

# HANTERING AV VANLIGA BIVERKNINGAR

Det finns olika styrkor av flytande glykopyrroniumbromid tillgängliga i Finland.  
Kontrollera etiketten noga för att säkerställa att ditt barn har ordinerats Rybrila.

Ditt barn har ordinerats Rybrila för att behandla överproduktion av saliv (sialorré). Rybrila rekommenderas inte för barn under 3 år.

Biverkningar associerade med Rybrila (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 hanterar dessa.

Det är viktigt att se till att en exakt dos ges varje gång för att förhindra risk för skadliga effekter av Rybrila som kan ses vid doseringsfel eller överdosering.

## Viktig information om administrering av Rybrila:

Ge alltid Rybrila på det sätt läkaren föreskrivit. Du ska inte öka dosen utan läkarens medgivande. Kontrollera med din läkare om du är osäker.

Ge Rybrila minst en timme före eller två timmar efter måltid. Om barnets specifika behov kräver samtidig administrering med mat, är det viktigt att Rybrila även fortsättningsvis ges med mat. Ge inte tillsammans med mat med högt fettinnehåll.

Du måste mäta och kontrollera dosen Rybrila med hjälp av den speciella mätare (oral spruta) som medföljer. Dubbelkolla alltid att korrekt volym Rybrila 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.

### Doseringstabell:

PATIENTENS NAMN:

FÖDELSEDATUM:

LÄKARENS NAMN:

LÄKARENS KONTAKTINFORMATION:

FÖRSKRIVEN DOS (FYLLS I AV LÄKAREN)

Nr.	Dos (ml)	Startdatum (dd.mm.åå)	Slutdatum (dd.mm.åå)
1.			
2.			
3.			
4.			
5.			
6.			
7.			

## Hantering av viktiga biverkningar:

- Om någon av följande biverkningar uppstår, sluta ge Rybrila till barnet och sök akut medicinsk hjälp:
  - Svårighet med avföring (förstoppning)
  - Svårighet vid urinering eller oförmåga att helt tömma urinblåsan (urinretention)
  - Lunginflammation
  - Allergisk reaktion (utslag, klåda, röda förhöjda kliande utslag (nässselfeber), svårigheter att andas eller svälja, yrsel)
- Biverkningar kan ibland vara svåra att upptäcka hos en del patienter med neurologiska tillstånd som inte kan uttrycka hur de känner. Om du tror att en besvärlig biverkning uppstår efter endosökning, minska dosen till denföregående och kontakta barnets läkare.
- Undvik att utsätta barnet för varmt eller mycket varmt väder för att förhindra förhöjd kroppstemperatur och risk för värmeslag. Kontrollera med barnets läkare vid varmt väder eller om barnet har feber för att se om dosen av Rybrila bör minskas.
- Eftersom minskad salivavsöndring kan öka risken för tandsjukdomar, bör du vara noga med barnets dagliga 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 Rybrila, även om barnet verkar må bra.

Berätta för barnets läkare om ditt barn tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Uppföljning bör göras minst var tredje månad med barnets läkare för att ta ställning till fortsatt behandling med Rybrila.

Ytterligare information om Rybrila finns i bipacksedeln.

Se doseringstabellen nedan för rätt dos till ditt barn.

### Rapportering av misstänkta biverkningar

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 läkemedlets 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 CampusPharma via e-post [pv@campuspharma.se](mailto:pv@campuspharma.se).