

Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins

Ropivacainhydrochlorid Sintetica 7,5 mg/ml stungulyf, lausn

ropivacain hýdróklóríð

Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.
- Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum.
- Þessu lyfi hefur verið ávísað til persónulegra nota. Ekki má gefa það öðrum. Það getur valdið þeim skaða, jafnvel þótt um sömu sjúkdómseinkenni sé að ræða.
- Látið lækinn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.

Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar:

1. Upplýsingar um Ropivacainhydrochlorid Sintetica og við hverju það er notað
2. Áður en byrjað er að nota Ropivacainhydrochlorid Sintetica
3. Hvernig nota á Ropivacainhydrochlorid Sintetica
4. Hugsanlegar aukaverkanir
5. Hvernig geyma á Ropivacainhydrochlorid Sintetica
6. Þakkingar og aðrar upplýsingar

1. Upplýsingar um Ropivacainhydrochlorid Sintetica og við hverju það er notað

Ropivacainhydrochlorid Sintetica inniheldur virka efnið ropivacain hýdróklóríð sem er staðdeyfilyf.

Ropivacainhydrochlorid Sintetica 7,5 mg/ml stungulyf, lausn, er notað hjá fullorðnum og börnum eldri en 12 ára til að deyfa hluta líkamans. Það er einnig notað til að fyrirbyggja eða stilla verki. Það má nota til þess að:

- Deyfa hluta líkamans meðan á skurðaðgerð stendur, þ.m.t. við keisaraskurð
- Lina verki í fæðingu, eftir skurðaðgerð eða eftir sly.

2. Áður en byrjað er að nota Ropivacainhydrochlorid Sintetica

Ekki má nota Ropivacainhydrochlorid Sintetica

- ef um er að ræða **ofnæmi** fyrir **ropivacain hýdróklóríði** eða einhverju öðru innihaldsefni Ropivacainhydrochlorid Sintetica (talin upp í kafla 6).
- ef þú ert með **minnkað blóðrúmmál**. Heilbrigðisstarfsmenn greina þetta ástand.
- til **innþælingar í æð** til að deyfa ákveðið svæði líkamans
- til **innþælingar í legháls** til að lina verki við fæðingu barns

Varnaðarorð og varúðarreglur

Leitið ráða hjá læknum eða lyfjafræðingi áður en Ropivacainhydrochlorid Sintetica er notað:

- Hjá börnum, 12 ára og yngri. Aðrir styrkleikar (2 mg/ml, 5 mg/ml) geta hentað betur. Gæta skal sérstakrar varúðar til að **forðast innþælingu** Ropivacainhydrochlorid Sintetica **beint í æð** svo koma megí í veg fyrir bráð eitursjúkdóm. Ekki dæla lyfinu í bólginn vef.

Látið lækinn vita:

- ef þú ert **veikburða** vegna aldurs eða annarra þátta
- ef þú ert með **hjartasjúkdóm** (leiðsluof að hluta eða fullu í hjarta)
- ef þú ert með alvarlegan **lifrarsjúkdóm**
- ef þú ert með alvarlegan **nýrnasjúkdóm**

Segðu læknum ef eitthvað ofangreint á við um þig vegna þess að lækningin gæti þurft að aðlaga skammtana af Ropivacainhydrochlorid Sintetica.

Látið lækningin vita:

- Ef þú ert með **bráða porfýríu** (vandamál með uppsöfnun rauðs litarefnis úr blóði, sem getur stundum leitt til taugavandamála).

Segðu læknum ef þú eða einhver í fjölskyldu þinni er með porfýríu því lækningin gæti þurft að nota annað staðdeyfilyf.

Notkun annarra lyfja samhliða Ropivacainhydrochlorid Sintetica

Látið lækningin eða lyfjafræðing vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð.

Gæta skal varúðar ef þú notar:

- **Önnur staðdeyfilyf** (t.d. lidocain) eða lyf sem eru efnafræðilega svipuð staðdeyfandi amíðum, t.d. ákveðin lyf sem eru notuð við óreglulegum hjartslætti (hjartsláttartruflunum), svo sem mexiletin eða amiodaron
- **Almenn svæfingarlyf** eða **óþjótá**, svo sem morfín eða kóðín
- Lyf við **þunglyndi** (t.d. fluvoxamin)
- **Ákveðin sýklalyf** (t.d. enoxacin)

Meðganga og brjóstgjöf

Við meðgöngu, brjóstgjöf, grun um þungun eða ef þungun er fyrirhuguð skal leita ráða hjá læknum eða lyfjafræðingi áður en lyfið er notað. Ekki er vitað hvort ropivacain hýdróklóríð hefur áhrif á meðgöngu eða berst í brjóstamjólki.

Akstur og notkun véla

Ropivacainhydrochlorid Sintetica getur valdið syfju og haft áhrif á viðbragðsflýti. Eftir að þér er gefið Ropivacainhydrochlorid Sintetica skaltu ekki aka eða nota verkfæri eða vélar fyrr en daginn eftir.

Leitaðu ráða hjá læknum eða lyfjafræðingi ef þú ert ekki viss um eitthvað.

Ropivacainhydrochlorid Sintetica inniheldur natríum

Lyfið inniheldur 3 mg af natríum (helsta innihaldsefni matarsalts) í hverjum ml. Þetta samsvarar 0,15% af ráðlögðum hámarks dagsskammti natríum fyrir fullorðna.

3. Hvernig nota á Ropivacainhydrochlorid Sintetica

Lyfjagjöf

Lækningin mun gefa þér Ropivacainhydrochlorid Sintetica. Það er gefið með inndælingu.

Skammtur

Ráðlagður skammtur fer eftir því við hverju lyfið er notað og einnig heilsu þinni, aldri og þyngd. Nota skal minnsta skammt sem veldur nægilegri deyfingu á viðkomandi svæði.

Venjulegur skammtur

- fyrir **fullorðna og unglina eldri en 12 ára** er á bilinu **2 mg til 300 mg** af ropivacain hýdróklóríði.
- hjá **ungbörnum og börnum (0 til og með 12 ára aldurs)** er **1-3 mg á hvert kg** líkamsþyngdar.

Meðferðarlengd

Gjöf ropivacain hýdróklóríðs tekur yfirleitt **frá 2 til 10 klst.** ef það er notað til **deyfingar** fyrir vissar skurðaðgerðir og getur tekið **allt að 72 klst.** ef það er notað til að **lína verki** meðan á skurðaðgerð stendur eða eftir að henni lýkur.

Ef þér er gefið meira Ropivacainhydrochlorid Sintetica en þarf

Fyrstu einkenni þess að þú hafir fengið of mikið ropivacain hýdróklóríð eru yfirleitt eftirtalin vandamál:

- heyrn og sjón
- doði í kringum munn
- sundl og vægur svimi
- náladofi
- talvandamál sem einkennast af erfiðleikum með að orða hluti (tormæli)
- vöðvastífleiki, vöðvakippir, flog (krampar)
- lágur blóðþrýstingur
- hægur eða óreglulegur hjartsláttur

Þessi einkenni geta leitt til hjartastoppis, öndunarstopps eða alvarlegra floga.

Ef þú færð eitthvert þessara einkenna eða ef þú heldur að þú hafir fengið of mikið Ropivacainhydrochlorid Sintetica, skaltu strax segja læknum frá því.

Ef til bráðrar eitrunar kemur mun heilbrigðisstarfsfólk grípa til viðeigandi ráðstafana.

Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum um notkun lyfsins.

4. Hugsanlegar aukaverkanir

Eins og við á um öll lyf getur Ropivacainhydrochlorid Sintetica valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum.

Mikilvægar aukaverkanir sem þarf að fylgjast með:

Skyndileg lífshættuleg ofnæmisviðbrögð (svo sem bráðaofnæmi, þar með talið ofnæmislost, ofsabjúgur og ofsakláði) eru mjög sjaldgæf, koma fram hjá 1 til 10 af hverjum 10,000 einstaklingum sem nota lyfið. Möguleg einkenni eru m.a.:

- útbrot sem koma skyndilega fram
- kláði eða bólgin útbrot (ofsakláði)
- bólga í andliti, vörum, tungu og öðrum hlutum líkamans
- mæði, önghljóð eða öndunarerfiðleikar.
- tilfinning um skerta meðvitund.

Ef þú heldur að Ropivacainhydrochlorid Sintetica valdi ofnæmisviðbrögðum, skaltu segja læknum eða öðrum heilbrigðisstarfsmanni það strax.

Aðrar mögulegar aukaverkanir:

Mjög algengar geta komið fram hjá fleiri en 1 af hverjum 10 einstaklingum

- Lágur blóðþrýstingur (lágþrýstingur). Þetta getur valdið sundli eða vægum svima.
- Ógleði

Algengar geta komið fram hjá allt að 1 af hverjum 10 einstaklingum

- Höfuðverkur, náladofi, sundl
- Hægur eða hraður hjartsláttur (hægtaktur, hraðtaktur)
- Hár blóðþrýstingur (háþrýstingur)
- Ógleði
- Erfiðleikar við þvaglát (þvagteppa)
- Bakverkur, hækkaður líkamshiti, vöðvastífleiki (stirðnun)

Sjaldgæfar geta komið fram hjá allt að 1 af hverjum 100 einstaklingum

- Kvíði
- Sum einkenni geta komið fram ef stungulyfið er gefið í æð fyrir mistök, eða ef þú hefur fengið of mikið af Ropivacainhydrochlorid Sintetica (sjá einnig kafla 3 „Ef þér er gefið meira Ropivacainhydrochlorid Sintetica en þarf“, hér fyrir ofan). Þessi einkenni eru m.a. flog (krampar), sundl eða vægur svimi, dofi í vörum og umhverfis munn, doði í tungu,

- heyrnarvandamál, sjóntruflanir, talvandamál (tormæli), vöðvakippir og skjálfti, skert snertiskyn (snertiskynsminnkun)
- Yfirlið
- Öndunarerfiðleikar
- Lágur líkamshiti

Mjög sjaldgæfar geta komið fram hjá allt að 1 af hverjum 1.000 einstaklingum

- Hjartastopp, óreglulegur hjartsláttur

Mögulegar aukaverkanir sem koma fram við notkun annarra staðdeyfilyfja sem geta einnig orsakast af Ropivacainhydrochlorid Sintetica eru m.a.:

- Doði, vegna taugaertingar sem nálastunga eða inndæling veldur. Þetta er yfirleitt skammvinnt.
- Taugaskaði. Þetta getur í mjög sjaldgæfum tilvikum valdið varanlegum skaða.
- Ef of mikið af Ropivacainhydrochlorid Sintetica er gefið í mænuvökva getur það valdið deyfingu í öllum líkamanum.

Aðrar aukaverkanir sem geta komið fyrir hjá börnum

Aukaverkanir hjá börnum eru þær sömu og hjá fullorðnum, að undanskildum lágþrýstingi sem kemur sjaldnar fyrir hjá börnum (kemur fram hjá færri en 1 af hverjum 10 börnum) og uppköst sem koma oftast fram hjá börnum (kemur fram hjá fleiri en 1 af hverjum 10 börnum).

Ef einhverjar aukaverkanir verða alvarlegar, eða ef þú tekur eftir einhverjum aukaverkunum sem eru ekki taldar í þessum fylgiseðli, skaltu segja læknum eða lyfjafræðingi frá því.

Tilkynning aukaverkana

Látið lækinn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einnig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint til Lyfjastofnunar, www.lyfjastofnun.is. Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

5. Hvernig geyma á Ropivacainhydrochlorid Sintetica

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota Ropivacainhydrochlorid Sintetica eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á lykjunni og öskjunni. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Má ekki frjósa.

Ekki má nota Ropivacainhydrochlorid Sintetica ef þú tekur eftir einhverjum útfellingum í lausninni.

Læknirinn eða sjúkrahúsið mun venjulega geyma Ropivacainhydrochlorid Sintetica og bera ábyrgð á gæðum lyfsins þegar það hefur verið opnað ef það er ekki notað strax. Þau bera einnig ábyrgð á því að farga því Ropivacainhydrochlorid Sintetica sem er ekki notað á réttan hátt.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Læknirinn, hjúkrunarfræðingurinn eða lyfjafræðingur munu farga lyfjum sem þarf ekki að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

Ropivacainhydrochlorid Sintetica inniheldur

- Virka innihaldsefnið er ropivacain hýdróklóríð 7,5 mg/ml. Hver 10 ml polypropylen lykja inniheldur 75 mg ropivacain (sem hýdróklóríð).

Hver 20 ml polypropylen lykja inniheldur 150 mg ropivacain (sem hýdróklóríð).

- Önnur innihaldsefni eru natríumklóríð, natríum hýdroxíð (til að stilla sýrustig) og vatn fyrir stungulyf.

Lýsing á útliti Ropivacainhydrochlorid Sintetica og pakkningastærðir

Ropivacainhydrochlorid Sintetica stungulyf, lausn, er tær, litlaus, sæfð, jafnþrýstin vatnslausn til inndælingar.

Ropivacainhydrochlorid Sintetica 7,5 mg/ml stungulyf, lausn, er fáanleg í 10 ml og 20 ml glærum polypropylen lykjum.

Pakkningastærðir:

10 sæfðar lykjur í plastþynnu.

Markaðsleyfishafi og framleiðandi

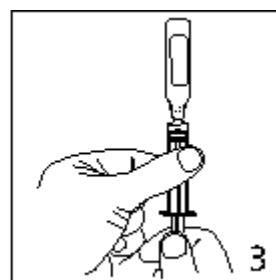
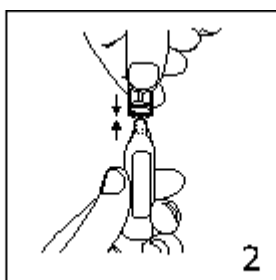
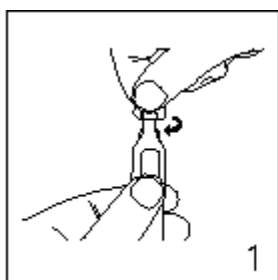
Sintetica GmbH
Albersloher Weg 11
48155 Muenster
Þýskaland

Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður í janúar 2024.

Eftirfarandi upplýsingar eru einungis ætlaðar heilbrigðisstarfsmönnum:

Meðhöndlun

Notkun Ropivacainhydrochlorid Sintetica skal einungis vera í höndum eða undir eftirliti læknis með reynslu af staðdeyfingu (sjá kafla 3).



1. Haldið lykjunni uppréttri og sláið létt á háls hennar til að fjarlægja vökva. Opnið með að snúa efsta hluta lykjunnar skarpt.
2. Hægt er að festa lykjana beint á sprautu eins og sýnt er. Lykjan passar bæði á Luerfit og Luerlock sprautur.
3. Haldið sprautunni þannig að lykjan sé fyrir ofan hana. Dragið upp lausnina án þess að kreista lykjana. Haldið þrýstingi niður á bulluna í sprautunni eftir að búið er að draga upp lausnina þangað til tóm lykjan hefur verið fjarlægð.

Geymsluþol

Geymsluþol áður en umbúðir eru opnaðar

3 ár

Geymsluþol eftir opnun

Frá örverufræðilegu sjónarhorni skal nota lyfið strax. Ef það er ekki notað strax, eru geymslutími og geymsluaðstæður meðan á notkun stendur á ábyrgð notandans og ættu ekki að vera lengri en 24 klst. við 2 til 8°C.

Ropivacainhydrochlorid Sintetica er án rotvarnarefna og aðeins einnota. Farga skal ónotaðri lausn.

Skoðið lyfið fyrir notkun. Aðeins skal nota lausnina ef hún er tær, laus við sýnilegar agnir og ef umbúðir eru óskemmdar.

Ekki má endursæfa órofnar umbúðir.

Skammtar

Fullorðnir og börn eldri en 12 ára

Leiðbeiningar um skammta fyrir algengustu staðdeyfingar hjá fullorðnum eru í eftirfarandi töflu. Nota skal minnsta mögulega skammt til að ná fram viðunandi deyfingu. Reynsla læknisins og þekking á ástandi sjúklings eru mikilvæg við ákvörðun skammta.

Ábending	Styrkur mg/ml	Rúmmál ml	Skammtur mg	Upphaf verkunar mín	Verkunarlengd klst.
Skurðlækningasvæfing					
Gjöf utan basts við lendarhrygg (lumbar)					
Skurðaðgerð	7,5	15-25	113-188	10-20	3-5
	10,0	15-20	150-200	10-20	4-6
Keisaraskurður	7,5	15-20	113-150 ¹⁾	10-20	3-5
Gjöf utan basts við brjósthrygg					
Til að koma á verkjadeyfingu eftir aðgerð	7,5	5-15 (fer eftir stigi inndælingar)	38-113	10-20	-
Deyfing stórtauga*					
Deyfing armflækju	7,5	30-40	225-300 ²⁾	10-25	6-10
Svæðisbundin deyfing					
t.d. deyfing smátauga og íferðardeyfing	7,5	1-30	7,5-225	1-15	2-6
Skammtarnir í töflunni eru taldir vera nauðsynlegir til að ná nægilegri deyfingu og skulu notaðir til viðmiðunar við notkun hjá fullorðnum. Einstaklingsbundinn munur er á upphafi verkunar og verkunarlengd. Skammtarnir sem eru gefnir upp sýna meðaltal skammta sem reikna má með að þurfi. Nota skal staðlaðar leiðbeiningar bæði varðandi þætti sem hafa áhrif á tiltekna aðferð við deyfingar og þarfir hvers sjúklings.					

* Með tilliti til deyfinga stórtauga er aðeins hægt að ráðleggja skammta fyrir deyfingu í armflækju. Minni skammtar gætu átt við aðrar deyfingar stór tauga. Þó liggur ekki fyrir nein reynsla af ákveðnum skömmtum við aðra deyfingu.

1) Nota skal stigvaxandi skammt, upphafsskammtur um 100 mg (97,5 mg = 13 ml; 105 mg = 14 ml), gefinn á 3-5 mínútum. Gefa má tvo viðbótarskammta, alls 50 mg til viðbótar, eftir þörfum.

2) Aðlaga verður skammtinn fyrir deyfingu stórtauga eftir íkomustað og ástandi sjúklings. Deyfing léttivöðva og armflækju ofan viðbeins (supraclavicular brachial plexus) geta tengst hærri tíðni alvarlegra aukaverkana, óháð því hvaða staðdeyfilyf er notað (sjá kafla 4.4).

Almennt krefst deyfing vegna skurðaðgerða (t.d. gjöf utanbasts) notkunar hærri styrkleika og skammta. Ropivacainhydrochlorid Sintetica 10 mg/ml lyfjaformið er ráðlagt við utanbastsdeyfingu þegar alger deyfing hreyfitauga er nauðsynleg vegna aðgerðarinnar. Lægri styrkleikar og skammtar eru ráðlagðir til verkjadeyfingar (t.d. gjöf utanbasts í bráðri verkjameðferð).

Lyfjagjöf

Til notkunar við taugar og utan basts með inndælingu.

Gæta skal þess að nota útsog fyrir og meðan á inndælingu stendur til að koma í veg fyrir gjöf í æð. Þegar gefa á stóran skammt er ráðlagt að gefa reynsluskammt, 3-5 ml af 2% lidocain með adrenalíni 1:200.000. Gjöf í æð fyrir slysi sést á tímabundnum auknum hjartslætti og gjöf í mænu fyrir slysi á einkennum mænuvökvastíflu.

Nota skal útsog fyrir og meðan á gjöf aðalskammtsins stendur, sem skal gefinn hægt eða í stigvaxandi skömmtum á hraðanum 25-50 mg/mín og fylgjast náið með lífsmörkum sjúklings og tala stöðugt við hann. Stöðva skal inndælingu strax ef eitúráhrif koma fram.

Stakir skammtar allt að 250 mg af ropivacain hýdróklóríði hafa verið notaðir við deyfingu utanbasts og þolast vel.

Stakir skammtar allt að 300 mg af ropivacain hýdróklóríði hafa verið notaðir við deyfingu armflækju hjá takmörkuðum fjölda sjúklinga og þolast vel.

Þegar langvarandi deyfing er notuð, hvort sem er með samfelldu innrennsli eða með endurtekinni gjöf stakra skammta verður að hafa í huga hættuna á að plasmabéttni nái eiturmörkum eða valdi staðbundnum taugaskemmdum. Uppsafnaðir skammtar að 675 mg af ropivacain hýdróklóríði við skurðaðgerðir og verkjadeyfingu eftir skurðaðgerð, gefnir á 24 klst., hafa þolast vel hjá fullorðnum, sem og samfelld innrennsli utan basts eftir skurðaðgerð á hraðanum 28 mg/klst. í 72 klst. Hjá takmörkuðum fjölda sjúklinga hafa skammtar allt að 800 mg/dag skammtar verið notaðir með tiltölulega fáum aukaverkunum.

Við meðhöndlun verkja eftir skurðaðgerð er eftirfarandi aðferð ráðlögð: Ef gjöfin var ekki hafin fyrir skurðaðgerð, má hefja utanbastsdeyfingu með 7,5 mg/ml af Ropivacainhydrochlorid Sintetica gefið í utanbastsæðalegg. Verkjastillingu er viðhaldið með Ropivacalin Sintetica 2 mg/ml innrennsli. Innrennslishraðinn 6-14 ml (12-28 mg) á klst. veitir yfirleitt viðunandi verkjastillingu við meðal til miklum verkjum eftir aðgerð með aðeins minniháttar hreyfihömlun sem ekki fer stigvaxandi. Hámarks lengd utanbastsdeyfingar er 3 dagar. Þó skal fylgjast náið með verkjastillandi áhrifum meðferðarinnar svo unnt sé að fjarlægja holæðalegginn um leið og ástand sjúklingsins leyfir. Marktækt minnkuð þörf fyrir ópíóíða hefur sést þegar þessi aðferð er notuð.

Í klínískum rannsóknum á hefur ropivacain hýdróklóríð 2 mg/ml verið gefið eitt sér með innrennsli utan basts til að stjórna verkjum eftir aðgerð eða í blöndu með fentanýli 1-4 µg/ml í allt að 72 klst. Samsetning ropivacain hýdróklóríðs og fentanýls bætti verkjastillingu en olli aukaverkunum ópíóíða. Samsetning ropivacain hýdróklóríðs og fentanýls hefur aðeins verið rannsökuð með ropivacain hýdróklóríði 2 mg/ml.

Þegar notuð er langvarandi deyfing við útlægar taugar, hvort sem er með samfelldu innrennsli eða með endurteknum inndælingum, verður að hafa í huga hættuna á að plasmabéttni nái eiturmörkum eða valdi staðbundnum taugaskemmdum. Í klínískum rannsóknum fékkst deyfing á læristaug við 300 mg skammt af ropivacain hýdróklóríði 7,5 mg/ml fyrir aðgerð og léttivöðva við 225 mg skammt af ropivacain hýdróklóríði 7,5 mg/ml. Verkjastillingu var þá viðhaldið með ropivacain hýdróklóríði 2 mg/ml. Innrennslishraði eða endurteknar inndælingar sem samsvara 10-20 mg á klst. í 48 klst. gáfu viðunandi verkjastillingu og þoldust vel.

Notkun hærri styrkleika en 7,5 mg/ml af ropivacain hýdróklóríði við keisaraskurð hefur ekki verið skjalfest.

Börn til og með 12 ára aldurs

Notkun Ropivacainhydrochlorid Sintetica 7,5 mg/ml getur tengst altækum og miðlægum eiturvekunum hjá börnum. Notkun minni styrkleika (2 mg/ml, 5 mg/ml) á betur við hjá þessum sjúklingahópi.

Notkun ropivacain hýdróklóríðs hjá fyrirburum hefur ekki verið skjalfest.

Lyfjagjöf

Til notkunar utan basts með inndælingu.

Ráðlagt er að nota útsog með gætni fyrir og meðan á inndælingu stendur til að koma í veg fyrir gjöf í æð. Fylgjast skal náið með lífsmörkum sjúklingsins meðan á inndælingu stendur. Ef einkenni eitrunar koma fram skal stöðva inndælinguna strax.

Stök inndæling dauslægt í utanbast af ropivacain hýdróklóríði 2 mg/ml veitir viðunandi verkjastillingu eftir skurðaðgerð fyrir neðan T12 hjá meirihluta sjúklinga, þegar 2 mg/kg skammtur er gefinn í 1 ml/kg rúmmáli. Aðlaga má rúmmál inndælingar dauslægt í utanbast til að fá fram mismunandi dreifingu á skerðingu snertiskyns, eins og ráðlagt er í kennslubókum. Hjá börnum eldri en 4 ára hafa skammtar allt að 3 mg/kg verið rannsakaðir þar sem þéttni ropivacain hýdróklóríðs er 3 mg/ml. Þessi þéttni tengist hins vegar hærri tíðni hreyfihömlunar.

Ráðlagt er að skipta útreiknuðum skammti af staðdeyfilyfinu upp í nokkra hluta, óháð því hvernig lyfið er gefið.

Ef innrennsli ropivacain hýdróklóríðs er ráðlagt, má nota Ropivacainhydrochlorid Sintetica innrennslislyf, lausn.

Ósamrýmanleiki

Þar sem samrýmanleiki hefur ekki verið rannsakaður má ekki blanda lyfinu við önnur lyf. Ropivacain hýdróklóríð getur fallið út í basískum lausnum þar sem það er torleyst við pH > 6,0.

Förgun

Farga skal öllum lyfjaleifum og/eða úrgangi í samræmi við gildandi reglur.