

B. INDLÆGSSEDDEL

INDLÆGSSEDDEL: INFORMATION TIL BRUGEREN

Relistor 12 mg/0,6 ml injektionsvæske, opløsning. Methylnaltrexonbromid

Læs denne indlægsseddel grundigt inden du begynder at bruge medicinen.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret Relistor til dig personligt. Lad derfor være med at give det til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Oversigt over indlægssedlen:

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Relistor
3. Sådan skal du bruge Relistor
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Relistor (methylnaltrexonbromid) virker ved at blokere de gastrointestinale virkninger af opiod smertestillende medicin.

Relistor anvendes til at behandle forstoppelse, som skyldes medicin mod moderate til stærke smerter, benævnt opioider (f.eks. mofin eller codein), hos patienter, der modtager understøttende behandling for deres fremskredne sygdom, hvor anden medicin til behandling af forstoppelse, benævnt afføringsmidler, ikke har virket godt nok. Opioider ordineres af din læge. Relistor gives i tillæg til dine sædvanlige afføringsmidler.

Relistor er beregnet til voksne (18 år og derover).

2. DET SKAL DU VIDE, FØR DU BEGYNDER AT BRUGE RELISTOR

Brug ikke Relistor

- hvis du er overfølsom (allergisk) over for methylnaltrexonbromid eller et af de øvrige indholdsstoffer.
- hvis du eller din læge ved, at din tarm er forstoppet eller din tarm er i en tilstand, hvor der er umiddelbart behov for operation (hvilket skal diagnosticeres af din læge).

Vær ekstra forsigtig med at bruge Relistor

- Hvis du har kraftige, vedvarende og/eller tiltagende symptomer i maveregionen, skal du straks kontakte din læge, da disse symptomer kan skyldes, at der er gået hul på tarmen (tarmperforation).

- Hvis du har en svær lever- eller nyresygdom.
- Hvis du får svær eller vedvarende diaré (hyppig, tyndtflydende afføring). Stop behandlingen og kontakt lægen med det samme.
- Det er vigtigt at være i nærheden af et toilet, hvor du kan få hjælp, hvis du har brug for det, da afføring kan ske inden for 30 minutter efter injektion af medicinen.
- Tal med din læge, hvis du oplever nye, vedvarende mavesmerter, kvalme eller opkastning eller oplever en forværrelse deraf.
- Du bedes også tale med din læge, hvis du har kolostomi, kateter gennem bugvæggen (peritonealkateter) eller ved, at du har betændelse i tyktarmen (diverticulosis coli) eller kronisk forstoppelse (koprolit).
- Relistor bør kun anvendes til patienter, der får smertebehandling. Det bruges sammen med behandling med almindelige afføringsmidler.
- Relistor bør kun anvendes i en begrænset periode (det er ikke blevet undersøgt i mere end 4 måneder).
- Relistor bør derfor ikke anvendes til behandling af patienter med forstoppelse der ikke er forbundet med brug af opioider. Du bedes tale med din læge, hvis du led af forstoppelse, før du var nødt til at tage opioider (mod smerte).

Brug af anden medicin

Fortæl det altid til lægen eller apoteket, hvis du bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept.

Din læge kan give dig lov til at tage anden medicin, herunder medicin mod forstoppelse.

Brug af Relistor sammen med mad og drikke

Relistor kan tages med eller uden mad.

Graviditet og amning

Spørg din læge eller apoteket til råds, før du tager nogen form for medicin.

Virningen af Relistor hos gravide kvinder er ikke kendt, og brugen af Relistor under graviditet anbefales derfor ikke.

Kvinder, der bruger Relistor, bør ikke amme, da det ikke vides, om methylnaltrexonbromid udskilles i modermælken.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Relistor kan forårsage svimmelhed, og det kan have indvirkning på trafik- og arbejdssikkerhed.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Relistor

Dette lægemiddel indeholder mindre end 1 mmol natrium (23 mg) pr. dosis, dvs. at det stort set er "natriumfrit".

3. SÅDAN SKAL DU BRUGE RELISTOR

Tag altid Relistor nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Den sædvanlige dosis er 8 mg methylnaltrexonbromid (0,4 ml Relistor) til patienter, der vejer 38-61 kg, eller 12 mg (0,6 ml Relistor) til patienter, der vejer 62-114 kg. Dosis gives hver 48. time (hver anden dag) som en injektion under huden. Din læge fastsætter din dosis.

Relistor gives som en injektion under huden (subkutan injektion) i enten (1) låret, (2) maven eller (3) overarmen (hvis du ikke selv giver injektionen). (Se VEJLEDNING TIL FORBEREDELSE OG INJEKTION AF RELISTOR bagerst i denne indlægsseddel).

Det kan være, du får afføring inden for få minutter til et par timer efter injektionen. Vi anbefaler derfor, at du er i nærheden af et toilet eller har et bækken ved hånden.

Hvis du har brugt for Relistor

Hvis du har taget for meget Relistor, enten ved at indsprøjte for meget på én gang eller ved at få mere end én injektion på 24 timer, skal du tale med lægen eller apoteket omgående. Medbring altid medicinens emballage, også selvom den er tom.

Hvis du har glemt at bruge Relistor

Hvis du har glemt at tage en dosis, så tal med din læge eller apoteket så hurtigt som muligt.

Hvis du holder op med at bruge Relistor

Hvis du holder op med at tage Relistor, så tal med lægen eller apoteket.

Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er noget, du er i tvivl om eller føler dig usikker på.

4. BIVIRKNINGER

Relistor kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

De mest almindelige bivirkninger, der er set hos flere end én ud af 10 patienter, der fik Relistor, er:

- Mavesmerter
- Kvalme
- Diaré (hyppig, tyndtflydende afføring)
- Luft i maven

Almindelige bivirkninger, der er set hos flere end én ud af 100 patienter, men hos færre end én ud af 10 patienter, der fik Relistor, er:

- Svimmelhed
- Reaktioner på injektionsstedet (f.eks. brænden, svien, smerte, rødme, væskeansamling)
- Svedeture

Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning er generende eller bliver værre eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

5. OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Brug ikke Relistor efter den udløbsdato, der står på pakningen og hætteglasset.

Der er ingen særlige krav vedrørende opbevaringstemperaturer for dette lægemiddel.

Opbevar hætteglasset i den ydre karton for at beskytte mod lys.

Brug kun Relistor, hvis opløsningen er klar, farveløs til svagt gul og ikke indeholder nogen flager eller partikler.

Spørg på apoteket, hvordan du skal aflevere medicinrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Relistor indeholder:

Aktivt stof: methylnaltrexonbromid.

Hvert hætteglas på 0,6 ml indeholder 12 mg methylnaltrexonbromid.

1 ml opløsning indeholder 20 mg methylnaltrexonbromid.

Øvrige indholdsstoffer: natriumklorid, natriumcalciumedetat, glycinhydroklorid, vand til injektion, saltsyre (til justering af pH) og natriumhydroxid (til justering af pH).

Udseende og pakningsstørrelser

Relistor er en injektionsvæske, opløsning. Den er klar, farveløs til svagt gul og indeholder ingen flager eller partikler.

Hvert hætteglas indeholder 0,6 ml opløsning.

Pakninger med mere end et hætteglas indeholder en bakke med: Et hætteglas, en 1 ml-injektionssprøjte med automatisk tilbagetrækning af kanylen og to spritservietter.

Følgende pakninger kan fås:

Enkelt hætteglas

Pakning med 2 hætteglas, 2 injektionssprøjter med automatisk tilbagetrækning af kanylen og 4 spritservietter (d.v.s. 2 bakker).

Pakning med 7 hætteglas, 7 injektionssprøjter med automatisk tilbagetrækning af kanylen og 14 spritservietter (d.v.s. 7 bakker).

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Wyeth Europa Ltd.

Huntercombe Lane South

Taplow, Maidenhead

Berks

SL6 0PH

Storbritannien

Tlf.: +44 1628 604 377

Fax: +44 1628 666 368

Fremstiller

Wyeth Lederle S.p.A.

Via Franco Gorgone

Zona Industriale

95100 Catania

Italien

Hvis du vil have yderligere oplysninger om Relistor , skal du henvende dig til den lokale repræsentant:

België/Belgique/Belgien
Luxembourg/Luxemburg

Pfizer S.A. / N.V.

Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11

**България/Eesti/Latvija/Lietuva/
Slovenija**

Wyeth Whitehall Export GmbH

Тел./Tel/Tālr: +43 1 89 1140

Česká republika

Pfizer s.r.o.

Tel: +420-283-004-111

Danmark

Pfizer ApS

Tlf: +45 44 201 100

Deutschland

Pfizer Pharma GmbH

Tel: +49 (0)30 550055-51000

Ελλάδα

Pfizer Hellas A.E.

Τηλ.: +30 210 6785 800

España

Pfizer, S.A.

Télf: +34 91 490 99 00

France

Pfizer

Tél +33 1 58 07 30 00

Ireland

Wyeth Pharmaceuticals

Tel: +353 1 449 3500

Ísland

Icepharma hf.

Tel: +354 540 8000

Italia

Wyeth Lederle S.p.A.

Tel: +39 06 927151

Κύπρος

Wyeth Hellas (Cyprus Branch) AEBE

Τηλ: +357 22 817690

Magyarország

Pfizer Kft.

Tel: +36 1 488 3700

Malta

Vivian Corporation Ltd.

Tel: +356 213 44616

Nederland

Wyeth Pharmaceuticals B.V.

Tel: +31 23 567 2567

Norge

Pfizer AS

Tlf: +47 67 526 100

Österreich

Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H.

Tel: +43 (0)1 521 15-0

Polska

Pfizer Polska Sp. z o.o.,

Tel.: +48 22 335 61 00

Portugal

Laboratórios Pfizer, Lda.

Tel: (+351) 21 423 55 00

România

Pfizer Romania S.R.L

Tel: +40 (0) 21 207 28 00

Slovenská republika

Pfizer Luxembourg SARL, organizačná
zložka

Tel: + 421 2 3355 5500

Suomi/Finland

Pfizer Oy

Puh/Tel: +358 (0)9 430 040

Sverige

Pfizer AB

Tel: +46 (0)8 550 520 00

United Kingdom

Wyeth Pharmaceuticals

Tel: +44 845 3670098

Denne indlægsseddel blev senest godkendt **09/2010**

Du kan finde yderligere information om Relistor på Det europæiske Lægemiddelagenturs (EMA's) hjemmeside <http://www.emea.europa.eu/>.

PATIENTENS TJEKLISTE

Dette afsnit indeholder vigtige spørgsmål, som du skal besvare, før du tager Relistor, og mens du er i behandling med Relistor.

Hvis du kan svare nej til nogen af følgende spørgsmål, mens du er i behandling, skal du kontakte din læge eller andet sundhedspersonale.

1. Er du i behandling med opioider for din sygdom?
2. Er der gået 48 timer eller længere siden du sidst havde afføring?
3. Er du bekendt med, hvordan du injicerer dig selv, eller har du snakket med din læge (eller andet sundhedspersonale) om det?
4. Er du mobil nok til at kunne gå på toilettet selv, eller er der plejepersonale, der kan hjælpe dig?
5. Har du et telefonnummer til din læge/sygeplejerske eller det lokale lægecenter?

VEJLEDNING TIL FORBEREDELSE OG INJEKTION AF RELISTOR

Dette afsnit er inddelt i følgende underafsnit:

Indledning

Trin 1: Forberedelse til injektion

Trin 2: Forberedelse af injektionssprøjten

Trin 3: Valg og forberedelse af injektionssted

Trin 4a: Injektion af Relistor med injektionssprøjte med automatisk tilbagetrækning af kanylen

Trin 4b: Injektion af Relistor med en standardinjektionssprøjte og kanylen

Trin 5 Bortskaffelse af udstyr

Indledning

Nedenstående instrukser forklarer, hvordan man skal indsprøjte Relistor. Læs venligst vejledningen grundigt, og følg den trin for trin. Sundhedspersonalet vil instruere dig i, hvordan du selv kan give injektionen. Forsøg ikke at give en injektion, før du er sikker på, at du ved, hvordan injektionen skal gives. Denne injektion må ikke blandes med anden medicin i samme sprøjte.

Du får enten udleveret en pakning med en bakke, der indeholder alt, hvad der skal bruges til injektionen, eller kun et enkelt hætteglas. Hvis du kun får hætteglasset, skal du anskaffe spritservietter og en injektionssprøjte.

Trin 1: Forberedelse til injektion

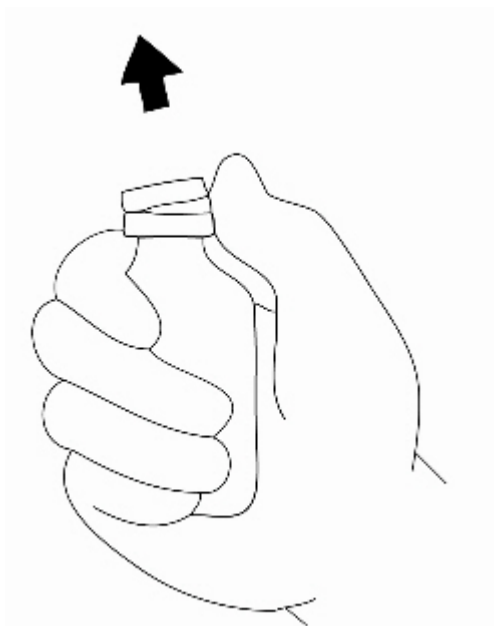
1. Vælg et plant, rent, godt belyst underlag, hvor du kan placere indholdet af pakningen med Relistor. Sørg for at have afsat nok tid til at udføre injektionen.
2. Vask hænderne grundigt med sæbe og varmt vand.



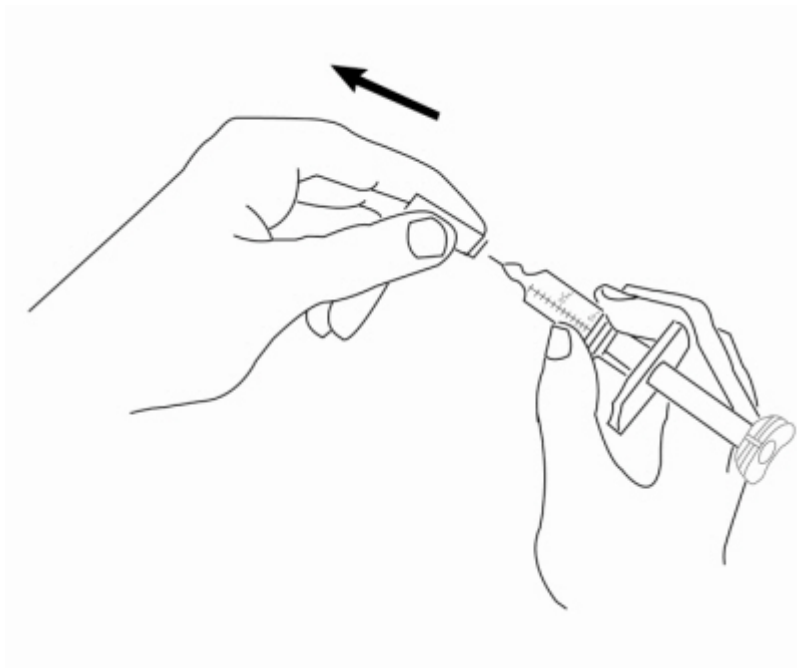
3. Tag de ting, der skal bruges til injektionen. Det omfatter hætteglasset med Relistor, en 1 ml-injektionssprøjte (med eller uden automatisk tilbagetrækning af kanylen), 2 spritservietter og et stykke vat eller gaze.
4. Kontrollér, at opløsningen i hætteglasset er klar og farveløs til svagt gul og ikke indeholder flager eller partikler. Hvis det ikke er tilfældet, må opløsningen ikke bruges. Kontakt apoteket, din sygeplejerske eller læge for yderligere hjælp.

Trin 2: Forberedelse af injektionssprøjten

1. Fjern plastikbeskyttelseslåget fra hætteglasset.

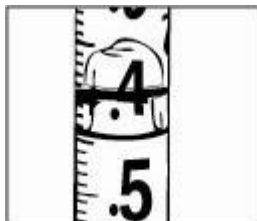


2. Tør hætteglassets gummiprop af med en spritserviet og stil glasset på det plane underlag. Sørg for ikke at røre gummiproppen igen.
3. Tag sprøjten op fra underlaget. Hold sprøjtes rør med den ene hånd og træk kanylehætten lige af. Læg kanylehætten på underlaget. Sørg for IKKE at røre kanylen, og for at kanylen ikke kommer i berøring med nogen anden overflade.



Træk forsigtigt stemplet tilbage i sprøjten til enten 0,4 ml-mærket for 8 mg Relistor, eller til 0,6 ml-mærket for 12 mg Relistor. Sundhedspersonalet har instrueret dig i, hvilken dosis, du har fået ordineret og hvor ofte, du skal tage den. De sædvanlige doser er anført i tabellen nedenfor. Dosis gives normalt hver 48. time (hver anden dag) som en injektion under huden.

Patientens vægt i kg	Fyld injektionssprøjten til ml-niveau (dosis)
Under 38 kg	0,15 mg/kg
38-61 kg	0,4 ml (8mg)
62-114 kg	0,6 ml (12 mg)
Over 114 kg	0,15 mg/kg



4. Stik kanylen lige ned i midten af proppen på hætteglasset. Stik den ikke skævt ind, da det kan få kanylen til at bøje eller brække. Hold hætteglasset på underlaget med den anden hånd, så det ikke kan glide. Der føles en let modstand, når kanylen går igennem proppen. Se efter nålespidsen inde i hætteglasset.

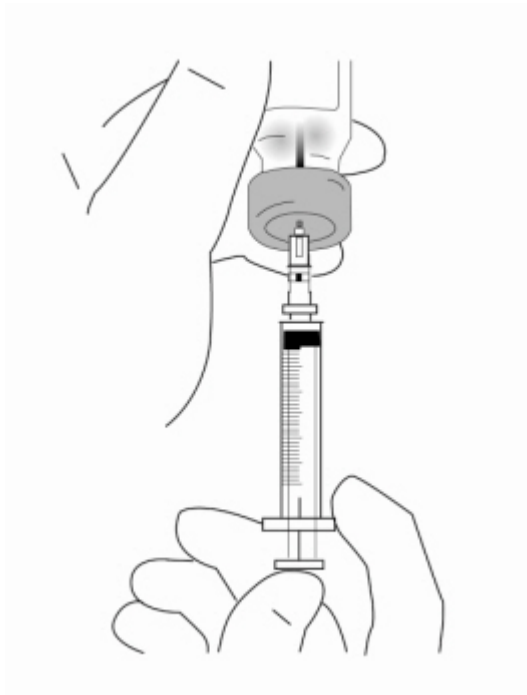


5. For at få luften ud af sprøjten skubbes stemplet forsigtigt ned for at injicere luften ind i hætteglasset.



6. Hvis du anvender den medfølgende injektionssprøjte med automatisk tilbagetrækning af kanylen, MÅ STEMPLET IKKE SKUBBES HELT NED. Vær opmærksom på at holde op med at skubbe stemplet nedad, når du føler en modstand. Hvis du skubber stemplet helt ned, vil du høre et "klik". Det betyder, at sikkerhedsmekanismen er blevet aktiveret, og nålen forsvinder ind i sprøjten. Sker dette, kasseres sprøjten, og du skal begynde forfra med et nyt hætteglas og sprøjte.

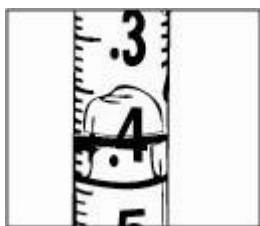
Lad kanylen blive i hætteglasset og vend hætteglasset, således at det vender på hovedet. Hold sprøjten i øjenhøjde, så du kan se doseringsmærkerne, og sørg for, at nålespiden hele tiden er i væsken. Træk langsomt stemplet ned til 0,4 ml- eller 0,6 ml-mærket på sprøjten eller som ellers anvist, afhængigt af den dosis, sundhedspersonalet har ordineret. Du kan se noget væske eller nogle bobler i hætteglasset, når sprøjten fyldes korrekt. Dette er normalt.



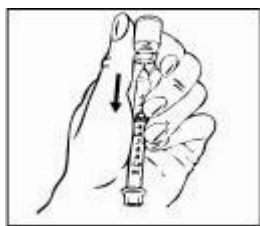
7. Mens kanylen stadig sidder i hætteglasset, der vender på hovedet, skal du kontrollere, om der er luftbobler i sprøjten. Slå let på sprøjten for at få boblerne til at stige til toppen af sprøjten. Hold stadig fast på hætteglasset og sprøjten. Skub langsomt stemplet op, indtil alle luftboblerne er væk. Hvis du herved kommer til at presse væske tilbage i hætteglasset, skal du langsomt trække stemplet tilbage for at trække den rigtige mængde væske tilbage i sprøjten. På grund af sprøjten sikkerhedsudformning kan en lille luftboble være svær at fjerne. Der er ingen grund til bekymring, da det ikke vil påvirke nøjagtigheden af dosis eller udgøre en helbredsrisiko.



8. Sørg altid for at have den korrekte dosis i sprøjten. Kontakt sundhedspersonalet, hvis du er i tvivl.

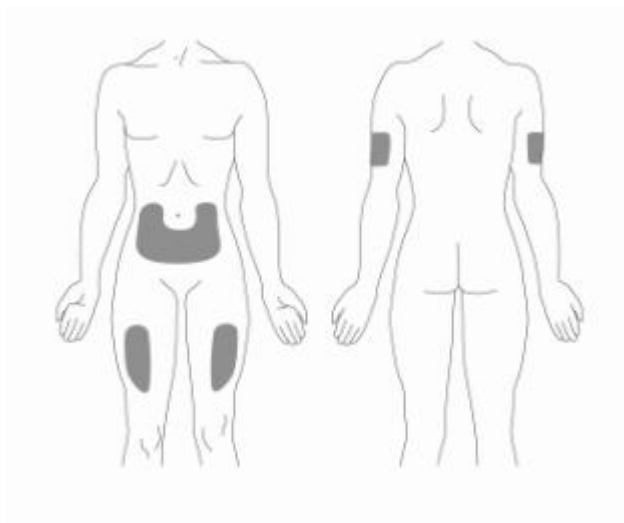


9. Fjern sprøjten og kanylen fra hætteglasset. Lad kanylen sidde på sprøjten. Sørg for ikke at røre kanylen, og for at kanylen ikke kommer i berøring med nogen anden overflade.

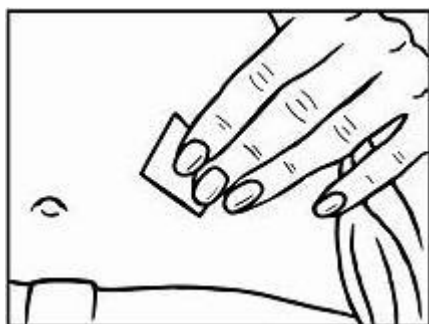


Trin 3: Valg og forberedelse af injektionssted

1. De tre anbefalede injektionssteder for Relistor omfatter: (1) lårene, (2) maven og (3) overarmene (hvis du giver injektionen på en anden person).

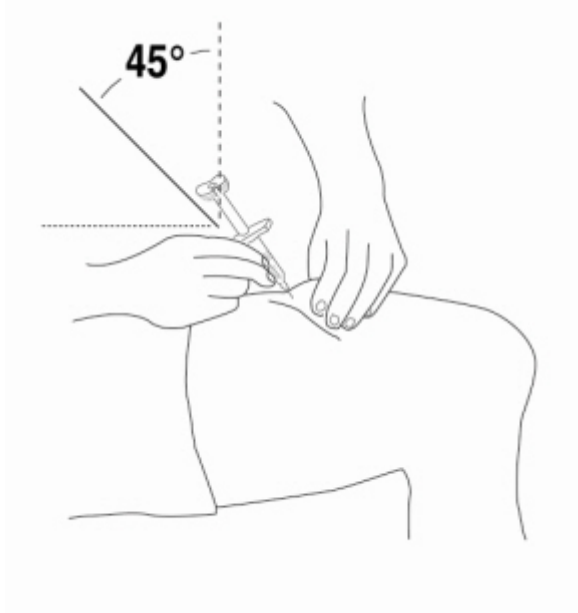


2. Det anbefales at vælge et nyt sted for hver ny injektion. Undgå gentagne injektioner på præcis det samme sted som tidligere. Injicér ikke på steder, hvor huden er øm, forslået, rød eller hård. Undgå områder med ar eller strækmærker.
3. Tør injektionsstedet af med spritservietten for at forberede det område af huden, hvor Relistor skal injiceres. RØR IKKE DETTE OMRÅDE IGEN FØR INJEKTIONEN. Lad injektionsstedet lufttørre, før du injicerer.



Trin 4a: Injektion af Relistor med injektionssprøjte med automatisk tilbagetrækning af kanylen

1. Mens den fyldte sprøjte holdes med kanylen opad, kontrolleres sprøjten igen for luftbobler. Slå let på sprøjten med fingeren, hvis der er luftbobler, indtil de stiger op til toppen af sprøjten. Skub langsomt stemplet op for at presse luftboblerne ud af sprøjten.
2. Hold sprøjten i den ene hånd som en blyant. Med den anden hånd klemmes forsigtigt sammen om det rensede hudområde og holdes fast.
3. Pres kanylens fulde længde ind i huden i en lille vinkel på 45 grader med en hurtig, kort bevægelse.

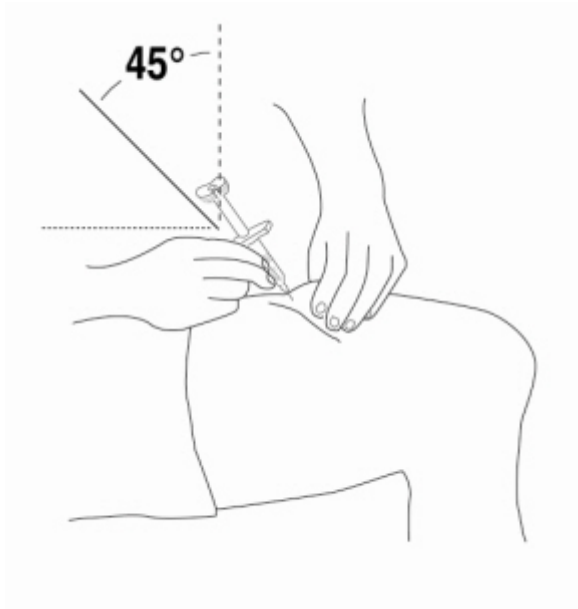


4. Slip huden, når kanylen er inde i huden, og pres langsomt stemplet helt ned, indtil sprøjten er tom og du hører et klik for at injicere Relistor.
5. Når du hører en kliklyd, betyder det, at alt indholdet er injiceret. Kanylen vil automatisk trækkes tilbage fra huden, og sprøjten lukkes til. Der kan forekomme en mindre blødning på injektionsstedet. Pres et stykke vat eller gaze over injektionsstedet. Gnid ikke på injektionsstedet. Sæt eventuelt et hæfteplaster på injektionsstedet.



Trin 4b: Injektion af Relistor med en standardinjektionssprøjte og kanyle

1. Mens den fyldte sprøjte holdes med kanylen opad, kontrolleres sprøjten igen for luftbobler. Slå let på sprøjten med fingeren, hvis der er luftbobler, indtil de stiger op til toppen af sprøjten. Skub langsomt stemplet op for at presse luftboblerne ud af sprøjten.
2. Hold sprøjten i den ene hånd som en blyant. Med den anden hånd klemmes forsigtigt sammen om det rensede hudområde og holdes fast.
3. Pres kanylens fulde længde ind i huden i en lille vinkel på 45 grader med en hurtig, kort bevægelse.

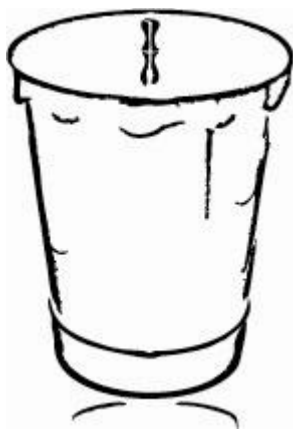


4. Slip huden, når kanylen er inde i huden, og pres langsomt stemplet helt ned for at injicere Relistor.
5. Når sprøjten er tom, trækkes kanylen hurtigt ud af huden, idet den holdes i den samme vinkel, som da den blev ført ind. Der kan forekomme en mindre blødning på injektionsstedet. Pres et stykke vat eller gaze over injektionsstedet. Gnid ikke på injektionsstedet. Sæt eventuelt et hæfteplaster på injektionsstedet.



Trin 5: Bortskaffelse af udstyr

Den lukkede sprøjte eller sprøjten og kanylen må **ALDRIG** genbruges. Sæt **ALDRIG** hættten på kanylen igen. Bortskaf den lukkede sprøjte eller kanylen og sprøjten i en punkturesikker beholder, der kan lukkes, som anvist af din læge, sygeplejerske eller apoteket.



Ofte stillede spørgsmål

Hvorfor har jeg fået ordineret Relistor?

Relistor anvendes til at behandle forstoppelse, som skyldes medicin til behandling af smerter og andre symptomer, såkaldte opioider (f.eks. morfin eller kodein). Opioider ordineres af sundhedspersonale. Relistor anvendes sammen med afføringsmidler.

Relistor er beregnet til voksne (18 år og derover).

Hvordan virker det?

Relistor blokerer opioiders forstoppende virkning på en anden måde end afføringsmidler. Det stopper ikke virkningen af de smertestillende midler.

Hvordan skal jeg tage Relistor?

Relistor tages via en injektion lige under huden. Sundhedspersonalet har valgt den rette dosis til dig.

Tag altid Relistor nøjagtigt efter sundhedspersonalets anvisning.

Er du i tvivl om noget, så spørg sundhedspersonalet.

Hvor hurtigt virker det?

Relistor kan virke efter et par minutter til et par timer efter injektion. Det er derfor vigtigt at være i nærheden af et toilet lige efter injektion, hvor du kan få hjælp, hvis du har brug for det.

Hvilke mulige bivirkninger findes der?

Som med al medicin kan nogle patienter opleve bivirkninger, selvom ikke alle får dem. De mest almindelige bivirkninger (hos flere end 1 ud af 10 patienter), som er rapporteret, er mavesmerter, kvalme, luft i maven og diaré.

Almindelige bivirkninger (flere end 1 ud af 100 patienter, men færre end 1 ud af 10 patienter), er svimmelhed, svedeture og reaktioner på injektionsstedet.

Relistor kan forårsage svimmelhed, og det kan have indvirkning på trafik- og arbejdssikkerhed.

Hvis nogen af disse bivirkninger bliver alvorlige, eller hvis du oplever bivirkninger, der ikke er anført her, skal du fortælle det til sundhedspersonalet. Hvis du får svær diaré under behandlingen, skal du holde op med at tage Relistor og kontakte sundhedspersonalet med det samme.

Holder mine smertestillende midler op med at virke?

Nej, det er blevet vist, at Relistor ikke påvirker den smertestillende virkning af opioider.

Skal jeg holde op med at tage afføringsmidler?

Du skal ikke holde op med at tage afføringsmidler, medmindre sundhedspersonalet beder dig om det.

Hvad hvis jeg bruger anden medicin?

Fortæl det altid til sundhedspersonalet, hvis du bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept. Sundhedspersonalet kan give dig lov til at tage anden medicin, herunder medicin mod forstoppelse.

Hvor ofte skal jeg tage det?

Sundhedspersonalet har besluttet, hvor meget du skal tage og hvor ofte. Tag altid Relistor nøjagtigt efter sundhedspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg sundhedspersonalet.

Hvordan skal jeg opbevare det?

Denne medicin skal opbevares i pakningen for at beskytte den mod lys. Den må ikke anvendes efter den udløbsdato, der står på pakningen og hætteglasset. Som med al medicin skal den opbevares utilgængeligt for børn. Brug kun opløsningen, hvis den er klar, farveløs til svagt gul og ikke indeholder nogen flager eller partikler.

Hvad skal jeg gøre, hvis injektionen ikke virker?

Patienter reagerer forskelligt, og nogle patienter reagerer ikke på alle doser. Det er vigtigt altid at fortælle sundhedspersonalet om din reaktion.

Er det egnet til mig?

I nogle tilfælde bør Relistor kun anvendes med særlig omhu. Det kan for eksempel være ved svær lever- eller nyresygdom, eller hvis du har kolostomi, kateter gennem bugvæggen (peritonealkateter), betændelse i tyktarmen (diverticulosis coli) eller kronisk forstoppelse (koprolit).

Spørg altid sundhedspersonalet til råds, før du tager Relistor eller nogen anden medicin, hvis du er gravid, tror du er gravid eller hvis du ammer.

Lægen har ordineret Relistor til dig personligt. Lad derfor være med at give det til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har. Spørg sundhedspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.

Hvornår bør jeg ikke tage Relistor?

Hvis du er overfølsom (allergisk) over for methylnaltrexonbromid eller et af de øvrige indholdsstoffer, eller hvis du eller sundhedspersonalet ved, at dine tarme er blokeret af andet end forstoppelse.

Hvad skal jeg gøre, hvis jeg tager mere end jeg burde?

Hvis du har taget mere Relistor end du burde (enten ved at indsprøjte for meget på én gang eller ved at få mere end én injektion på 24 timer), skal du kontakte sundhedspersonalet omgående, og altid medbringe medicinens emballage, også selvom den er tom.

Hvad skal jeg gøre, hvis jeg glemmer at tage min dosis Relistor?

Det gør ikke noget, hvis du glemmer at tage en dosis. Tal med sundhedspersonalet.

Hvordan skal jeg bortskaffe injektionsremedierne?

Hætteglasset og kanylen/sprøjten må ikke genbruges. Sæt ikke låg på kanylen igen. Når du har brugt kanylen og sprøjten, skal de lægges i en punkturesikker beholder, der kan forsegles, som for eksempel en dedikeret kanyleboks (f.eks. en gul beholder til biologisk risikomateriale), en hård plastikbeholder (f.eks. en sæbeflaske) eller en metalbeholder (f.eks. en tom sodavandsdåse). Bed sundhedspersonalet om vejledning i korrekt bortskaffelse af beholderen efter brug, hvis du er i tvivl.

Hvordan ser medicinen ud?

Det er en injektionsvæske, opløsning. Den er klar, farveløs til svagt gul og indeholder ingen flager eller partikler.

Hvert hætteglas indeholder 0,6 ml opløsning.

Pakninger med mere end et hætteglas indeholder bakker med en 1 ml-injektionssprøjte med automatisk tilbagetrækning af kanylen og to spritservietter.

Hvilke indholdsstoffer består det af?

Aktivt stof: methylnaltrexonbromid. Hvert hætteglas på 0,6 ml indeholder 12 mg methylnaltrexonbromid.

Øvrige indholdsstoffer: natriumklorid, natriumcalciumedetat, glycinhydroklorid, vand til injektion, saltsyre (til justering af pH) og natriumhydroxid (til justering af pH).