

## **Indlægsseddel: Information til brugeren**

### **Metronidazol "Baxter" Viaflo 5 mg/ml, infusionsvæske, opløsning metronidazol**

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

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

Se den nyeste indlægsseddel på [www.indlaegsseddel.dk](http://www.indlaegsseddel.dk).

#### **Oversigt over indlægssedlen**

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide før du begynder at bruge Metronidazol "Baxter" Viaflo
3. Sådan bliver du behandlet med Metronidazol "Baxter" Viaflo
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

#### **1. Virkning og anvendelse**

##### Hvad er denne medicin?

Det aktive indholdsstof i din medicin er metronidazol. Det er et antimikrobielt stof (et stof som dræber mikroorganismer eller hæmmer deres formering og vækst).

Din medicin indeholder 500 mg metronidazol per 100 ml (5 mg per ml). Dette er en steril opløsning til intravenøs infusion, og den er uden bakterielle endotoksiner (stoffer som forårsager feberreaktioner).

##### Hvad anvendes det til?

Denne medicin anvendes, når oral indtagelse (gennem munden) ikke er mulig, til forebyggelse og behandling af infektioner forårsaget af visse typer bakterier. Det anvendes til voksne og børn til:

- forebyggelse af infektioner efter operationer forårsaget af visse følsomme bakterier, hvor risikoen for forekomst af denne type infektioner er høj.
- behandling af alvorlige abdominale og gynækologiske infektioner, hvor følsomme bakterier er blevet identificeret eller mistænkes for at være årsagen.

Metronidazol "Baxter" Viaflo må kun anvendes under medicinsk opsyn.

Spørg din læge hvis du ønsker yderligere information om din tilstand.

#### **2. Det skal du vide før du begynder at bruge Metronidazol "Baxter" Viaflo**

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

##### **Brug ikke Metronidazol "Baxter" Viaflo**

- hvis du er overfølsom eller allergisk over for metronidazol eller et af de øvrige indholdsstoffer i denne medicin (angivet i afsnit 6).

##### **Advarsler og forsigtighedsregler**

Der er rapporteret tilfælde af svær giftpåvirkning af leveren og akut leversvigt, herunder tilfælde med dødelig udgang, hos patienter med Cockaynes syndrom, efter brug af lægemidler indeholdende metronidazol.

Hvis du har Cockaynes syndrom, bør din læge også overvåge din leverfunktion hyppigt under og efter behandlingen med metronidazol.

Fortæl det straks til lægen og stop med at tage metronidazol, hvis du får:

- Mavepine, appetitløshed, kvalme, opkastning, feber, utilpashed, træthed, gulsot, mørk urin, kitfarvet eller gulligfarvet afføring, eller kløe.

Kontakt lægen eller sundhedspersonalet, før du bruger Metronidazol "Baxter" Viaflo:

- hvis du lider af en leversygdom.
- hvis du aktivt lider af en sygdom i nervesystemet. I så fald bør du informere din læge, specielt hvis du får vanskeligt ved at koordinere bevægelser (ataksi), delvis nedsat hørelse (hypacusis), bliver svimmel eller forvirret i løbet af behandlingen.
- hvis du har blodlegemeforstyrrelser.
- hvis du er i nyredialyse.

Det kan være, at din læge vil udføre nogle prøver, hvis du modtager denne medicin i mere end 10 dage.

### **Brug af andre lægemidler sammen med Metronidazol "Baxter" Viaflo**

Noget medicin er kendt for at ændre den normale virkning af denne infusion. Anden medicin kan få ændret deres virkning af denne infusion. Disse former for medicin bør ikke gives samtidigt med Metronidazol "Baxter" Viaflo infusionsvæske, opløsning. Fortæl det til din læge hvis du tager eller for nylig har taget nogen af følgende medicin:

- warfarin (blodfortyndende medicin), da din blodkoagulationstid i så fald skal monitoreres hyppigere.
- vecuronium (muskelaflappende medicin, der bruges under en operation).
- disulfiram (for at behandle alkoholafhængighed).
- 5-fluoruracil (anvendes til at behandle visse former for kræft).
- litium (anvendes til at behandle depression), da behandling med litium bør reduceres eller afsluttes, før du får metronidazol.
- medicin til behandling af epilepsi, såsom phenobarbital, phenytoin og carbamazepin.
- colestyramin (anvendes til at sænke kolesteroltallet).
- cimetidin (anvendes til at behandle mavesår).
- medicin, der anvendes efter organtransplantationer, såsom ciclosporin og tacrolimus.
- medicin, der anvendes til at korrigere uregelmæssig hjerterytme, såsom amiodaron og quinidin.
- busulfan (anvendes til at behandle leukæmi, som er kræft i blodlegemerne).

Fortæl altid det altid til lægen, hvis du tager andre lægemidler, for nylig har taget andre lægemidler eller planlægger at tage andre lægemidler.

### **Brug af Metronidazol "Baxter" Viaflo sammen med mad og alkohol**

Du må ikke drikke alkohol, mens du får medicinen og mindst 72 timer efter. Dette kan forårsage ubehagelige bivirkninger som f.eks. kvalme, opkast, mavesmerter, hedsure, hjertebanken og hovedpine.

### **Graviditet og amning**

Denne medicin bør undgås under graviditet og amning, med mindre din læge vurderer, at den er nødvendig.

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.

### **Trafik- og arbejdssikkerhed**

Du må ikke føre motorkøretøjer eller betjener maskiner under behandling med denne medicin.

### **Metronidazol "Baxter" Viaflo indeholder natriumchlorid**

Dette lægemiddel indeholder 310 mg natrium pr. dosis. Dette skal tages i betragtning hos patienter, der er på kontrolleret natriumdiæt.

### **3. Sådan bliver du behandlet med Metronidazol "Baxter" Viaflo**

Lægen kan fortælle dig, hvilken dosis du får og hvor tit, du skal have den.

#### **Dosering og administration**

Hver pose er en dosis, og den gives gennem en plastslange ind i en vene. Den vil gives med en omtrentlig hastighed på 5 ml/minut (hvilket svarer til infusion af en pose i løbet af 20 - 60 minutter). Behandlingen vil blive erstattet med oral medicin, så snart det er muligt. Din læge vil beslutte, hvornår du kan begynde at tage oral medicin i stedet for infusion (drop).

Den mængde du vil få afhænger af

- din alder,
- din vægt,
- din kliniske tilstand og
- årsagen til, at du får medicinen.

#### **Forebyggelse af infektion efter abdominal eller gynækologisk operation:**

Varigheden af forebyggende behandling vil være kort og stort set begrænset til perioden efter operationen (24 timer, men ikke mere end 48 timer).

**Voksne** vil normalt få:

- en enkelt dosis på 1000 til 1500 mg (2 til 3 posere) op til en time før operation eller
- 500 mg (1 pose) umiddelbart før, under eller efter operation.

En dosis på 500 mg (1 pose) vil derefter typisk gives hver 8. time efter behov.

**Børn under 12 år** vil få en lavere dosis, der beregnes ud fra deres legemsvægt som en enkelt dosis på 20-30 mg/kg givet 1-2 timer før operation.

**For tidligt fødte spædbørn (gestationsalder mindre end 40 uger)** vil modtage en enkelt dosis på 10 mg/kg legemsvægt før operation.

#### **Behandling af alvorlige, påviste abdominale eller gynækologiske infektioner:**

Denne medicin vil blive anvendt til behandling af påviste infektioner, når du ikke er i stand til at tage medicinen gennem munden.

**Voksne** vil normalt få en enkelt daglig dosis på 1000 til 1500 mg (2 til 3 posere) eller 500 mg (1 pose) hver 8. time.

**Børn fra 8 uger og op til 12 år** vil få en lavere dosis, der beregnes ud fra deres legemsvægt:

- enten som en enkelt dosis på 20-30 mg/kg
- eller alternativt 3 doser på 7,5 mg/kg givet hver 8. time.
- Den daglige dosis kan øges til 40 mg/kg, afhængigt af infektionens alvorlighedsgrad. Behandlingsvarigheden er sædvanligvis 7 dage.

**Spædbørn (mindre end 8 uger gamle)** vil modtage en enkelt daglig dosis på 15 mg/kg legemsvægt eller 7,5 mg/kg hver 12. time.

**For tidligt fødte spædbørn (gestationsalder mindre end 40 uger)** vil få niveauet af metronidazol i blodet kontrolleret efter få dages behandling, da der kan opstå en ophobning af lægemiddelstoffet i blodet i løbet af den første leveuge.

#### **Ældre:**

Metronidazol vil blive givet til *ældre* med forsigtighed, især når høje doser er påkrævet. Din læge vil justere dosis ved behov.

#### **Patienter med nyresvigt:**

Det er ikke nødvendigt at justere dosis, hvis du har problemer med nyrerne.

Din læge vil formentlig ikke justere doseringen af medicinen, hvis du er i peritonealdialyse. Din læge kan derimod vælge at reducere doseringen af metronidazol, hvis der påvises forøgede niveauer af metabolitter i dit blod.

Hvis du er i hæmodialyse, vil din læge give dig medicinen igen lige efter hæmodialysen.

#### **Patienter med fremskreden leversvigt:**

Din læge vil reducere dosis. Samtidig vil din læge måle niveauet af metronidazol i blodet.

#### **Behandlingsvarighed**

Behandlingsvarigheden for infektioner er sædvanligvis 7 til 10 dage.

Afhængig af din kliniske tilstand og resultaterne af bakteriologisk vurdering, kan din læge beslutte, at behandlingen skal forlænges. Dette er for at bekæmpe infektioner fra de steder i kroppen, hvor metronidazol har svært ved at nå, eller hvor der er risiko for at blive gensmittet af egen infektion.

#### **Hvis du har brugt for meget Metronidazol "Baxter" Viaflo**

Kontakt lægen eller sundhedspersonalet, hvis du tror, du har fået for meget Metronidazol "Baxter" Viaflo.

#### **Symptomer:**

Hvis du har modtaget mere infusion end du bør, kan du få følgende symptomer:

- kvalme,
- opkastning,
- vanskelighed ved at koordinere bevægelser (ataksi) og
- let desorientering.

Der er ingen symptomer, når for meget af denne medicin er givet til *for tidligt fødte spædbørn*.

#### **Behandling:**

Informér straks din læge, hvis nogle af disse symptomer opstår.

I tilfælde af utilsigtet overdosering vil din læge standse infusionen. Din læge vil foretage de nødvendige foranstaltninger, i henhold til de symptomer du har udviklet.

Hvis du har yderligere spørgsmål angående brug af medicinen, bedes du kontakte din læge.

## **4. Bivirkninger**

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

#### **Alvorlige bivirkninger:**

Følgende alvorlige bivirkninger er sjældne (forekommer hos op til 1 ud af 1000 patienter):

- alvorlig allergisk reaktion (som kan medføre besvimelse, åndedrætsbesvær, mavesmerter eller hævelse af ansigtet og/eller tungen og hals).
- alvorlige neurologiske reaktioner krampeanfald, sygdom i hjernen, sygdom i nerverne som kan forårsage tab af synet, hjernefeber som ikke er forårsaget af bakterier (aseptisk meningitis) eller taleforstyrrelse.
- betændelse i bugspytkirtlen som kan give mavesmerter med udstråling til ryggen (pancreatitis).

- alvorlige hudreaktioner (erythem, alvorlig sygdom med blister i huden, mund, og kønsdele og afskalning af huden).
- uventede infektioner, mundsår, blå mærker, blødende gummer eller kraftig træthed. Dette kan skyldes et blodproblem.

Hvis du oplever nogen af disse alvorlige bivirkninger, skal du straks fortælle det til din læge. Lægen vil stoppe infusionen.

### **Andre bivirkninger:**

Almindelig (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 patienter):

- ubehagelig metalsmag, betændelse i munden og/eller tungen, tør mund
- muskelsmerter

Ikke almindelig (kan forekomme hos op til 1 ud af 100 patienter):

- nedsat antal leukocytter (hvide blodlegemer) påvist ved blodprøver
- hovedpine
- mangel på energi eller styrke

Sjælden (kan forekomme hos op til 1 ud af 1000 patienter):

- nedsat antal af visse typer blodlegemer (agranulocytose, pancytopeni, neutropeni, trombocytopeni) påvist ved blodprøver
- sløvhed
- svimmelhed, hallucinationer
- fornemmelse af at have det dårligt (kvalme, utilpashed), opkastning, diarré
- smerte
- dobbeltsyn eller nærsynethed
- gulfarvning af hud og øjne (gulsot)
- mørkfärvning af urinen
- feber
- Jarisch-Herxheimer-reaktion (reaktion der påvirker hele kroppen, som opstår inden for de første 24 timer efter start af antibiotika ved behandling af visse typer infektioner)
- svaghed, følelsesløshed og smerter sædvanligvis i arme eller ben
- tab af muskelkontrol eller dårlig koordination af bevægelser
- mavesmerter
- hævelse af huden

Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt:

- forstoppelse, nedsat appetit eller appetitløshed
- forvirring
- nedtrykthed
- søvnproblemer
- følelsesløshed, prikken
- muskelstivhed, muskelsammentrækning
- smerter ved vandladning
- kløe, betændelse, hævelse eller udslæt af huden, som undertiden kan være alvorligt, svedtendens
- brystmerter
- kuldegysninger
- leverbetændelse (forhøjet leverenzym)
- akut leversvigt hos patienter med Cockaynes syndrom (se afsnit 2 “Advarsler og forsigtighedsregler”)
- overfølsomhed
- hurtig eller uregelmæssig hjerterytme
- misfarvning af tungen
- følelse af ubehag, sygdom

- delvis nedsat hørelse (hypacusis)
- gentagen udslæt på samme sted ved eksponering (fast udbrud)

### **Indberetning af bivirkninger**

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

Lægemiddelstyrelsen  
Axel Heides Gade 1  
DK-2300 København S  
Websted: [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk)

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

## **5. Opbevaring**

Opbevar dette lægemiddel utilgængeligt for børn.

Brug ikke dette lægemiddel efter den udløbsdato, der står på pakningen efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned. Du vil ikke få medicinen, hvis denne dato er overskredet.

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

Fjern ikke yderposen før medicinen skal anvendes.

Anvend ikke medicinen hvis opløsningen er uklar, eller hvis posen er beskadiget på nogen måde.

Kassér ubrugt opløsning.

## **6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger**

Denne indlægsseddel indeholder ikke alle oplysninger om medicinen. Spørg din læge eller sundhedspersonalet hvis du har spørgsmål eller er i tvivl om noget.

### **Metronidazol "Baxter" Viaflo indeholder**

Det er en isotonisk opløsning.

Aktivt stof: metronidazol. Hver 100 ml indeholder 500 mg metronidazol.

Øvrige indholdsstoffer: dinatriumphosphatdodecahydrat, citronsyremonohydrat, natriumchlorid og vand til injektionsvæsker.

### **Udseende og pakningstørrelser**

Det er en klar opløsningen til infusion beregnet til intravenøs administration.

Opløsningen er i en 100 ml polyolefin/polyamid transparent plastbeholder som beskyttes af et transparent plastovertræk.

Pakningsstørrelsen er: 20 x 100 ml, 50 x 100 ml og 60 x 100 ml.

### **Indehavere af markedsføringstilladelsen**

Baxter A/S  
2860 Søborg

### **Fremstillere**

Vantive Manufacturing Limited  
Moneen Road

Bieffe Medital Sabinánigo  
Ctra de Biescas-Senegué

Castlebar  
County Mayo  
Irland

22666 Sabiñánigo (Huesca)  
Spanien

### **Denne indlægsseddel blev senest revideret 21. marts 2025**

Du kan finde produktresuméet (information til fagpersonale) for Metronidazol "Baxter" Viaflo på [www.produktresume.dk](http://www.produktresume.dk).

---

### **Følgende oplysninger er tiltænkt læger og sundhedspersonale:**

#### **Dosering og indgivelsesmåde:**

##### **Indgivelsesmåde**

Metronidazol "Baxter" Viaflo bør indgives intravenøst med en infusionshastighed på ca. 5 ml/min (eller en pose indgivet i løbet af 20 til 60 minutter). Denne behandlingsform bør erstattes med oral behandling, så snart det er muligt.

##### **Profylakse mod postoperative infektioner forårsaget af anaerobe bakterier**

Hovedsageligt i forbindelse med abdominale (især kolorektale) og gynækologiske kirurgiske indgreb.

Antibiotisk profylakse bør være af kort varighed, primært begrænset til den post-operative periode (24 timer, men aldrig mere end 48 timer). Forskellige indgivelsesforløb er mulige.

Voksne: Intravenøs injektion af en enkelt dosis på 1000 mg-1500 mg 30-60 minutter før operationen eller alternativt 500 mg umiddelbart før, under eller efter operationen, derefter 500 mg hver 8. time.

Børn < 12 år: 20-30 mg/kg givet som en enkelt dosis 1-2 timer før operation.

Nyfødte med en gestationsalder < 40 uger: 10 mg/kg legemsvægt givet som en enkelt dosis før operation.

##### **Anaerobe infektioner**

Intravenøs indgivelse skal bruges initialt, hvis patientens symptomer udelukker oral behandling. Kan indgives på forskellige måder.

Voksne: 1000 mg-1500 mg dagligt som enkeltdosis, eller alternativt 500 mg hver 8. time.

Børn > 8 uger til 12 år: Den sædvanlige daglige dosis er 20-30 mg/kg/dag givet som en enkelt dosis eller fordelt på 7,5 mg/kg hver 8. time. Den daglige dosis kan øges til 40 mg/kg, afhængigt af infektionens alvorlighedsgrad. Behandlingsvarigheden er sædvanligvis 7 dage.

Børn < 8 uger: 15 mg/kg som en enkelt dosis dagligt eller fordelt på 7,5 mg/kg hver 12. time.

Nyfødte med en gestationsalder < 40 uger: akkumulering af metronidazol kan forekomme i den første leveuge, derfor bør koncentrationerne af metronidazol i serum kontrolleres efter nogle få dages behandling.

Oral behandling kan indgives med samme doseringsforløb. Oral behandling bør påbegyndes så hurtigt, som det er muligt.

##### **Behandlingens varighed**

Behandling i syv til ti døgn burde være tilstrækkelig for de fleste patienter, men afhængig af de kliniske og bakteriologiske vurderinger kan lægen beslutte at forlænge behandlingen, f.eks. for at

bekæmpe infektioner fra områder, som ikke kan drænes, eller hvor der er risiko for endogen re-kontaminering med anaerobe patogener fra tarmen, orofarynx eller genitale tractus.

### **Bakteriel vaginose**

Unge: 400 mg 2 gange dagligt i 5-7 dage eller 2000 mg som en enkelt dosis.

### **Urogenital trichomoniasis**

Voksne og unge: 2000 mg som en enkelt dosis eller 200 mg 3 gange dagligt i 7 dage eller 400 mg 2 gange dagligt i 5-7 dage.

Børn < 10 år: 40 mg/ml oralt som en enkelt dosis eller 15-30 mg/kg/dag fordelt på 2-3 doser i 7 dage; må ikke overskride 2000 mg/dosis.

### **Giardiasis**

> 10 år: 2000 mg en gang dagligt i 3 dage, eller 400 mg 3 gange dagligt i 5 dage, eller 500 mg 2 gange dagligt i 7 til 10 dage.

Børn 7 til 10 år: 1000 mg en gang dagligt i 3 dage.

Børn 3 til 7 år: 600 til 800 mg en gang dagligt i 3 dage.

Børn 1 til 3 år: 500 mg en gang dagligt i 3 dage.

Alternativt, angivet i mg per kg legemsvægt: 15-40 mg/kg/dag fordelt på 2-3 doser.

### **Amøbiasis**

> 10 år: 400-800 mg 3 gange dagligt i 5-10 dage.

Børn 7 til 10 år: 200 til 400 mg 3 gange dagligt i 5-10 dage.

Børn 3 til 7 år: 100 til 200 mg 4 gange dagligt i 5-10 dage.

Børn 1 til 3 år: 100 til 200 mg 3 gange dagligt i 5-10 dage.

Alternativt kan doser angives i forhold til legemsvægt: 35 til 50 mg/kg dagligt fordelt på 3 doser i 5 til 10 dage og må ikke overskride 2400 mg/dag.

### **Udryddelse af *Helicobacter pylori* hos pædiatriske patienter:**

Som en del af kombinationsbehandling, 20 mg/kg/dag og må ikke overskride 500 mg 2 gange dagligt i 7-14 dage.

Officielle retningslinjer skal konsulteres før påbegyndelse af behandling.

### **Ældre**

Der bør udvises forsigtighed hos ældre, især ved store doser, selv om den tilgængelige information om dosisjustering er begrænset.

### **Patienter med nyresvigt**

Det er ikke nødvendigt at foretage rutinemæssige justeringer af dosis af metronidazol i tilfælde af nyresvigt.

Det er ikke nødvendigt at justere doseringen rutinemæssigt hos patienter med nyresvigt, der behandles med intermitterende peritonealdialyse (IDP) eller med kontinuerlig ambulant peritonealdialyse (CAPD). Det kan dog være nødvendigt at reducere dosis ved forekomst af høje koncentrationer af metabolitter.

Hos patienter, som er i hæmodialysebehandling, bør metronidazol indgives igen straks efter hæmodialyse.

Patienter i peritonealdialyse, bør overvåges for tegn på toksicitet som følge af den potentielle akkumulering af toksiske metronidazolmetabolitter

### **Patienter med fremskreden leversvigt**

Hos patienter, der lider af fremskredent leversvigt, er det nødvendigt at reducere dosis under overvågning af serumniveauet.

### ***Instruktioner vedrørende anvendelse og håndtering***

Se afsnit 3 i denne indlægsseddel.

Må kun bruges hvis opløsningen er klar, uden synlige partikler, og hvis posen er ubeskadiget. Indgives straks efter isætning af infusionssæt.

Må ikke fjernes fra yderposen før umiddelbart inden brug. Inderposen opretholder produktets sterilitet.

Brug ikke plastposer i serieforbindelser. Dette kan føre til luftemboli på grund af restluft, som trækkes fra primærposen, før indgivelse af væsken fra den sekundære pose er afsluttet.

Såfremt intravenøse opløsninger i fleksible plastbeholdere sættes under tryk for at øge flowhastigheden, kan dette medføre luftemboli, hvis restluften i beholderen ikke udtømmes fuldstændigt inden indgivelse.

Brug af et ventileret intravenøst administrationssæt med ventilen i åben position kan resultere i luftemboli. Ventilerede intravenøse administrationssæt med ventilen i åben position må ikke bruges sammen med fleksible plastbeholdere.

Opløsningen skal indgives med sterilt udstyr ved brug af aseptisk teknik. Udstyret skal primes med opløsningen for at forhindre, at der kommer luft i systemet.

Hos patienter, som får intravenøs væskebehandling, kan Metronidazol "Baxter" Viaflo fortyndes med en passende mængde natriumchloridopløsning 9 mg/ml, glucose 50 mg/ml- natriumchlorid 9 mg/ml-opløsning, glucose 50 mg/ml eller kaliumchlorid (20 og 40 mmol/l) infusioner.

Brug af forkert indgivelsesteknik kan føre til feberreaktioner på grund af mulig tilførsel af pyrogener. I tilfælde af bivirkninger skal infusionen straks afbrydes.

### ***Additiver:***

Additiver, som vides eller fastslås at være uforligelige, må ikke anvendes.

Før der tilsættes et stof eller et lægemiddel, skal det kontrolleres, at det er opløseligt og stabilt i metronidazol og at pH af metronidazol er passende. Additiver kan være uforligelige. Når der tilsættes additiver, skal brugsanvisningen for det lægemiddel, der tilsættes, og anden relevant litteratur konsulteres (se pkt. 6.2).

Bland opløsningen grundigt, når der er tilsat additiver.

Hvis der efter tilsætningen ses en farveændring og/eller bundfald, uopløselige komplekser eller krystaller, må opløsningen ikke anvendes.

Opbevar ikke opløsninger, der indeholder additiver.

Produktet bør anvendes umiddelbart efter åbning.

Kasseres efter engangsbrug.

Kassér ubrugt opløsning.

Delvist brugte poser må ikke tilsluttes igen.

1. Åbning

- a. Tag Viaflo-posen ud af yderposen umiddelbart før brug.
- b. Undersøg for små utætheder ved at klemme fast på inderposen. Hvis der er utætheder, kasseres posen, da steriliteten er brudt.
- c. Undersøg opløsningen for uklarheder og urenheder. Hvis opløsningen er uklar eller indeholder urenheder, kasseres posen.

2. Forberedelse til indgivelse

Anvend sterilt udstyr til forberedelse og indgivelse.

- a. Hæng posen op på stativet.
- b. Fjern plastbeskyttelsen fra porten i bunden af posen:
  - tag fat i den lille vinge på porten med den ene hånd,
  - tag fat i den store vinge på låget med den anden hånd og drej,
  - låget vil løsne sig.
- c. Brug aseptisk teknik til klargøring af infusionen.
- d. Tilslut et infusionssæt. Følg infusionssættets anvisninger for tilslutning, priming af sættet og indgivelse af opløsningen.