

SIALANAR ORAL LÖSNING

---

**PÅMINNELSEKORT FÖR VÅRDGIVARE**

---

# Påminnelsekort för vårdgivare

## Sialanar (glykopyrronium) oral lösning – hantering av vanliga biverkningar

Biverkningar associerade med Sialanar (en antikolinerg medicin) kan vara dosberoende och svårbedömda hos ett funktionshindrat barn. Ditt barns läkare kommer att prata med dig om vanliga biverkningar som kan uppstå och hur man hanterat dessa. Det är viktigt att se till att en exakt dos ges varje gång för att förhindra de skadliga effekter av Sialanar som kan ses vid doseringsfel eller överdosering.

### Viktig information om administrering av Sialanar

- Ge alltid Sialanar exakt på det sätt läkaren föreskrivit. Du ska inte öka dosen utan läkarens medgivande. Kontrollera med din läkare om du är osäker.
- Ge Sialanar minst en timme före eller två timmar efter måltid. Om barnets specifika behov avgör att samtidig administrering med mat krävs, är det viktigt att ge Sialanar i konsekvent relation till matintag. Ge inte tillsammans med mat med högt fettinnehåll.
- Du måste mäta och kontrollera dosen Sialanar med hjälp av den speciella mätare (oral spruta) som medföljer. Dubbelkolla alltid att korrekt volym Sialanar dras upp i sprutan. Instruktioner om hur man använder sprutan finns i bipacksedeln.
- Administrationstabellen i slutet av detta kort ska fyllas i av förskrivande läkare vid start av behandling och vid varje dosändring. Dess syfte är att påminna vårdgivaren om den rätta dos som ska ges till barnet.

### Hantering av viktiga biverkningar

- Om någon av följande biverkningar uppstår, sluta ge Sialanar till barnet och sök akut medicinsk hjälp:
  - Svårighet med avföring (förstoppning)
  - Svårighet vid urinering eller oförmåga att helt tömma urinblåsan (urinretention)
  - Symtom på lunginflammation (som till exempel hosta, andningspåverkan eller feber)
  - Allergisk reaktion (utslag, klåda, röda förhöjda kliande utslag (nässelfeber), svårigheter att andas eller svälja, yrsel)
- Biverkningar kan ibland vara svåra att upptäcka hos en del patienter med neurologiska problem som inte kan uttrycka hur de känner. Om du tror att en besvärlig biverkning uppstår efter en dosökning, minska dosen till den föregående och kontakta den behandlande läkaren.
- Undvik att utsätta barnet för varmt eller mycket varmt väder för att förhindra hypertermi och risk för värmeslag. Kontrollera med barnets läkare vid varmt väder eller om barnet har feber för att se om dosen av Sialanar bör minskas.
- Eftersom minskad salivavsöndring kan öka risken för tandsjukdomar, bör du vara noga med daglig tandhygien och regelbundna tandhälsokontroller.
- Kontrollera barnets puls med jämna mellanrum. Kontrollera med barnets läkare om hjärtfrekvensen är mycket långsam eller mycket snabb.
- Du bör hålla uppsikt efter förändringar i barnets välbefinnande eller beteende och berätta detta för barnets läkare.

### Ytterligare information

- Sök omedelbart medicinsk hjälp om barnet ges för mycket Sialanar, även om barnet verkar må bra.
- Berätta för barnets läkare om ditt barn tar, nyligen har tagit eller kanske tar andra läkemedel.
- Kontrollera med barnets läkare minst var tredje månad för att säkerställa att Sialanar fortfarande är rätt för barnet

Ytterligare information om att ta Sialanar finns i *bipacksedeln* och kan erhållas från ditt barns läkare.

Se doseringstabellen nedan för rätt dos till ditt barn.

### Doseringstabell

Patientens namn: \_\_\_\_\_ Födelsedatum: \_\_\_\_\_

Läkarens namn: \_\_\_\_\_

Läkarens kontaktinformation: \_\_\_\_\_

Förskrivna dos (att kompletteras av läkaren):

Nr.	Dos (ml)	Startdatum (ddmmåå)	Slutdatum (ddmmåå)
1			
2			
3			
4			
5			
6			
7			
8			
9			
10			

Om ditt barn får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt till FIMEA (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea, Biverkningsregistret, PB 55, 00034 FIMEA

Du kan också rapportera biverkningar direkt till Proveca som marknadsför läkemedlet.

För mer detaljerad information om Sialanar, läs *bipacksedeln*.

För ytterligare information eller förfrågningar om Sialanar, e-posta: [info@frostpharma.com](mailto:info@frostpharma.com)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Proveca Pharma Limited, 2 Dublin Landings, North Wall Quay, Dublin 1, Irland.

Denna broschyr reviderades senast i april 2022. Senast granskat av FIMEA juli 2020.