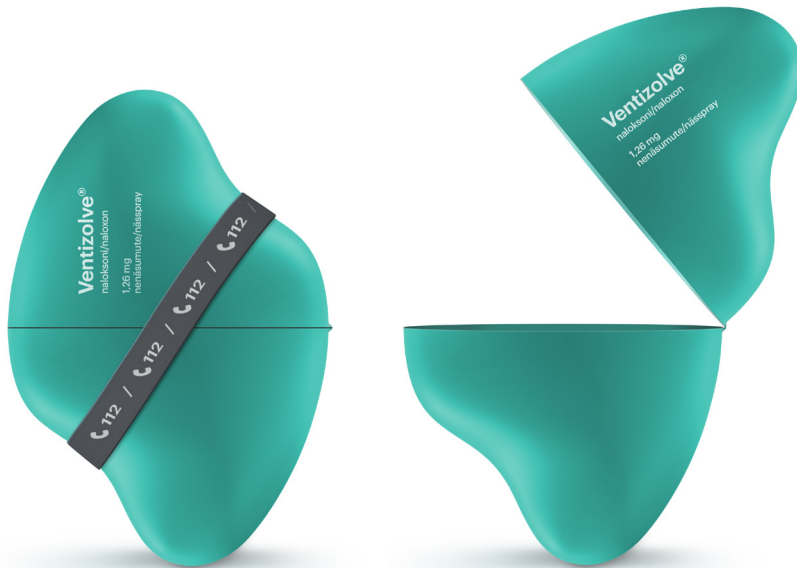


Hur **Ventizolve**[®] används vid en opioidöverdos



Vad Ventizolve® är och vad det används för

Ventizolve® används för att upphäva effekten av känd eller misstänkt opioidöverdosering hos vuxna (t.ex. morfin, heroin, metadon, fentanyl, oxikodon eller buprenorfin), särskilt då det föreligger risk för allvarliga abstinensbesvär.

Ventizolve® är en nässpray som används för akut behandling av opioidöverdosering eller misstänkt opioidöverdosering hos vuxna.

Tecken på överdos inbegriper:

- andningsproblem
- allvarlig sömnighet
- ingen reaktion på höga ljud eller beröring.

Om du är i riskzonen för en opioidöverdos ska du alltid bära med dig ditt Ventizolve®.

Ventizolve® verkar endast under en kort tid för att upphäva effekterna av opioider medan du inväntar akut läkarvård. Det är inte en ersättning för akut läkarvård.

Tala alltid om för vänner och familj att du bär med dig Ventizolve®.

Varningar och försiktighet

Detta läkemedel används för akut behandling av opioidöverdosering och måste ges av någon annan än du själv.

Ventizolve® ska ges direkt och ersätter inte akut läkarvård.

**Tillkalla omedelbart ambulans, även om personen får tillbaka medvetandet.
RING 112.**

En nässpray Ventizolve® innehåller endast en dos naloxon.

Det är viktigt att nässprayen inte laddas eller testas före användning eftersom detta tömmer nässprayen och du kommer då inte att få läkemedlet som du behöver.

Använd en ny Ventizolve® nässpray om ytterligare doser är nödvändiga. Ytterligare doser kan ges 2–3 minuter efter den första dosen/de första doserna.

Bruksanvisning

1

Kontrollera symptom och reaktioner

• **Kontrollera reaktioner för att se om personen är vid medvetande.** Du kan ropa personens namn, skaka försiktigt om axlarna, tala med hög röst i örat, gnugga bröstbenet, nypa i deras öra eller nagelbädden på ett finger.

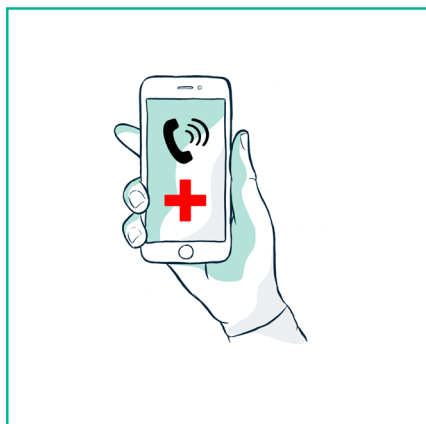
• **Kontrollera luftvägar och andning.** Se till att mun och näsa är fria från hinder. Kontrollera andning i 10 sekunder – rör sig bröstkorgen? Kan du höra andningsljud? Kan du känna andetagen på kinden?

• **Kontrollera efter tecken på överdos,** t.ex. ingen reaktion på beröring eller ljud, långsam ojämn andning eller ingen andning, snarkningar, kippande andning eller uppstötningar, blå eller lila fingernaglar eller läppa.

Ge Ventizolve® om en överdos misstänks.

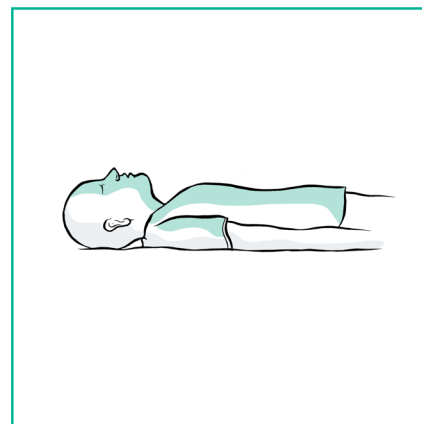
2

Ring efter ambulans.
RING 112.



3

Placera patienten på rygg. Säkerställ att andningsvägarna är fria. Det rekommenderas att kontrollera och rensa bort allt som blockerar näsan före nässprayen ges.



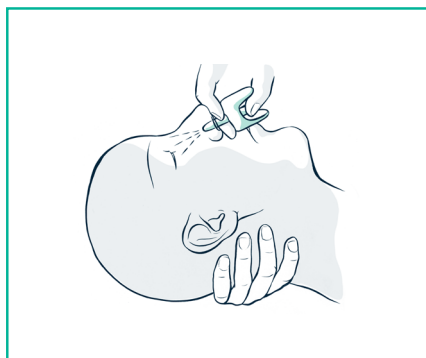
4

Öppna den inre förpackningen genom att först avlägsna gummibandet och sedan trycka i mitten på de båda platta sidorna av plastförpackningen för att öppna den.



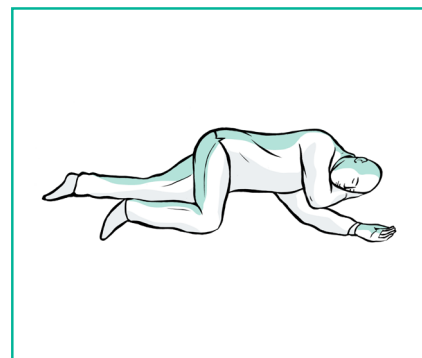
5

Stöd nacken och låt huvudet luta bakåt. För in munstycket i den ena näsborren. Tryck bestämt på kolven tills den klickar till för att ge dosen. Ta sedan bort munstycket från näsborren.



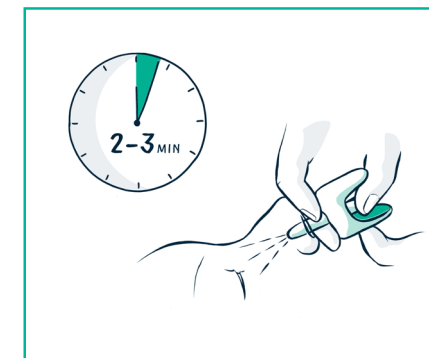
6

Placera patienten i stabilt sidoläge. Stanna kvar hos patienten tills ambulans anländer. Håll utkik efter en förbättring i patientens andningsnivå, vakenhet och respons på ljud och beröring.



7

Om patienten inte blir bättre ska en andra dos ges i den andra näsborren efter 2-3 minuter.



Kom ihåg

- Tid är viktigt, tveka inte att ge första hjälpen och att använda Ventizolve®
- Börja alltid med att säkerställa fria luftvägar och ring efter ambulans (112)
- Du kan inte skada en person genom att ge dem Ventizolve® nässpray
- Det finns ingen risk att skada dig själv genom att ge nässprayen till en annan person
- Inuti varje plastetui finns en snabbstartguide.

För mer information besök www.fi.ventizolve.com eller skanna QR-koden



002/v01/FI-SE

Senast granskat av
FIMEA (08.07.2020)

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret
PB 55
00034 FIMEA