποφόλη.
Κάθε मिलίτρο του Propofol-Lipuro 2 % (20 mg/ml) περιέχει 20 mg προποφόλης.
1 φιαλίδιο με 50 ml περιέχει 1000 mg προποφόλης.
- Τα άλλα συστατικά είναι:
Ραφιναρτισμένο λάδι σόγιας,
Τριγλυκερίδια μέσης αλυσίδας,
Λεκιθίνη αυγού,
Γλυκερόλη,
Ελαϊκό νάτριο,
Ενέσιμο ύδωρ.

Εμφάνιση του Propofol-Lipuro 2 % (20 mg/ml) και περιεχόμενο της συσκευασίας

Είναι ένα γαλάκτωμα για ένεση ή έγχυση

Είναι ένα γαλάκτωμα ελαίου σε νερό, λευκού χρώματος.

Διατίθεται σε γυάλινα φιαλίδια των 50 मिलίτρων, σε συσκευασίες του ενός ή των 10 φιαλιδίων.
Μπορεί να μη κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

Κάτοχος αδείας κυκλοφορίας και Παραγωγός

B. Braun Melsungen AG
Carl-Braun-Straße 1
34212 Melsungen, Γερμανία

Ταχυδρομική διεύθυνση:
34209 Melsungen, Γερμανία
Τηλέφωνο: +49/5661/71-0
Φαξ: +49/5661/71-4567

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας στην Ελλάδα:
ΒΙΟΣΕΡ ΑΕ
Ταξιάρχες, 42100 ΤΡΙΚΑΛΑ

Αυτό το φαρμακευτικό προϊόν έχει εγκριθεί στα Κράτη Μέλη του Ευρωπαϊκού Οικονομικού Χώρου (ΕΟΧ) με τις ακόλουθες ονομασίες:

Propofol-Lipuro 2% (20 mg/ml):	Τσεχική Δημοκρατία, , Ιρλανδία Λετονία, Πορτογαλία, Ισπανία, Ηνωμένο Βασίλειο, Πολωνία, Σλοβακία
Propofol “B.Braun” 20 mg/ml:	Δανία
Propofol B.Braun 2%:	Ιταλία
Propofol-Lipuro 20 mg/ml:	Αυστρία, Εσθονία, Φινλανδία, Γαλλία, Γερμανία, Ουγγαρία, Λιθουανία, Λουξεμβούργο, Ολλανδία, Νορβηγία, Σλοβενία, Σουηδία
Propofol-Lipuro 2%	Ελλάδα

Το παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης αναθεωρήθηκε για τελευταία φορά στις 09/2018

Οι πληροφορίες που ακολουθούν απευθύνονται μόνο σε επαγγελματίες του τομέα υγειονομικής περίθαλψης:

Οι περιέκτες είναι μίας χρήσης σε έναν μόνο ασθενή.

Το αχρησιμοποίητο γαλάκτωμα πρέπει να απορρίπτεται στο τέλος της χορήγησης.

Οι περιέκτες πρέπει να ανακινούνται πριν από τη χρήση.

Τρόπος διάθεσης

Με περιορισμένη ιατρική συνταγή: Μόνο για νοσοκομειακή χρήση.

Για πλήρεις πληροφορίες για αυτό το φαρμακευτικό προϊόν παρακαλώ ανατρέξτε στην περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος.