

INDLÆGSSEDDEL

Indlægsseddel: Information til patienten

Rapibloc 300 mg pulver til infusionsvæske, opløsning

landiololhydrochlorid

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at få dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller sygeplejersken, hvis der er mere, du vil vide.
- Kontakt lægen eller sygeplejersken, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se punkt 4.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

Det fulde navn på dit lægemiddel er Rapibloc 300 mg pulver til infusionsvæske, opløsning. I denne indlægsseddel bruges det kortere navn Rapibloc.

Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at få Rapibloc
3. Sådan skal du få Rapibloc
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Rapibloc indeholder det aktive stof landiololhydrochlorid. Det tilhører gruppen af lægemidler, som kaldes betablokkere. Det virker ved at ændre en uregelmæssig eller hurtig hjerterytme til en normal hjerterytme.

Dette lægemiddel bruges til voksne til behandling af problemer med hjerterytmen, når hjertet slår for hurtigt.

Det bruges under eller lige efter en operation eller i andre situationer, hvor det er nødvendigt at kontrollere hjerterytmen.

2. Det skal du vide, før du begynder at få Rapibloc

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

Få ikke Rapibloc:

- hvis du er allergisk over for landiolol eller et af de øvrige indholdsstoffer i Rapibloc (angivet i punkt 6)
- hvis du har en meget langsom hjerterytme (mindre end 50 slag i minuttet)
- hvis du har en hurtig eller skiftevis hurtig og langsom hjerterytme (en lidelse, der kaldes "syg sinus"-syndrom)
- hvis du har en lidelse, der kaldes "alvorlig hjerteblokade". Hjerteblokade er et problem med de elektriske impulser, der styrer hjerterytmen
- hvis du har et problem med blodforsyningen til hjertet (en sygdom, der kaldes "hjerteshock")
- hvis du har meget lavt blodtryk.

- hvis du har symptomer på alvorligt hjertesvigt
- hvis du har forhøjet blodtryk i lungerne (pulmonal hypertension)
- hvis du har en ubehandlet kirtelsygdom, der kaldes fæokromocytom. Fæokromocytom opstår i binyrerne og kan forårsage en pludselig stigning i blodtrykket, voldsom hovedpine, øget svedproduktion og hurtigere hjerterytme.
- hvis du har astmasymptomer, der forværres hurtigt
- hvis du har meget høje syrekonzentrationer i kroppen (alvorlig metabolisk acidose), som ikke kan afhjælpes.

Du vil ikke blive behandlet med Rapibloc, hvis noget af ovennævnte gælder for dig. Spørg lægen eller sygeplejersken, før du får Rapibloc, hvis du er i tvivl, om du har nogle af disse lidelser.

Advarsler og forsigtighedsregler

- Kontakt lægen eller sygeplejersken, før du får Rapibloc.
- Rapibloc er et pulver og skal opløses af en læge eller sundhedspersonalet, før det gives til dig.
- Normalt vil din hjerterytme, dit blodtryk og den elektriske aktivitet i dit hjerte blive overvåget løbende, mens du er i behandling med dette lægemiddel.

Din læge vil være ekstra forsigtig med at behandle dig med dette lægemiddel, hvis:

- du har sukkersyge (diabetes) eller lavt blodsukker. Landiolol kan skjule symptomerne på lavt blodsukker
- du har lavt blodtryk
- du har en lidelse, der kaldes "præekscitationssyndrom" i kombination med en uregelmæssig og hurtig hjerterytme (atrieflimren)
- du har problemer med de elektriske impulser, der styrer din hjerterytme (hjerteblokade)
- du har problemer med at sende elektriske impulser gennem hjertet, og du får verapamil eller diltiazem
- du har en bestemt type brystmerter (angina) kaldet Prinzmetals angina
- du har eller har haft hjerteproblemer (såsom hjertesvigt). Din læge vil overvåge dig meget nøje for eventuelle hjertesymptomer. Om nødvendigt vil behandlingen blive stoppet, dosis blive sat ned eller særlig behandling blive indledt.
- du har særlige hjerterytmeforstyrrelser, der kaldes supraventrikulære arytmier, og du:
 - har andre hjerteproblemer eller
 - tager anden hjertemedicin
- du har nyreproblemer
- du har en kirtelsygdom, der kaldes fæokromocytom, som er blevet behandlet med lægemidler, der kaldes alpha-receptor-blokkere
- du har en forsnævring i luftvejene eller hvæsende vejrtrækning som ved astma
- du har kredsløbsproblemer, såsom hvide fingre (Raynauds sygdom) eller værken, træthed og i nogle tilfælde brændende smerter i benene
- du lider af allergier, eller du har risiko for anafylaktiske reaktioner (alvorlige allergiske reaktioner). Rapibloc kan gøre allergier mere alvorlige og vanskeligere at behandle.

Hvis et eller flere af ovenstående punkter gælder for dig (eller du er i tvivl), så tal med din læge eller sygeplejersken, inden du får dette lægemiddel.

Brug af andre lægemidler sammen med Rapibloc

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager andre lægemidler, for nylig har taget andre lægemidler eller planlægger at tage andre lægemidler. Dette gælder også lægemidler, som ikke er købt på recept, herunder naturlægemidler. Din læge vil kontrollere, at ingen af de lægemidler, du tager, ændrer den måde, hvorpå Rapibloc virker.

Du skal især fortælle det til lægen eller sundhedspersonalet, hvis du tager noget af følgende:

- Lægemidler, der anvendes til at behandle problemer med hjerterytmen (såsom diltiazem, verapamil, propafenon, disopyramid, amiodaron, digoxin, digitalis) og forhøjet blodtryk (såsom nifedipin).

- Lægemidler, der anvendes til behandling af sukkersyge (diabetes), herunder insulin og lægemidler, der indtages gennem munden.
- Lægemidler, der normalt anvendes under en operation til at få musklerne til at slappe af (f.eks. suxamethonium), eller lægemidler, der bruges til at ophæve virkningen af muskelafslappende lægemidler, som kaldes kolinesterasehæmmere (såsom neostigmin, distigmin, edrophonium). Din læge vil også være særlig forsigtig, når Rapibloc bruges under operationer, og du får bedøvelsesmidler og andre behandlinger.
- Lægemidler, som kaldes ganglieblokerende (nerveblokerende) midler (såsom trimetaphan).
- Smertestillende lægemidler såsom non-steroidale betændelseshæmmende lægemidler kaldet NSAID'er.
- Floctafenin, som virker smertestillende.
- Amisulprid, et lægemiddel der anvendes til behandling af psykiske problemer.
- "Tricykliske" antidepressive midler (såsom imipramin og amitriptylin).
- Barbiturater (såsom phenobarbital til behandling af epilepsi).
- Phenothiaziner (såsom chlorpromazin til behandling af psykiske lidelser).
- Lægemidler til behandling af astma.
- Lægemidler til behandling af forkølelse eller tilstoppet næse (næsedråber).
- Lægemidler, der kan sænke blodtrykket (såsom reserpin og clonidin).
- Adrenalin, der bruges til behandling af allergiske reaktioner.
- Heparin, som bruges til at fortynde blodet.

Spørg lægen eller sundhedspersonalet, før du får Rapibloc, hvis du er i tvivl, om ovennævnte gælder for dig.

Graviditet og amning

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge til råds, før du tager dette lægemiddel.

Der er begrænsede tilgængelige data om brug af Rapibloc under graviditet. På grund af den begrænsede erfaring ses det helst, at brug af landiolol undgås under graviditet.

Fortæl det til lægen, hvis du ammer. Du bør ikke få dette lægemiddel, hvis du ammer, da Rapibloc kan udskilles i modermælken.

3. Sådan får du Rapibloc

- Rapibloc er et pulver og skal opløses af en læge eller sundhedspersonalet, før det gives til dig. Det bliver givet til dig som en infusion gennem en kanyle i en blodåre (vene).
- Doseringen skal tilpasses den enkelte patient. Der kan gives en startdosis inden vedligeholdelsesdosen. Din læge vil bestemme doseringsplanen og tilpasse dosis efter behov.
- Varigheden af behandlingen afhænger af virkningen og eventuelle bivirkninger. Din læge vil fastsætte varigheden af behandlingen. Rapibloc bliver normalt ikke givet i længere tid end 24 timer.
- Din hjerterytme, dit blodtryk og den elektriske aktivitet i dit hjerte bliver kontrolleret, mens du får Rapibloc.
- Når din tilstand er stabil, skal du måske have noget andet hjertemedicin, mens din dosis af Rapibloc bliver reduceret.

Hvis du er ældre, er det normalt ikke nødvendigt at ændre dosis af dette lægemiddel.

Hvis du har nyreproblemer, vil din læge tage passende forholdsregler.

Nedsat leverfunktion

Hvis du har leverproblemer, vil din læge begynde din behandling med en lavere dosis.

Brug til børn og unge

Der er begrænset erfaring med brug af Rapibloc til børn og unge. Din læge vil beslutte, om Rapibloc skal anvendes.

Hvis du har fået for meget Rapibloc

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har fået mere af Rapibloc, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet (og du føler dig utilpas).

Hvis du har en fornemmelse af, at du har fået for meget Rapibloc, så fortæl det til din læge eller sundhedspersonalet med det samme.

Din læge vil tage passende forholdsregler (det kan være nødvendigt at standse behandlingen øjeblikkeligt, og give dig understøttende behandling).

Du kan opleve følgende symptomer, hvis du har fået for meget af dette lægemiddel:

- Kraftigt fald i blodtrykket (du kan føle dig svimmel eller ør)
- Meget langsom hjerterytme
- Nedsat hjertefunktion
- Shock, der opstår på grund af nedsat hjertefunktion
- Vejtrækningsbesvær
- Tab af bevidsthed, eventuelt koma
- Kramper (anfald)
- Kvalme
- Opkastning
- Lavt blodsukker
- Højt kaliumindhold i blodet (hyperkaliæmi)

Hvis brugen af Rapibloc ophører

Pludseligt ophør af behandling med Rapibloc forårsager normalt ikke, at symptomer på hurtig hjertebanken vender tilbage. Din læge vil overvåge dig nøje, hvis behandlingen med dette lægemiddel skal stoppes.

Spørg lægen eller sygeplejersken, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger. De fleste bivirkninger forsvinder i løbet af 30 minutter, når behandlingen med Rapibloc er stoppet. Fortæl det straks til lægen eller sundhedspersonalet, hvis du bemærker en eller flere af følgende bivirkninger, der kan være alvorlige.

Det kan være nødvendigt at stoppe infusionen, hvis lægen bemærker alvorlige ændringer i:

- Din hjerterytme
- Dit blodtryk
- Den elektriske aktivitet i dit hjerte

Almindelige (kan påvirke op til 1 ud af 10 personer):

- Langsom hjerterytme
- Lavt blodtryk

Ikke almindelige (kan påvirke op til 1 ud af 100 personer):

- Lungeinfektion (lungebetændelse)
- Lavt natriumindhold i blodet
- Nedsat blodtilførsel til hjernen, hovedpine
- Svigt af det normale blodkredsløb (hjertestop), hurtig hjerterytme
- Højt blodtryk

- Ophobning af væske i lungerne
- Opkastning, kvalme
- Leversygdom
- Ændringer i blodprøveværdier
- Unormalt antal blodkoagulerende celler (blodplader)
- Unormalt højt indhold af bilirubin i blodet (et farvestof, der dannes ved nedbrydning af røde blodlegemer)

Sjældne (kan påvirke op til 1 ud af 1.000 personer):

- Betændelse i brystvæv
- Højt blodsukker
- Slagtilfælde, krampeanfald
- Hjerteranfald, hjerterytmeforstyrrelser, nedsat hjertefunktion
- Shock, hedsure
- Vejrtrækningsproblemer (lungesygdom forbundet med indsnævring af luftvejene, som gør vejrtrækningen besværet), lungesygdom, unormalt lavt indhold af ilt i blodet
- Ubehag i maven, belægning i munden, dårlig ånde
- Hudrødme, koldsved
- Muskelkramper
- Nyresvigt, nyreskade, nedsat urinmængde
- Feber, kuldegysninger, ubehag i brystet, smerter på injektionsstedet
- Forhøjet tryk i blodkarrene i lungerne
- Sukker (glucose) i urinen
- Unormal urinprøve (protein i urinen, forhøjet urinstofindhold)
- Unormal aflæsning (EKG, medicinsk ultralyd) af hjertet

Ikke kendt (hyppighed kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data):

- Ændringer i huden på injektionsstedet, følelse af tryk på injektionsstedet

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge eller sygeplejersken. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via

Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S
Websted: www.meldenbivirkning.dk

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

- Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.
- Brug ikke Rapibloc efter den udløbsdato, der står på æsken og hætteglasset efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.
- Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.
- Rapibloc skal opløses, før det bruges. Det fortyndede lægemiddel er stabilt i 24 timer ved 25 °C. Det skal dog bruges umiddelbart efter fortynding.
- Dette lægemiddel må ikke gives, hvis der er synlige partikler eller misfarvning af opløsningen.

Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden. Disse forholdsregler er med til at beskytte miljøet.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Rapibloc indeholder:

- Aktivt stof: landiololhydrochlorid. Et hætteglas indeholder 300 mg landiololhydrochlorid (som et pulver) svarende til 280 mg landiolol. Efter fortynding indeholder 1 ml 6 mg landiololhydrochlorid.
- Øvrige indholdsstoffer: Mannitol og natriumhydroxid (til pH-justering).

Udseende og pakningsstørrelser

Rapibloc er et pulver til opløsning til infusion, som er hvidt til næsten hvidt.

Pakningen indeholder et 50 ml-hætteglas.

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Amomed Pharma GmbH
Leopold-Ungar-Platz 2
1190 Wien
Østrig

Fremstiller og repræsentant

AOP Orphan Pharmaceuticals GmbH
Leopold-Ungar-Platz 2
1190 Wien
Østrig

Dette lægemiddel er godkendt i medlemslandene i Det Europæiske Økonomiske Samarbejdsområde under følgende navne:

Bulgarien	Rapibloc 300 mg прах за инфузионен разтвор
Cypern	Rapibloc 300 mg κόνις για διάλυμα προς έγχυση
Estland	Raploc 300 mg infusioonilahuse pulber
Finland	Rapibloc 300 mg infuusiokuiva-aine, liuosta varten
Frankrig	Rapibloc 300 mg poudre pour solution pour perfusion
Grækenland	Rapibloc 300 mg κόνις για διάλυμα προς έγχυση
Holland	Rapibloc 300 mg poeder voor oplossing voor infusie
Italien	Landiobloc 300 mg polvere per soluzione per infusione
Kroatien	Rapibloc 300 mg prašak za otopinu za infuziju
Letland	Raploc 300 mg pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai
Litauen	Raploc 300 mg milteliai infuziniam tirpalui
Norge	Raploc 300 mg pulver til infusjonsvæske, oppløsning
Polen	Runrapiq 300 mg proszek do sporządzania roztworu do infuzji
Rumænien	Rapibloc 300 mg pulbere pentru soluție perfuzabilă
Slovenien	Rapibloc 300 mg prašek za raztopino za infundiranje
Slovakiet	Republic Rapibloc 300 mg prášok na infúzny roztok
Sverige	Rapibloc 300 mg pulver till infusionsvätska, lösning
Tjekkiet	Rapibloc 300 mg prášek pro infuzní roztok
Tyskland	Rapibloc 300 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
Ungarn	Rapibloc 300 mg por oldatos infúzióhoz
Østrig	Rapibloc 300 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Denne indlægsseddel blev senest ændret 01/2025

Nedenstående oplysninger er til sundhedspersoner:

Dette afsnit indeholder praktiske oplysninger vedr. indgivelse. Læs produktresuméet for at få fuldstændige oplysninger om dosering og indgivelsesmåde, kontraindikationer, advarsler m.v.

Landiolol er beregnet til intravenøs anvendelse under monitorering. Landiolol må kun administreres af særligt uddannet sundhedspersonale. Dosering af landiolol skal titreres individuelt.

Rapibloc må ikke administreres uden rekonstitution.

1 hætteglas rekonstitueres med 50 ml af en af følgende opløsninger:

- NaCl 9 mg/ml (0,9 %) opløsning
- Glucose 50 mg/ml (5 %) opløsning
- Ringers opløsning
- Ringer-laktat

Det hvide til næsten hvide pulver opløses fuldstændigt efter rekonstitution. Bland forsigtigt, indtil der opnås en klar opløsning. Rekonstituerede opløsninger skal ses efter for synlige partikler og misfarvning. Der må kun anvendes klare, farveløse opløsninger.

Infusionen påbegyndes normalt med en infusionshastighed på 10-40 mikrogram/kg/minut, hvilket vil fastlægge den hjertefrekvenssænkende virkning inden for 10-20 minutter.

Hvis en hurtig hjertefrekvenssænkende virkning (inden for 2-4 minutter) ønskes, kan en initialdosis på 100 mikrogram/kg/minut overvejes, efterfulgt af kontinuerlig intravenøs infusion på 10-40 mikrogram/kg/minut.

Der skal bruges lavere startdoser til patienter med hjertedysfunktion og septisk shock. Anvisninger til dosering findes under "Særlige populationer" og i det integrerede doseringsskema.

Maksimal dosis: Vedligeholdelsesdosis kan øges til 80 mikrogram/kg/minut i et begrænset tidsrum (se produktresuméets pkt. 5.2), hvis patientens kardiovaskulære status kræver og tillader en sådan dosisøgning, og den maksimale daglige dosis ikke overskrides.

Den maksimale anbefalede daglige dosis landiololhydrochlorid er 57,6 mg/kg/dag (f.eks. infusion af 40 mikrogram/kg/minut i 24 timer). Der er begrænset erfaring med varigheder af infusion af landiolol i over 24 timer for doser > 10 mikrogram/kg/min.

Formel til omregning fra mikrogram/kg/min til ml/t for den kontinuerlige intravenøse infusion: mikrogram/kg/minut til ml/t (Rapibloc 300 mg/50 ml = 6 mg/ml styrke):

Måldosis (mikrogram/kg/minut) x legemsvægt (kg)/100 = infusionshastighed (ml/t)

Omregningstabel (eksempel):

kg legems- vægt	1 µg/kg/min	2 µg/kg/min	5 µg/kg/min	10 µg/kg/ min	20 µg/kg/ min	30 µg/kg/ min	40 µg/kg/ min	
40	0,4	0,8	2	4	8	12	16	ml/t
50	0,5	1	2,5	5	10	15	20	ml/t
60	0,6	1,2	3	6	12	18	24	ml/t
70	0,7	1,4	3,5	7	14	21	28	ml/t
80	0,8	1,6	4	8	16	24	32	ml/t
90	0,9	1,8	4,5	9	18	27	36	ml/t
100	1	2	5	10	20	30	40	ml/t

Valgfri bolusadministration til hæmodynamisk stabile patienter:
Formel til omregning fra 100 mikrogram/kg/minut til ml/t
(Rapibloc 300 mg/50 ml = 6 mg/ml):

Infusionshastighed (ml/t) for initialdosis i 1 minut = legemsvægt (kg)
(Eksempel: en infusionshastighed for initialdosen på 70 ml/t i 1 minut for en patient på 70 kg)

Hvis der opstår bivirkninger, bør landiolol-dosis reduceres eller infusionen seponeres, og patienten skal gives relevant medicinsk behandling efter behov. Ved hypotension eller bradykardi kan infusion af landiolol genopstartes ved en lavere dosis, når blodtryk og hjerterefrekvens igen er på et acceptabelt niveau. Hos patienter med et lavt systolisk blodtryk skal der udvises ekstra forsigtighed ved justering af dosis og under vedligeholdelsesinfusionen.

Ved overdosering kan følgende symptomer forekomme: Udtalt hypotension, svær bradykardi, AV-blok, hjertheinsufficiens, kardiogen shock, hjerrestop, bronkospasme, respiratorisk insufficiens, tab af bevidsthed op til koma, kramper, kvalme, opkastning, hypoglykæmi, hyperkaliæmi.

Ved en overdosis skal administration af landiolol stoppes omgående.

Skift til et alternativt lægemiddel: Når der er opnået tilstrækkelig kontrol med hjerterefrekvensen, og den kliniske status er stabil, kan der skiftes til alternative lægemidler (som f.eks. orale antiarytmika). Når landiolol erstattes med et andet lægemiddel, skal lægen nøje overveje instruktionerne på mærkningen for og dosis af det alternative lægemiddel. Hvis der skiftes til et alternativt lægemiddel, kan dosis af landiolol reduceres som følger:

- Inden for den første time efter den første dosis af det alternative lægemiddel reduceres landiolol-infusionshastigheden med halvdelen (50 %).
- Efter administration af den næste dosis af det alternative lægemiddel skal patientens respons overvåges, og såfremt tilfredsstillende regulering opretholdes i mindst én time, afbrydes landiolol-infusionen.

Særlige populationer

Ældre (≥ 65 år)

Ingen dosisjustering påkrævet.

Nedsat nyrefunktion

Ingen dosisjustering påkrævet.

Nedsat leverfunktion

Der er begrænsede oplysninger om behandling af patienter med nedsat leverfunktion. Det anbefales at indlede infusionen med den laveste dosis hos patienter med nedsat leverfunktion uanset sværhedsgrad.

Hjertedysfunktion

Til patienter med nedsat venstre ventrikulær funktion (LVEF < 40 %, CI < 2,5 l/min/m², NYHA 3-4), f.eks. efter hjerteroperation, under iskæmi eller ved septiske tilstande, er der brugt lavere doser fra 1 mikrogram/kg/min og med trinvis stigninger under nøje blodtrykskontrol op til 10 mikrogram/kg/min til at opnå kontrol med hjerterefrekvensen. Hvis nødvendigt, og hvor det tolereres efter patientens kardiovaskulære status, kan yderligere dosisforhøjelse overvejes under tæt hæmodynamisk monitorering.

Septisk shock

Hos patienter med septisk shock er der blevet anvendt lavere doser fra 1 mikrogram/kg/min op til et maksimum på 40 mikrogram/kg/min for at opnå kontrol med hjerterefrekvensen. Dosis blev øget i

intervaller på 1 mikrogram/kg/min med et minimumsdosisinterval på 20 minutter under tæt overvågning af blodtrykket.

Pædiatrisk population

Landiolols sikkerhed og virkning hos børn i alderen 0-18 år er endnu ikke klarlagt.

Administration

Rapibloc skal rekonstitueres før administration og anvendes straks efter åbning.

Rapibloc må ikke blandes med andre lægemidler end dem, der er anført under pkt. 6.6. i produktresuméet.

Landiolol skal administreres intravenøst via central eller perifer adgang og må ikke administreres via den samme intravenøse adgang som andre lægemidler.

I modsætning til andre betablokkere viste landiolol ikke takykardi som respons på akut afbrydelse efter 24 timers kontinuerlig infusion. Patienter skal dog alligevel monitoreres nøje, når administration af landiolol skal seponeres.

Kontraindikationer

- Overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne anført i pkt. 6.1 i produktresuméet.
- Svær bradykardi (under 50 slag/minut)
- Syg sinus-syndrom
- Alvorlig overledningsforstyrrelse i AV-knuden (uden pacemaker): AV-blok grad II eller III
- Kardiogen shock
- Svær hypotension
- Dekompenseret hjertesvigt, når det anses for ikke at være forbundet med arytmien
- Pulmonal hypertension
- Ubehandlet fæokromocytom
- Akut astmaanfald
- Svær metabolisk acidose, som ikke kan korrigeres