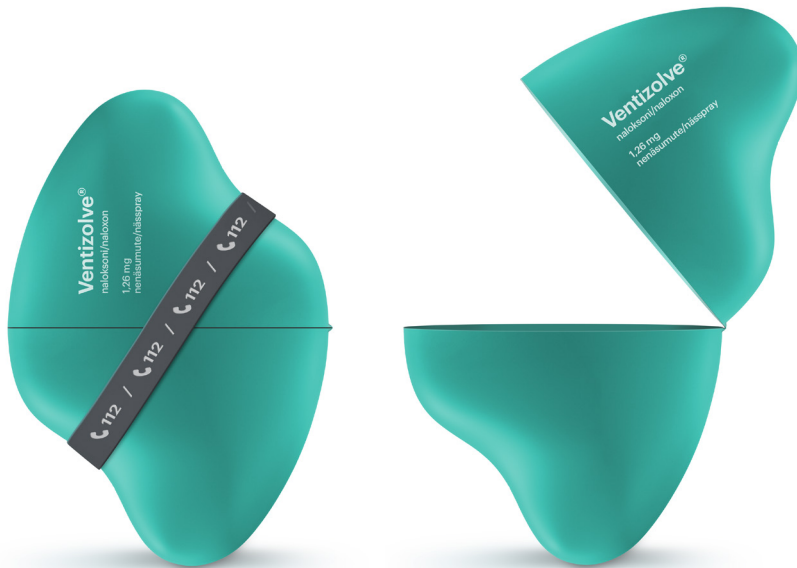


Miten Ventizolve® -valmistetta käytetään opioidien yliannostuksen yhteydessä



Mitä Ventizolve® on ja mihin sitä käytetään

Ventizolve®-valmistetta käytetään aikuisille tiedossa olevan tai epäillyn opioidien (kuten morfiinin, heroinin, metadonin, fentanyylin, oksikodonin tai buprenorfiinin) yliannostuksen vaikutusten kumoamiseen, etenkin henkilöille, joilla on vieroitusoireiden vaara.

Ventizolve® on nenäsumute, jota käytetään aikuisille opioidien yliannostuksen tai mahdollisen yliannostuksen ensihoitoon. Yliannostuksen oireita ovat:

- hengitysvaikeudet
- vaikea uneliaisuus
- potilas ei reagoi kovaan ääneen eikä kosketukseen.

Jos sinulla on opioidien yliannostuksen riski, pidä aina Ventizolve®-valmistetta mukana.

Ventizolve® kumoaa opioidien vaikutuksen vain lyhytaikaisesti sillä välin, kun hakeudut kiireelliseen hoitoon. Se ei korvaa ensihoitoa.

Kerro aina perheellesi ja ystävillesi, että sinulla on Ventizolve®-valmistetta mukana.

Varoitukset ja varotoimet

Tätä lääkettä käytetään akuutin opioidien yliannostuksen ensihoitoon. Sitä ei voi ottaa itse, vaan antajan täytyy olla toinen henkilö.

Ventizolve® on annettava ensi tilassa. Se ei korvaa tavanomaista ensihoitoa.

**Soita heti hätänumeroon, vaikka lääkettä saanut henkilö tulisikin tajuihinsa.
SOITA 112.**

Yksi Ventizolve®-nenäsumute sisältää vain yhden annoksen naloksonia.

On tärkeää, ettei nenäsumutetta esivalmistella tai testata ennen käyttöä, sillä tällöin nenäsumutepakkaus tyhjenee etkä saa tarvitsemaasi lääkettä. Lisäannoksia tarvittaessa annetaan toinen annos uudesta Ventizolve®-nenäsumutepakkauksesta. Lisäannos voidaan antaa 2–3 minuutin kuluttua ensimmäisestä annoksesta / ensimmäisistä annoksista.

Käyttöohje

1

Tarkista oireet ja reaktiot

• **Tarkista reaktiot nähdäksesi onko henkilö tajuton.** Voit kutsua häntä nimeltä, ravistaa varovasti olkapäästä, puhua kovaäänisesti hänen korvaansa, hieroa rintalastaa, nipistää korvasta tai kynsien alta.

• Tarkista hengitystiet ja hengitys.

Poista mahdolliset tukokset suusta ja nenästä. Tarkkaile hengitystä 10 sekunnin ajan – liikkuuko rintakehä? Kuuluuko hengitystä? Tunnetko hengityksen poskellasi?

• **Tarkista yliannoksen oireet**, kuten ei reaktiota kosketukseen tai ääniin, hidas, epäta-sainen hengitys tai ei hengitystä, kuorsaus, hengen haukkominen tai nieleminen, siniset tai sinipunaiset kynnet tai huulet.

Jos epäillä yliannostusta, Ventizolve®-valmiste on annettava.

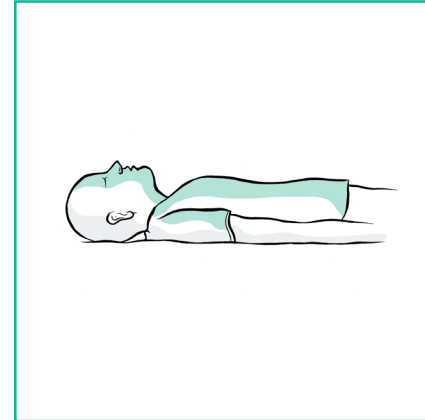
2

Soita ambulanssi.
SOITA 112.



3

Aseta potilas selinmakuulle. Varmista, että hengitystiet ovat vapaat. Ennen nenäsumutteen antamista on suositeltavaa tarkistaa nenäkäytävä ja poistaa mahdolliset esteet.



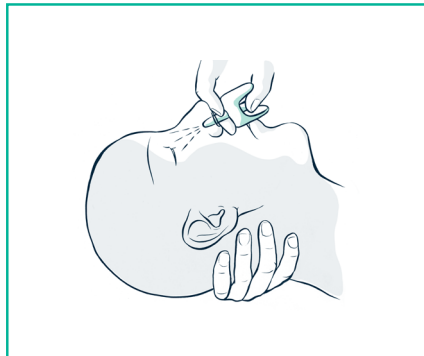
4

Avaa sisäpakkaus. Poista ensin kuminauha ja paina sitten muovikotelon tasaisten sivujen keskeltä.



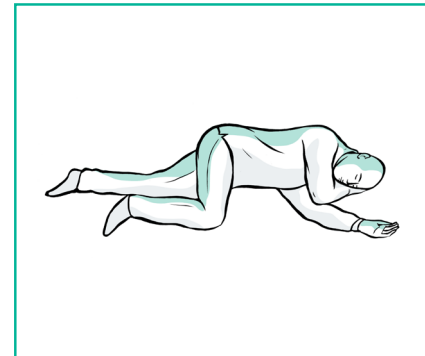
5

Tue niskaa, jotta pää voi kallistua taaksepäin. Aseta laitteen suutin toiseen sieraimen. Anna annos painamalla napakasti mäntää, kunnes kuulet naksahduksen. Poista suutin sieraimesta.



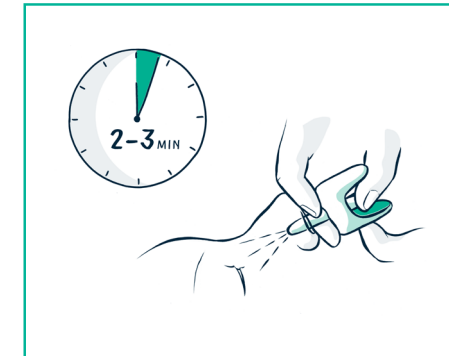
6

Aseta potilas kylkiasentoon. Pysy potilaan luona ensihoidon saapumiseen saakka. Tarkkaile paranevatko potilaan hengitys, vireys sekä reaktiot ääniin ja kosketukseen.



7

Jos tila ei kohene, anna toinen annos toiseen sieraimen 2–3 minuutin kuluttua.



Muista

- Aika on tärkeä, älä epäröi antaa ensiapua ja käyttää Ventizolve®-valmistetta
- Varmista aina ensin, että hengitystiet ovat vapaat ja soita ambulanssi
- Et voi aiheuttaa vahinkoa antamalla henkilölle Ventizolve®-nenäsumutetta
- Et saata itseäsi vaaraan antamalla nenäsumutetta toiselle henkilölle
- Jokainen muovikotelo sisältää pikaohjeet.

Lue lisätietoja osoitteesta
www.fi.ventizolve.com
tai skannaa QR-koodi



002/v01/FI

Viimeksi tarkastanut
FIMEA (08.07.2020)

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot 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