

SIALANAR – ORAALILIUOS

MUISTILISTA HOITAJILLE

Muistilista hoitajille

Sialanar (glykopyrronium) - oraaliliuos yleisten sivuvaikutusten hallinta

Sialanar on antikolinerginen lääke, johon yleisesti liittyvät haittavaikutukset voivat riippua annoksesta ja olla vaikeita arvioida vammaisella lapsella. Lapsesi lääkäri kertoo yleisesti esiintyvistä haittavaikutuksista ja niiden hallinnasta.

Varmista ehdottomasti, että joka kerralla annetaan juuri oikea annos, jotta vältetään Sialanarin annosteluvirheisiin tai yliannoksiin liittyvät haitalliset vaikutukset.

Tärkeää tietoa Sialanarin antamisesta

- Anna Sialanar aina täsmälleen lääkärin ohjeiden mukaan. Annosta ei saa suurentaa ilman lääkärin lupaa. Tarkista asia lääkäriltä, jos et ole varma.
- Annos on annettava vähintään yksi tunti ennen ateriaa tai vähintään kaksi tuntia aterian jälkeen tai tasaisin ajoin suhteessa ravinnonsaantiin. Antaminen yhtä aikaa ruoan kanssa pienentää lääkevalmisteseen liittyvää systeemistä altistusta merkittävästi. Runsasrasvaista ruokaa tulee välttää. Mikäli lapsen erityistarpeet edellyttävät lääkkeen antamista yhtä aikaa ruoan kanssa, lääkevalmistetta on annettava tasaisin ajoin ravinnonsaannin aikana.
- Sialanarin annos täytyy mitata ja tarkistaa erityisellä mittalaitteella (oraaliruiskulla), joka kuuluu pakkaukseen. Tarkista aina kahteen kertaan, että vedät ruiskuun oikean määrän Sialanaria. Ohjeet ruiskun käyttöön kerrotaan *pakkausselosteessa*.
- Lääkkeen määrännyt lääkäri täyttää tämän kortin lopussa olevan annostustaulukon, kun lääkitys aloitetaan ja sitten aina annosta muutettaessa. Se on laadittu hoitajan muistilistaksi lapselle annettavan annoksen suuruudesta.

Tärkeiden haittavaikutusten hallinta

- Jos seuraavia haittavaikutuksia tulee, älä anna lääkettä lapselle enää ja hakeudu välittömästi lääkäriin:
 - ulostamisvaikeudet (ummetus)
 - virtsaamisvaikeudet tai rakon vajavainen tyhjeneminen (virtsaumpi)
 - vaikea hengitystieinfektio (keuhkokuume)
 - allerginen reaktio (ihottuma, kutina, punottava koholla oleva ihottuma [nokkosihottuma], hengitys- tai nielemisvaikeudet, huimaus).
- Haittavaikutukset voivat olla vaikeita havaita, jos potilaalla on neurologisia ongelmia eikä hän voi selvästi kertoa tuntemuksistaan. Jos annostuksen nostamisen jälkeen mielestäsi tulee hankalia haittavaikutuksia pienennä annosta takaisin edelliseen annokseen ja ota yhteys lapsesi lääkäriin.
- Älä altista lasta kuumalle tai erittäin lämpimälle ilmalle, jotta kehon lämpötila ei nouse ja mahdollisesti aiheuta lämpöhalvausta. Jos sää on kuuma tai lapsella on kuumetta, tarkista lapsesi lääkäriltä, pitäisikö Sialanarin annosta pienentää.
- Syljenerityksen väheneminen voi suurentaa hammassairauksien riskiä, joten hampaat pitää puhdistaa päivittäin ja tarkastaa säännöllisesti.
- Tarkista lapsen syke säännöllisin väliajoin. Tarkista lapsen lääkäriltä, onko syke erittäin hidas tai erittäin nopea.
- Tarkkaile muutoksia lapsen hyvinvoinnissa tai käyttäytymisessä ja kerro niistä lapsen lääkärille.

Lisätietoja

- Hakeudu välittömästi lääkärinhoitoon, jos lapsi on saanut liikaa Sialanaria, vaikka hän olisikin hyvävointinen.
- Kerro lapsen lääkärille, mitä muita lääkkeitä lapsi saa, on hiljattain saanut tai saattaa saada.
- Tarkista lapsen lääkäriltä vähintään kolmen kuukauden välein, onko Sialanar edelleen sopiva lääke.

Lisätietoja Sialanarin ottamisesta saat *pakkausselosteesta* ja lapsesi lääkäriltä.

Katso alla olevasta annostustaulukosta lapselle annettava oikea lääkeannos.

Annostustaulukko

Potilaan nimi: _____ Syntymäaika: _____

Lääkärin nimi: _____

Lääkärin yhteystiedot: _____

Määrätty lääkeannos (lääkäri täyttää):

Nro	Annos (ml)	Aloituspäivä (pp.kk.vv)	Päätymispäivä (pp.kk.vv)
1			
2			
3			
4			
5			
6			
7			
8			
9			
10			

Jos havaitset sivuvaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä oppaassa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan FIMEAan (tiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.
www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea, Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, 00034 FIMEA

Katso Sialanarin tarkemmat tiedot *pakkausselosteesta*.

Lisätietoja ja vastauksia Sialanaria koskeviin kysymyksiin saa sähköpostitse osoitteesta info@frostpharma.com

Myyntiluvan haltija: Proveca Pharma Limited, 2 Dublin Landings, North Wall Quay, Dublin 1, Irlanti.

Tämä esite on tarkistettu edellisen kerran 04/2022.