

Ondansetron B. Braun 2 mg/ml injektionsvæske, opløsning

ondansetron

Læs denne indlægsseddel grundigt inden du får dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.
- Gem indlægssedden. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørge lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordnet det denne lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give medicinen til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis en bivirkning bliver værre, eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se punkt 4.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk**Oversigt over indlægssedlen:**

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide om Ondansetron B. Braun
3. Sådan bliver du behandlet med Ondansetron B. Braun
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Ondansetron B. Braun tilhører en gruppe af lægemidler, som kaldes antiemetika. Disse lægemidler anvendes mod kvalme og opkastninger. Nogle behandlingsformer, som f.eks. medicinsk kraftbehandling (kemoterapi) eller strålebehandling, kan give dig kvalme og opkastninger. Du kan også få kvalme og opkastninger efter operationer. Ondansetron B. Braun kan hjelpe med at mindsk disse bivirkninger hos voksne og
-hos born over 6 måneder: til behandling af kvalme og opkastning efter kemoterapi
-hos born over 1 måned: til forebyggelse og behandling af kvalme og opkastning efter operation.

2. Det skal du vide om Ondansetron B. Braun

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningserne på doseringssættet.

Du må ikke få Ondansetron B. Braun (fortæl det til lægen)

- hvis du er allergisk over for ondansetron eller et af de øvrige indholdsstoffer i Ondansetron B. Braun (angivet i punkt 6).
- hvis du får apomorphin (et lægemiddel til behandling af Parkinsons sygdom).

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, før du får dette lægemiddel
Lægen eller sundhedspersonalet vil være ekstra forsigtig med at behandle dig med dette lægemiddel
- hvis du er allergisk over for andre lægemidler mod kvalme og opkastninger, da du også kan udvikle allergi over for dette lægemiddel.

- hvis du har forsnærvning i tarmen eller lidet af svær forstopelse. Ondansetron kan forværre forsnærvningen eller forstopelsen.
- hvis du har fået hjerteri, der påvirker hjertet.

- hvis du har hæft hjerteri problemer.
- hvis du har problemer med saltinveauerne i blodet, f.eks. kalium, natrium og magnesium.

- hvis du har unormal hjerterytme (arytmier).
- hvis du skal have fjernet mandlerne.

- hvis du har dårligt fungerende lever.

Hvis dit barn får dette lægemiddel og samtidig får lægemidler mod kræft, der påvirker leveren, så vil lægen overvåge dit barns leverfunktion.

Brug af anden medicin sammen med Ondansetron B. Braun

Fortæl det altid til lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis du bruger anden medicin eller har gjort det for nylig.

Det er særlig vigtigt, at du fortæller lægen, hvis du tager

- visse lægemidler mod epilepsi (f.eks. phenytoin, carbamazepin)

- et antibiotikum kaldet rifampicin

- et stærkt smertestillende lægemiddel kaldet tramadol

- lægemidler mod depression (såsom fluoxetin, sertralin, duloxetin, venlafaxin)

- apomorphin (et lægemiddel til behandling af Parkinsons sygdom), fordi der er blevet indberettet tilfælde af kraftigt blodtryksfald og tab af bevidsthed efter samtidig indgivelse af dette lægemiddel)

- lægemidler der påvirker din hjerterytme eller dit hjerte såsom

- lægemidler mod kræft som anthracycliner (f.eks. doxorubicin, daunorubicin eller trastuzumab),

- antibiotika (f.eks. erythromycin, ketoconazol)

- hjerterytme af typen betablockere (f.eks. atenolol, timolol)

- lægemidler mod uregmæssig hjerterytme – antiarytmika (såsom amiodaron).

Graviditet og amning

Du bør ikke anvende Ondansetron B. Braun i første trimester af en graviditet, da Ondansetron B. Braun kan give et øget risiko for, at barnet fødes med løbe-ganespalte. Hvis du allerede er gravid, har misstanke om, at du kan være gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge lægen eller apotekspersonalet til råds, før du tager Ondansetron B. Braun.

Hvis du er en kvinde, der både gravid, vil du måske blive rådet til at bruge sikker prævention.

Ondansetron bliver udsukt i mælk hos dyr. Hvis du får Ondansetron B. Braun må du IKKE amme.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Ondansetron B. Braun påvirker ikke arbejdssikkerheden eller evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Ondansetron B. Braun indeholder natrium

Dette lægemiddel indeholder 3,34 mg natrium (hoved komponent af madlavnings-/bordsalt) pr. ml. Dette svarer til 0,2 % af den anbefaede maksimale daglige indtagelse af natrium for en voksen.

3. Sådan bliver du behandlet med Ondansetron B. Braun

Indgivelsesmåde

Du får Ondansetron B. Braun som indsprøjtnings i en blodåre eller i en muskel (intravenøst eller intramuskulært).

Du kan også få det i fortynnet form som drop (intravens infusion over et længere tidsrum).

Det er normalt en læge eller sygeplejerske, som giver dig Ondansetron B. Braun.

Dosering

Lægen vil afgøre hvilken ondansetrondosis, der er den rigtige til din behandling.

Dosis afhænger af, om du er i behandling med kemoterapi, i strålebehandling eller om du skal opereres. Dosis afhænger også af, hvordan din lever fungerer, og om du har fået lægemidlet som indsprøjtning eller som drop. Ved kemoterapi eller strålebehandling er den sædvanlige dosis til voksne 8-32 mg ondansetron dagligt.

Til behandling af kvalme og opkastninger efter operation er den sædvanlige dosis en enkeltdosis på 4 mg ondansetron.

Bug til barn i alderen over 1 måned og unge

Lægen vil fastsætte dosis for den enkelte.

Dosisjustering

Patienter med nedsat leverfunktion

Patienter, som har en dårligt fungerende lever, må højest få 8 mg ondansetron dagligt.

Patienter med nedsat nyrefunktion eller med dårligt fungerende spartein/debrisoquinstofskifte

Det er ikke nødvendigt at ændre den daglige dosis, tidsrummet mellem doser eller indgivelsesmåden.

Andre patienter

65-74 år: Det er sædvanligt at få 8 mg ondansetron dagligt.

> 74 år: Der gælder særlige doseringskrav. Din læge er bekendt med dette og vil være varsmet med eventuelt at give dig en lavere stdafstand os ved man ikke meget om overdosing med ondansetron. Hos hovedparten af patienterne var symptomerne ligende dem, der allerede er blevet rapporteret hos patienter, der ikke har fået sædvanlige doser af lægemidlet (se punktet "Bivirkninger").

Behandlingsvarighed

Lægen vil afgøre, hvor længe din behandling med ondansetron skal være. Når den intravenøse behandling med Ondansetron B. Braun er afsluttet, kan lægen sætte dig i behandling med ondansetron i andre lægemiddelformer.

Hvis du har fået for meget Ondansetron B. Braun

Lægen eller sygeplejersken vil give dig eller dit barn dette lægemiddel, det er derfor ikke sandsynligt, at du eller dit barn vil få for meget. Hvis du tror, at du eller dit barn har fået for meget eller mangler en dosis, skal du fortælle det til lægen eller sygeplejersken.

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du tror, at du har fået mere af Ondansetron B. Braun end, der står i denne information, og du føler dig utilpas.

På nuværende tidspunkt ved man ikke meget om overdosing med ondansetron. Hos hovedparten af patienterne var symptomerne ligende dem, der allerede er blevet rapporteret hos patienter, der ikke har fået sædvanlige doser af lægemidlet (se punktet "Bivirkninger").

Synsforsyrrelser, svær forstopelse, lav blodtryk og bevidstløshed. I alle disse tilfælde forsvarer symptomerne fuldstændigt.

Dette lægemiddel kan ændre din hjerterytme, især hvis du har fået en overdosis. I dette tilfælde vil din læge kontrollere din hjerterytme.

Fl – Pakkausseloste: Tietoa potilaalle

B. Braun Melsungen AG - 34209 Melsungen, Tyskland

Ondansetron B. Braun 2 mg/ml injektioneste, liuos

ondansetroni

Tässä pakkauslosteessa kerrotaan:

1. Mitä Ondansetron B. Braun on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin annetaan tästä lääketä, sillä sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä loste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kylvätävä, käännä lääkäri tai apteekkienkilokunnan puoleen.

- Tämä lääke on määritetty vain sinulle eikä pidä antaa muiten käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikkei heillä olisikin samanlaist oireet kuin sinulla.

- Jos halvitset haittaavikutusia, kerää riittävä lääkäri tai apteekkienkilokunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittaavikutusia, joita ei ole mainittu tässä pakkauslosteesssa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkauslosteessa kerrotaan:

1. Mitä Ondansetron B. Braun on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin annetaan tästä lääketä, sillä sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

Ondansetron B. Braun kuuluu lääkeaineryhmään nimeltä antiemetiit, joita käytetään pahoinvoitiuksi tai oksekellua. Myös leikkauksen jälkeen sinulla voi esiintyä pahoinvoitiuksi tai oksekellua. Ondansetron B. Braun voi auttaa lievittämään näitä oireita alkusillä ja

- yli kuuden kuukauden ikäisillä lapsilla syöpähoidon jälkeisen pahoinvoitiin ja oksekellun hoitoon

- yli yhden kuukauden ikäisillä lapsilla leikkauksen jälkeisen pahoinvoitiin ja oksekellun ehkäisyyn ja hoitoon.

Ondansetronia, jota Ondansetron B. Braun sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkauslosteesta mainitutuijien sairauskohtaan. Kysy neuvoa lääkäri, apteekkienkilokunnalta tai muulta terveydenhuoltoon ammattilaisesta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamisia ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin saat Ondansetron B. Braun injektionestettä

Ondansetron B. Braun injektionestettä ei annata sinulle (kerro lääkäriille)

- Jos olet allerginen ondansetronille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (luettelto kohdassa 6)

- Jos saat apomorfinin (Parkinsonin taudin hoitoissa käytettävää lääkettä).

Varioitukset ja varotoimet

Keskustele lääkäri tai apteekkienkilokunnan kanssa ennen kuin sinulle annetaan Ondansetron B. Braun injektionestettä.

Tämän lääkkeen suhteen noudatetaan erityistä varovaisuutta,

-jos olet allerginen muille lääkekeille, joita käytetään pahoinvoitiuksi tai oksekelluun, koska sinulle voi kehittää allergia myös tälle lääkeelle

-jos sinulla on suolontuloksetti, käännä läkäri tai apteekkienkilokunnan puoleen.

-jos sinulla on kylvätävä veren kalium-, natrium- tai magnesiumpitoisuuskissä

-jos sinulla on epäsäännöllinen sydämenkytu (rytmihäiriöitä)

-jos sinulla ilikäytäviä neljävuotiaat

-jos sarastrastat makan päätoimintaa.

Jos lapsellesi annetaan tämän lääkkeen lisäksi syöpälääkkeitä, jotka vaikuttavat maksiin, lääkäri seuraa lapsellesi maksoi toimintaa.

Muut lääkevalmisteet ja Ondansetron B. Braun

Kerro lääkäri tai apteekkienkilokunnalla, jos parhaillaan käytetään tai oletat käytettävä pahoinvoitiuksi tai oksekelluun.

Lääkäri on erityisen tärkeä, jos käytät pahoinvoitiuksista, koska sinulle voi syntymään aikuisiin ominaisuuksiin.

- apteekkienkilokunnan tieto (f.eks. fenytioini, karbamatspiini)

- aptoantibiotio nimeltä rifampicini

- vahva särkylätkettä nimeltä tramadol

- napsentumeisuuden hoitoon käytettävää lääkkeitä (kuten fluoksetiini, sertralini, duloksetiini, venlafaksiini)

- apomorfinia (Parkinsonin taudin hoitoon käytettävää lääkettä), koska verenpaine voimakasta laskua ja tajuman menetyksiä raportoitu lääkkeiden samanlaikisen airon yhteydessä</

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Seraavat haittavaikutukset voivat olla vakavia. Jos sinulla ilmenee mitään seuraavista haittavaikutuksista, kerro niistä heti lääkärille. On mahdolista, että lääkkeen anto täytyy lopettaa.

Melko harvinaiset (saattaa esiintyä enintään 1 käyttäjällä 100:sta):

•Rintakipu, epätasainen sydämen syke (rytmihäiriö, joka voi jousia johtaa kuolemaan) ja hidaskyöntisys (bradykardia)

Harvinaiset (saattaa esiintyä enintään 1 käyttäjällä 1000:sta):

•Välttämätöntä allergisen reaktiot, mukaan lukien henkeä liikkuvaat allergiset reaktiot (anafylaksi). Tällaisia reaktioita voivat olla käsien, jalojen, nilkkojen, kasvojen, huidun, suun tai kurkun turvotus, mikä voi aiheuttaa niemelis- tai hengitysvalkeusia. Lisäksi voi esiintyä hotuttuma, kutinaa tai nokkosroskoa.

Tuntumaton (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyyvien arviointiin)

•Sydänlihaskemia: oireita ovat esimerkiksi äkillinen rintakipu tai puristava tunne rintakehässä.

Muuta haittavaikutusta ovat:

Hynv yleiset (saattaa esiintyä yli 1 käyttäjällä 10:stä):

•Päänsärky

Yleiset (saattaa esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10:stä):

•Kuumat aallot tai punastuminen

•Ummetus

•Paikalliset reaktiot laskimonsäisenin injektion pistoskohdassa.

Melko harvinaiset (saattaa esiintyä enintään 1 käyttäjällä 1000:sta):

•Liikehääriöt ja tahdottomat liikkeet, esim. silmien tahdottomat liikkeet, epätavalliset lihassupistukset, jotka aiheuttavat nykyistä, kouristusoikutukset (esim. epileptiset kouristukset)

•Matala verenpaine

•Hilka

•Direクトti makson toimintaan kuvauvien arvojen suurenemista. Tällaisia reaktioita havaittiin usein sisplatiniin sisältävää solunsalpaajahoitaa saavilla potilailla.

Harvinaiset (saattaa esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10 000:sta):

•Huumaus nopean laskimoon tapahtuvan annostelon aikana

•Tilapäisiä muutoksia sydänsähkökäyrässä (EKG-laitteen avulla sydämen lyöntieihin liittyvien sähköisten impulssien rekisteröinti) pääasaisessa sen jälkeen, kun ondansetronia on annosteltu laskimoon (QT ajan pidentyistä, myös tornades de pointes).

•Tilapäiset näköhääriöt (esim. näön hämärtyminen) nopean laskimoon tapahtuvan annostelon aikana.

•Pistoskohdan alueella saatetaa ilmetä ylherkkyysreaktioita (esim. ihottumaa, nokkosihottumaa, kutinaa).

Reaktio voi jousua levittäytyä pitkin suonta, jossa lääke on annettu.

Hynv harvinaiset (saattaa esiintyä 1 käyttäjällä 10 000:sta):

•Masennus

•Yksittäistapauksina on raportoitu tilapäistä sokeutta potilailla, joille annettiin sisplatiniin sisältävää solunsalpaajahoitaa. Useimmissa tapauksissa oireet häävitsivät 20 minuutin kuluessa.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienhikiläkunnalle. Tämä koskee myös selaiisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauslosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa samaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkealan haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Ondansetron B. Braun injektionesteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääketettä ampullin etiketissä ja kotelossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä ampullit alkuperäispakkauksessa. Herkkä valolle.

Polyteeniampulli (LDPE): Säilytä alle 25 °C.

Lasiampullit: Tämä lääke ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Lääkevalmiste ei pidä heittää viemäriin eikä hävitää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä aptekista. Nämä menetellä suojeltiin luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Ondansetron B. Braun injektioneste sisältää

Vaikeuttava aine on ondansetroni.

Yksi 2 ml:n ampulli sisältää 4 mg ondansetronia.

Yksi 4 ml:n ampulli sisältää 8 mg ondansetronia.

1 ml injektionestettä sisältää ondansetronihydrokloridihydraatti määän, joka vastaa 2 mg ondansetronia. Muut aineet ovat natriumkloridi, natriumcitratidihydraatti, sitruunahappomonohydraatti ja injektionesteen käytettävä vesi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Ondansetron B. Braun 2 mg/ml on kirkas väritön liuos.

Valmistetta saatavilla:

•väriltö lasiampulli, joka sisältää joko 2 ml tai 4 ml injektionestettä.

•Pakkauskoot: 5 tai 10 ampullia.

•Polyteeniampulli, joka sisältää 4 ml injektionestettä.

•Pakkauskoot: 20 ampullia.

Kaikissa pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

B. Braun Melsungen AG

Carl-Braun-Strasse 1

34212 Melsungen

Sakska

Postiosoite:

34209 Melsungen

Sakska

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

B. Braun Medical Oy

Karviaankuja 2b

00380 Helsinki

Tämä pakkausloste on tarkistettu viimeksi 4.2.2022

Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain hoitoalan ammattilaisille:

QT-ojan pidentyminen

Ondansetronin pääasiasa laskimonsäisen annon yhteydessä on harvoin havaittu tilapäisiä EKG-muutoksia ja QT-ojan pidentyministä. Sen lisäksi on raportoitu tornades de pointes -tapaauksista ondansetronin käytön yhteydessä. Erityisesti varovaisuutta on noudattettava, jos potilaalla on idiofylettä, joka pidentää QT-oja tai sellainen saattaa kehittyä. Nähin kuuluvat potilaat, joilla on elektrolyytitasapainon häiriöitä, synnynnäinen pitkä QT-oiretyhmä tai potilaan käytävää lääkevalmisteita, jotka pidentävät QT-oja. Erityisesti varovaisuutta on noudattettava, jos potilaalla on rytmihäiriötä tai sydämen johtuminishäiriötä tai potilaan käyttää rytmihäiriölätkkeitä tai beetasalpaaja tai hänellä on merkittävä elektrolyytitasapainon häiriö.

Serotoniniöiretyhmä

Markkinoiden tulon jälkeen on raportoitu serotoniniöiretyhmää (muukaan lukien mielentilan muutoksia, autonomisen hermoston epävakautta ja hermo-lihaskiipeveyksiä), kun ondansetronia on annettu samanaikaisesti serotonergisten lääkeiden (muukaan lukien selektiivisten serotoniinin takaisinottoon estäjiä (SSRI) ja serotoninin ja noradrenaliinin takaisinnoton estäjiä (SNRI)) kanssa. Jos samanaikainen hoito ondansetronilla ja muilla serotonergisillä lääkeillä on kliinisesti perusteltua, potilaasta on seurattava asianmukaisesti.



B. Braun Melsungen AG

34209 Melsungen, Sakska

SE – Bipacksedel: Information till patienten

B. Braun Melsungen AG – 34209 Melsungen, Tyskland

Ondansetron B. Braun 2 mg/ml injektionsvätska, lösning

ondansetron

Läs noga igenom denna bipacksedel innan detta läkemedel ges åt dig. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna bipacksedel, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dinna.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

- 1. Vad Ondansetron B. Braun är och vad det används för
- 2. Vad du behöver veta innan du får Ondansetron B. Braun
- 3. Hur Ondansetron B. Braun ges
- 4. Eventuella biverkningar
- 5. Hur Ondansetron B. Braun ska förvaras
- 6. Förfäckningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Ondansetron B. Braun är och vad det används för

Ondansetron B. Braun tillhör en grupp läkemedel som kallas antiemetika, läkemedel mot illamående och kräkningar. Vissa behandlingar med cancerläkemedel (kemoterapi) och strålbehandling kan orsaka illamående och kräkningar. Du kan också känna dig illamående och kräkcas efter något kirurgiskt ingrepp. Ondansetron B. Braun kan hjälpa till med att lindra dessa effekter.

-hos barn över 6 månader för att behandla illamående och kräkningar orsakade av cancerläkemedel

-hos barn över 1 månad för att förbättra och behandla illamående och kräkningar efter operation.

Ondansetron som finns i Ondansetron B. Braun kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna bipacksedel. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du får Ondansetron B. Braun

Ondansetron B. Braun ska inte ges till dig (tala om för läkaren)

-om du är allergisk mot ondansetron eller något annat innehållsmässine i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)

-om du får apomorfin (ett läkemedel som används för behandling av Parkinsons sjukdom).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du får detta läkemedel.

Särskilt försiktighet kommer att iakttas vid användning av detta läkemedel

-om du är allergisk mot detta läkemedel.

-om du har stopp i Carmen eller löder av förstopning. Ondansetron kan förvärra detta problem.

-om du har fått lääke med som påverkar hjärtat

-om du har någon gång haft hjärtproblem

-om du har problem med salthalten i blodet, t.ex. kalium, natrium och magnesium.

-om du har oregelbunden hjärttrym (arytmier)

-om dinna tonsiller (halsmandlar) ska opereras bort.

-om din lever inte fungerar så bra som den borde.

Om ditt barn utöver detta läkemedel även får cancerläkemedel som påverkar levern kommer läkaren att övervaka barnets leverfunktion.

Andra läkemedel och Ondansetron B. Braun

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nylingen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

•vissa läkemedel för behandling av epilepsi (t.ex. fenytoin, karbamazepin)

•ett antibiotikum som kallas rifampicin

•ett kraftigt smärtstillande medel som kallas tramadol

•läkemedel för behandling av depression (såsom fluoxetin, sertralin, duloxetin, venlafaxin)

•apomorfin (ett läkemedel som används för att behandla Parkinsons sjukdom), eftersom kraftigt blodtrycksfall och medvetløshet har rapporterats vid samtidig behandling med detta läkemedel

•läkemedel som påverkar hjärttrymnetteri eller hjärtat såsom

- cancerläkemedel såsom antocyklinier (t.ex. doxorubicin, daunorubicin eller trastuzumab)

- antibiotika (t.ex. erytromycin, ketokonazel, eller

- betablockerare (t.ex. atenolol, timolol)