

Muistilista hoitajille

Rybrila 160 mikrog/ml oraaliliuos (glykopyrroniumbromidi)

Yleisten Haittavaikutusten hallinta

Suomessa on saatavana eri vahvuuksia nestemäistä glykopyrroniumbromidia. Tarkista huolellisesti tuotteen etiketistä, että olet saanut Rybrilaa lapsellesi.

Rybrila on määrätty lapsen tai nuoren runsaan syljenerityksen hoitoon (sialorrea). Sitä ei suositella alle 3-vuotiaille lapsille.

Rybrilaan (antikolinerginen lääke) liittyvät sivuvaikutukset voivat olla annoksesta riippuvaisia ja niitä on vaikea arvioida vammaisella lapsella. Lapsesi lääkäri kertoo sinulle yleisistä mahdollisista sivuvaikutuksista ja niiden hallinnasta.

On tärkeää varmistaa, että joka kerralla annetaan juuri oikea annos, jotta vältetään Rybrilan annosteluvirheisiin tai yliannoksiin liittyvät haitalliset vaikutukset.

Tärkeää tietoa Rybrilan antamisesta:

Anna Rybrilaa aina täsmälleen lääkärin ohjeiden mukaan. Annosta ei saa suurentaa ilman lääkärin lupaa. Tarkista asia lääkäriltä, jos et ole varma.

Anna Rybrila vähintään yksi tunti ennen ateriala tai kaksi tuntia aterian jälkeen. Mikäli lapsen erityistarpeet edellyttävät lääkkeen antamista yhtä aikaa ruoan kanssa, Rybrilaa on annettava jatkuvasti ruoan kanssa. Ei saa antaa rasvaisen ruoan kanssa.

Rybrilan annos täytyy mitata ja tarkistaa erityisellä mittalaitteella (oraaliruiskulla), joka kuuluu pakkaukseen. Tarkista aina kahteen kertaan, että vedät ruiskuun oikean määrän Rybrilaa. 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.

Annostustaulukko:

POTILAAN NIMI:

SYNTYMÄAIKA:

LÄÄKÄRIN NIMI:

LÄÄKÄRIN YHTEYSTIEDOT:

MÄÄRÄTTY LÄÄKEANNOS (LÄÄKÄRI TÄYTTÄÄ)

Nro	Annos (ml)	Aloituspäivä (pp.kk.vv)	Lopetuspäivä (pp.kk.vv)
1.			
2.			
3.			
4.			
5.			
6.			
7.			

Tärkeiden haittavaikutusten hallinta:

- Jos seuraavia haittavaikutuksia tulee, älä anna lääkettä lapselle enää ja hakeudu välittömästi lääkäriin:
 - Ulostamisvaikeudet (ummetus)
 - Virtsaamisvaikeudet tai rakon vajavainen tyhjeneminen (virtsaumpi)
 - 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.
- On vältettävä lapsen altistamista kuumalle tai erittäin lämpimälle ilmalle, jotta kehon lämpötila ei nouse ja mahdollisesti aiheuta lämpöhalvausta. Jos sää on kuuma, täytyy tarkistaa lapsen lääkäriltä, pitäisikö Rybrilan annosta pienentää
- Syljenerityksen väheneminen voi suurentaa hammas sairauksien riskiä, joten hampaat pitää puhdistaa päivittäin ja tarkastaa säännöllisesti
- Tarkista lapsen syke säännöllisin väliajoin. Tarkista lapsen lääkäriltä, jos syke on 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 Rybrilaa, 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 Rybrila edelleen sopiva lääke.

Lisätietoja Rybrilasta löytyy pakkausselosteesta.

Katso alla olevasta annostaulukosta lapselle annettava oikea lääkeannos.

Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

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.

Haittavaikutuksista voi myös ilmoittaa CampusPharmalle sähköpostitse pv@campuspharma.se