# Gebrauchsinformation: Information für Anwender

# Bucain® 5 mg/ml

## Injektionslösung Durchstechflasche Bupivacainhydrochlorid

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dieses Arzneimittel wurde Ihnen
- persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwer-den haben wie Sie. Wenn Sie Nebenwirkungen
- bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4. Was in dieser Packungsbeilage steht

### Was ist Bucain und wofür wird es angewendet?

- 2. Was sollten Sie vor der Anwendung von
- Bucain beachten? 3. Wie ist Bucain anzuwenden?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Bucain aufzubewahren? 6. Inhalt der Packung und weitere
- Informationen
- 1. Was ist Bucain und wofür wird es

#### angewendet? Bucain ist ein Lokalanästhetikum (Arzneimittel zur örtlichen Betäubung)

vom Säureamid-Typ (Carbonsäureamid des Anilins) mit Langzeitwirkung Bucain wird zur Betäubung (Anästhesie) bestimmter Körperteile angewendet. Es

blockiert die Schmerzempfindung oder lindert Schmerzen. Es wird angewendet um: Bestimmte Körperteile während einer

Operation bei Erwachsenen und

- Kindern über 12 Jahren zu betäuben. Schmerzen bei Erwachsenen, Kleinkindern und Kindern über 1 Jahr zu lindern.
- <u>Spinalanästhesie</u>

#### Bucain wird zur Betäubung (Anästhesie) bestimmter Körperteile während einer

thesie)

Operation bei Erwachsenen und Kindern aller Altersklassen angewendet. 2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Bucain beachten?

#### Bucain darf nicht angewendet werden, wenn Sie allergisch gegen Bupivacain hydrochlorid, andere Lokalanästhetika

# vom Amid-Typ oder einen der in

- Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind bei schweren Störungen des Herz-Reizleitungssystems bei akut dekompensierter Herzinsuffizi-
- enz (akutes Versagen der Herzleistung) zur intravasalen Injektion (Einspritzen in ein Blutgefäß)
- zur Betäubung des Gebärmutterhalses in der Geburtshilfe (Parazervikalanäs-
- in Kombination mit Adrenalin bei bestimmten Anästhesie-Techniken (z. B. Peniswurzelblock, Oberst-Block)
- zur Betäubung von bestimmten Körperteilen, bei denen Bereiche mit Endarterien betroffen sind. Zusätzlich sind die speziellen Gegenanzeigen für die Spinal- und die Periduralanästhesie zu beachten, wie z. B.

erhöhter Hirndruck Zur Durchführung einer rückenmarksnahen Anästhesie (Periduralanästhesie,

nicht korrigierter Mangel an Blutvolumen erhebliche Störungen der Blutgerinnung

Spinalanästhesie) unter den Bedingungen einer Blutgerinnungsprophylaxe siehe unter "Welche Vorsichtsmaßnahmen

müssen beachtet werden?" am Ende der Packungsbeilage. Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt,

Apotheker oder dem medizinischen

Fachpersonal, bevor bei Ihnen Bucain angewendet wird, insbesondere bei Nieren- oder Lebererkrankung Gefäßverschlüssen Arteriosklerose (Gefäßverkalkung)

Nervenschädigung durch Zuckerkrankheit

Injektion in ein entzündetes (infiziertes)

- Kindern unter 12 Jahren, da Bucain für einige Injektionstechniken zur Betäubung bestimmter Körperteile bei jüngeren Kindern nicht geprüft wurde. Bucain wurde bei Kindern unter 1 Jahr nicht
- Befragen Sie hierzu bitte Ihren Arzt. Dies gilt auch, wenn diese Angaben bei Ihnen früher einmal zutrafen. Hinweis Die Durchführung der Spinalanästhesie bei Jugendlichen und Erwachsenen bis

ca. 30 Jahre wird wegen der in diesen

Altersgruppen häufig auftretenden postspinalen Kopfschmerzen nicht

empfohlen. Ältere Patienten Vornehmlich bei älteren Patienten kann eine plötzliche arterielle Hypotension als

# Komplikation bei Periduralanästhesie mit

geprüft.

Bucain auftreten Anwendung von Bucain zusammen mit anderen Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Arzt oder Apothe-ker, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen

Die gleichzeitige Gabe gefäßverengender Arzneimittel führt zu einer längeren Wirkdauer von Bucain.

andere Arzneimittel anzuwenden.

Bei gleichzeitiger Anwendung von

Aprindin und Bucain ist eine Summation der Nebenwirkungen möglich. Aprindin hat aufgrund der chemischen Struktur-

ähnlichkeit mit Lokalanästhetika ähnliche Nebenwirkungen. Ein toxischer Synergismus wird für zentrale Analgetika und Ether beschrieben. Kombinationen verschiedener Lokalanästhetika rufen additive Wirkungen am kardiovaskulären System und ZNS

hervor. Die Wirkung nichtdepolarisierender Muskelrelaxanzien wird durch Bucain verlängert. Anwendung von Bucain zusammen mit

#### Keine Angaben. Schwangerschaft und Stillzeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten schwanger zu sein oder beabsichtigen schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung

Nahrungsmitteln und Getränken

dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat. Die Anwendung von Bupivacain in der Frühschwangerschaft sollte nur unter strengster Nutzen-/Risiko-Abschätzung

erfolgen, da im Tierversuch fruchtschädigende Wirkungen beobachtet worden sind und mit einer Anwendung von Bupivacain am Menschen während der Frühschwangerschaft keine Erfahrungen vorliegen. Als mögliche Komplikation des Einsatzes

von Bupivacain in der Geburtshilfe ist das Auftreten einer arteriellen Hypotension (Blutdruckabfall) bei der Mutter anzusehen. Geburt kann es zu neurophysiologischen Beeinträchtigungen des Neugeborenen Bei der Gabe von Bupivacain unter der

Geburt (Epiduralanästhesie) sind beim

Nach Gabe von Bupivacain unter der

Neugeborenen dosisabhängige Grade von Zyanose und neurologische Auffälligkeiten (unterschiedliche Grade der Wachheit und der visuellen Wahrnehmung) aufgetreten. Letztere dauerten die ersten Lebenswo-Da im Zusammenhang mit der Anwendung

von Bupivacain bei Parazervikalblockade über fetale Bradykardien und Todesfälle berichtet worden ist, darf Bucain nicht zur Parazervikalanästhesie verwendet werden. Nach geburtshilflicher Periduralanästhesie mit Bupivacain konnte bei fünf Frauen in

einem Zeitraum von 2 bis 48 Stunden nach der Geburt kein Bupivacain in der Muttermilch nachgewiesen werden (Nachweis grenze < 0,02 µg/ml, maximale maternale Serumspiegel von 0,45  $\pm$  0,06  $\mu$ g/ml). Über die Auswirkungen einer Spinalanäs-thesie mit Bupivacain während der Stillzeit

liegen keine Erkenntnisse hinsichtlich Sicherheit und Unbedenklichkeit vor. Eine Periduralanästhesie mit Bupivacain unter der Geburt ist kontraindiziert, wenn

massive Blutungen drohen oder bereits vorhanden sind (beispielsweise bei tiefer Implantation der Plazenta oder nach vorzeitiger Plazentalösung). Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

#### Bei Anwendung von Bucain muss vom Arzt im Einzelfall entschieden werden, ob der

Patient aktiv am Straßenverkehr teilnehmen oder Maschinen bedienen darf. Bucain enthält Natrium Bucain 5 mg/ml – Durchstechflasche zu

## 20 ml: Dieses Arzneimittel enthält 3,1 – 3,8 mg

Natrium (Hauptbestandteil von Kochsalz/

Speisesalz) pro Milliliter. Dies entspricht 0,16 – 0,19 % der für einen Erwachsenen empfohlenen maximalen täglichen Natriumaufnahme mit der Nahrung. <u>Bucain 5 mg/ml – Durchstechflasche zu</u> 50 ml: Dieses Arzneimittel enthält 3,1 – 3,5 mg

Natrium (Hauptbestandteil von Kochsalz/

Speisesalz) pro Milliliter. Dies entspricht 0,16 – 0,18 % der für einen Erwachsenen empfohlenen maximalen täglichen Natriumaufnahme mit der Nahrung. 3. Wie ist Bucain anzuwenden? Bucain wird Ihnen von einem Arzt verabreicht, der über das nötige Wissen

#### und über die entsprechenden Erfahrungen mit den Methoden der Lokalanästhesie

verfügt. Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihr Arzt Bucain nicht anders verordnet hat. Grundsätzlich gilt, dass nur die kleinste

Dosis verabreicht werden darf, mit der die gewünschte ausreichende Anästhesie erreicht wird. Die Dosierung ist entspre chend den Besonderheiten des Einzelfalles

individuell vorzunehmen. Die Angaben für die empfohlenen Dosen gelten für Erwachsene mit einer durchschnittlichen Körpergröße bei einmaliger (einzeitiger) Anwendung.

1 ml Bucain enthält 5 mg Bupivacainhyd-

Brachialplexus-Blockade 15 - 30 ml Intercostal-Blockade, pro Segment 3 - 5 ml

10 - 15 ml

<u>Dosierungsbeispiele:</u>

lateralis-Blockade

Nervus-cutaneus-femoris-

Nervus-femoralis-Blockade 5 - 10 ml Nervus-ischiadicus-Blockade 10 - 20 ml 2 -Nervus-mandibularis-Blockade 5 ml Nervus-maxillaris-Blockade 5 ml Nervus-phrenicus-Blockade 5 ml 3 -Nervus-suprascapularis-Blockade 8 ml Parazervikal-Blockade, pro Seite 5 ml Paravertebral-Blockade 5 -8 ml Periduralanästhesie, pro Segment 1 ml 20 - 30 ml Psoas-Kompartiment-Blockade Sacral-Blockade 15 - 20 ml Spinalanästhesie 2 -3 ml . Trigeminus-Blockade 0,5 -4 ml 3-in-1-Block (Plexus-lumbalis-Blockade) 10 - 30 ml Die empfohlene Maximaldosis bei einzeitiger Anwendung beträgt bis zu 2 mg Bupivacainhydrochlorid pro kg Körpergewicht, das bedeutet z. B. für einen 75 kg schweren Patienten 150 mg Bupivacainhydrochlorid, entsprechend 30 ml Bucain.

Bei Patienten mit bestimmten Vorerkrankungen (Gefäßverschlüssen, Arteriosklerose oder Nervenschädigung bei Zuckerkrankheit) ist die Dosis ebenfalls um ein Drittel zu verringern. Bei eingeschränkter Leber- oder Nieren

funktion können besonders bei wiederholter Anwendung erhöhte Plasmaspiegel

auftreten. In diesen Fällen wird ebenfalls

ein niedrigerer Dosisbereich empfohlen.

Bei Patienten mit reduziertem Allgemein-

zustand müssen grundsätzlich kleinere

Dosen angewendet werden.

In der geburtshilflichen Periduralanästhesie ist wegen der veränderten anatomischen Verhältnisse eine Dosisreduktion um etwa ein Drittel erforderlich. Anwendung bei Kindern und Jugendlichen Abhängig von der Art der erforderlichen Analgesie wird Bucain von einem

Anästhesisten, der in den Anästhesietechniken bei Kindern erfahren ist, entweder

langsam in den Epiduralraum (Teil der Wirbelsäule) oder andere Teile des Körpers gespritzt. Die Dosierung hängt von Alter und Gewicht des Patienten ab und wird vom Anästhesisten bestimmt. <u>Spinalanästhesie bei Kindern und</u> Jugendlichen: Bucain wird von einem Anästhesisten, der

in den Anästhesietechniken bei Kindern erfahren ist, langsam in den Spinalkanal (Teil der Wirbelsäule) gespritzt. Die Dosierung hängt von Alter und Gewicht des Patienten ab und wird vom Anästhesisten bestimmt.

**Art der Anwendung** Bucain ist zur intracutanen, intramuskulä-

ren, subcutanen, epiduralen,

intraartikulären, intrathekalen, periartikulären, perineuralen, periostalen und perivasalen Injektion bestimmt. Zur Spinalanästhesie wird Bucain subdural appliziert, für andere rückenmarksnahe

Leitungsanästhesien peridural injiziert. Zur Infiltrationsanästhesie wird Bucain in einen umschriebenen Bezirk in das Gewebe eingespritzt (Infiltration). Zur peripheren Leitungsanästhesie, Schmerztherapie und Sympathikusblockade wird Bucain in Abhängigkeit von den anatomischen Verhältnissen nach gezielter Punktion lokal appliziert. Bucain sollte nur von Personen mit

entsprechenden Kenntnissen zur erfolgreichen Durchführung der jeweiligen Anästhesieverfahren angewendet werden. Grundsätzlich gilt, dass bei kontinuierlicher Anwendung niedrig konzentrierte Lösungen

appliziert werden Eine wiederholte Anwendung bezieht sich in erster Linie auf die Plexusanästhesie.

Zur Orientierung gilt:

Für die Katheter-Plexusanästhesie des Armes kann 12 Stunden nach der ersten Injektion der Maximaldosis (0,5 %) eine zweite Injektion von 30 ml Bupivacain-hydrochlorid (0,25 %) und nach weiteren 10,5 Stunden eine dritte Injektion von 30 ml

Bupivacainhydrochlorid (0,25 %) vorgenommen werden.

Die wiederholte Anwendung dieses Arzneimittels kann aufgrund einer Tachyphylaxie (rasche Toleranzentwicklung gegenüber dem Arzneimittel) zu Wirkungs einbußen führen.

Die Injektionslösung ist nur zur einmaligen Entnahme vorgesehen. Die Anwendung muss unmittelbar nach Öffnung der Durchstechflasche erfolgen. Nicht verbrauchte Reste sind zu verwerfen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von Bucain zu stark oder zu schwach ist.

# Wenn Sie eine größere Menge Bucain erhalten haben, als Sie sollten Neurologische Symptome in Form von

Ohrgeräuschen (Tinnitus) oder unwillkürlichen, wiederholten Augenbewegungen (Nystagmus) bis hin zu generalisierten Krämpfen können als Folge einer unbeabsichtigten intravenösen Applikation oder bei abnormen Resorptionsverhältnissen auftreten. Als kritische Schwellendosis wird eine Konzentration von 2,2 bis 4 μg Bupivacain pro ml Blutplasma angesehen. Die Zeichen einer Überdosierung lassen

Symptomkomplexen zuordnen und unter Berücksichtigung der Intensitätsstärke gliedern: a) Zentralnervöse Symptome Leichte Intoxikation:

sich zwei qualitativ unterschiedlichen

Kribbeln in den Lippen und der Zunge, Taubheit im Mundbereich, Ohrensausen, metallischer Geschmack, Angst, Unruhe, Zittern, Muskelzuckungen, Erbrechen, Desorientiertheit. Mittelschwere Intoxikation: Sprachstörung, Benommenheit, Übelkeit, Erbrechen, Schwindel, Schläfrigkeit,

Verwirrtheit, Zittern, choreiforme Bewegungen (bestimmte Form von Bewegungsunruhe), Krämpfe (tonisch-klonisch), weite Pupillenöffnung, beschleunigte Atmung. Schwere Intoxikation: Erbrechen (Erstickungsgefahr), Schließmuskellähmung, Muskeltonusverlust, Reaktions- und Bewegungs-

losigkeit (Stupor), irreguläre Atmung, Atemstillstand, Koma, Tod.

Herzklopfen, erhöhter Blutdruck, beschleunigter Herzschlag, beschleunigte Atmung. Mittelschwere Intoxikation: Beschleunigter Herzschlag, Herzrhythmusstörungen (Arrhythmie), Sauerstoff-

b) Kardiovaskuläre Symptome Leichte Intoxikation:

mangel, Blässe. Schwere Intoxikation: Starke Sauerstoffunterversorgung (schwere Zyanose), Herzrhythmusstö-

Blutdruckabfall, primäres Herzversagen, Kammerflimmern, Asystolie). Bei rascher Anflutung des Lokalanästhetikums können die schweren Symptome sofort auftreten, ohne dass vorher leichtere Symptome zu registrieren sind. Es sind die folgenden Gegenmaßnahmen

rungen (verlangsamter Herzschlag,

Sofortige Unterbrechung der Zufuhr von

erforderlich:

- Freihalten der Atemwege Zusätzlich Sauerstoff zuführen; falls
- notwendig mit reinem Sauerstoff assistiert oder kontrolliert beatmen (zunächst über Maske und mit Beatmungsbeutel, dann erst über einen
- Trachealtubus). Die Sauerstofftherapie darf nicht bereits bei Abklingen der Symptome, sondern erst dann abgesetzt werden, wenn alle Vitalfunktionen zur Norm zurückgekehrt sind. Sorgfältige Kontrolle von Blutdruck, Puls und Pupillenweite Diese Maßnahmen gelten auch für den Fall einer totalen Spinalanästhesie, deren
- und Schläfrigkeit sind; letztere kann in Bewegungslosigkeit und Atemstillstand übergehen.

Weitere mögliche Gegenmaßnahmen sind:

erste Anzeichen Unruhe, Flüsterstimme

Bei einem akuten und bedrohlichen Blutdruckabfall sollte unverzüglich eine Flachlagerung des Patienten mit Hochlagerung der Beine erfolgen und ein Beta-Sympathomimetikum langsam intravenös injiziert werden (z. B. 10 bis 20 Tropfen einer Lösung von 1 mg Isoprenalin in 200 ml Glukoselösung). Zusätzlich ist eine Volumensubstitution

Lösungen). Bei erhöhtem Vagotonus (Bradykardie) wird Atropin (0,5 bis 1,0 mg i.v.) verabreicht. Bei Verdacht auf Herzstillstand sind die erforderlichen Maßnahmen der Reanimation durchzuführen. Konvulsionen werden mit kleinen,

wiederholt verabreichten Dosen

ultrakurz-wirkender Barbiturate (z. B. Thiopental-Natrium 25 bis 50 mg) oder

mit Diazepam 5 bis 10 mg i.v. behandelt; dabei werden die Dosen fraktioniert bis

vorzunehmen (z. B. mit kristalloiden

zum Zeitpunkt der sicheren Kontrolle verabreicht. Grundsätzlich ist darauf hinzuweisen, dass in vielen Fällen bei Anzeichen von Krämpfen die obligate Sauerstoffbeatmung zur Behandlung ausreicht. Bei anhaltenden Krämpfen werden Thiopental-Natrium (250 mg) und ein

kurzwirksames Muskelrelaxans verabreicht und nach Intubation wird mit 100% Sauerstoff beatmet. Die Krampfschwellendosis kann beim Menschen individuell unterschiedlich sein. Als Untergrenze werden 2,2 μg/ml Blutplasma angegeben.

Lokalanästhetika! Wenn die Anwendung von Bucain vergessen wurde Falls Sie der Meinung sind, dass Sie eine

Zentral wirkende Analeptika sind

kontraindiziert bei Intoxikation durch

### Dosis versäumt haben, sprechen Sie bitte mit Ihrem Arzt oder mit dem medizinischen Fachpersonal.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das

# 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

medizinische Fachpersonal.

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Die möglichen Nebenwirkungen nach

Anwendung von Bucain entsprechen weitgehend denen anderer Lokalanästhetika vom Säureamid-Typ. Unerwünschte, systemische Wirkungen, die bei Überschreiten eines Blutplasmaspiegels von 1,2 bis 2 µg Bupivacain pro ml auftreten können, sind methodisch

(aufgrund der Anwendung), pharmakodynamisch oder pharmakokinetisch bedingt und betreffen das Zentralnerven- und das Herzkreislaufsystem. a) Methodisch bedingt: Infolge der Injektion zu großer Lösungsmengen. Durch unbeabsichtigte Injektion in ein

Durch unbeabsichtigte Injektion in den Spinalkanal (intrathekal) bei vor-

Durch hohe Periduralanästhesie oder

gesehener Periduralanästhesie.

Spinalanästhesie (massiver Blut-

Blutgefäß.

druckabfall).

In äußerst seltenen Fällen können allergische Reaktionen auftreten Nach einer Spinalanästhesie treten häufig Harnblasenfunktionsstörungen auf. Im Zusammenhang mit der Anwendung von Bupivacain während einer Epiduralanästhesie ist über einen Fall von maligner Hyperthermie berichtet worden. Epidural angewendetes Bupivacain hemmt die Thrombozytenaggregation.

b) Pharmakodynamisch bedingt:

c) Pharmakokinetisch bedingt: Als mögliche Ursache für Nebenwirkungen müssen auch eventuelle abnorme Resorptionsverhältnisse oder Störungen beim Abbau in der Lebei oder bei der Ausscheidung durch die Niere in Betracht gezogen werden Zusätzliche Nebenwirkungen bei Kindern

und Jugendlichen: Nebenwirkungen bei Kindern sind vergleichbar mit denen bei Erwachsenen. Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und

Medizinprodukte Abt. Pharmakovigilanz Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3 D-53175 Bonn Website: www.bfarm.de anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden,

können Sie dazu beitragen, dass mehr

Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden. 5. Wie ist Bucain aufzubewahren? Bewahren Sie dieses Arzneimittel für

# Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Behältnis und der äußeren Umhül-

lung nach "verw. bis" bzw. "verwendbar bis" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats. Hinweis auf Haltbarkeit nach Anbruch oder Zubereitung

# Die Injektionslösung ist nur zur einmaligen Anwendung bestimmt. Die Anwendung muss unmittelbar nach Öffnung der

Durchstechflasche erfolgen. Nicht verbrauchte Reste sind zu verwerfen. Sie dürfen dieses Arzneimittel nicht verwenden, wenn Sie Folgendes bemerken: Die Lösung ist nicht klar und

das Behältnis ist nicht unversehrt. Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z.B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in

Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter **www.bfarm.de**/ arzneimittelentsorgung 6. Inhalt der Packung und weitere Informationer Was Bucain enthält

#### Der Wirkstoff ist: Bupivacainhydrochlorid.

## 1 ml Injektionslösung enthält 5 mg

Bupivacainhydrochlorid. Die sonstigen Bestandteile sind:

Natriumchlorid, Natriumhydroxid, Wasser für Injektionszwecke.

Wie Bucain aussieht und Inhalt der Packung Bucain 5 mg/ml Injektionslösung

# Durchstechflasche steht in folgenden Packungsgrößen zur Verfügung:

Durchstechflaschen zu 20 ml: 1 Durchstechflasche 10 Durchstechflaschen

50 Durchstechflaschen Durchstechflaschen zu 50 ml: 1 Durchstechflasche

10 Durchstechflaschen 50 Durchstechflaschen **Pharmazeutischer Unternehmer** Eugia Pharma (Malta) Limited

Vault 14, Level 2, Valletta Waterfront, Floriana FRN 1914 Malta Mitvertrieb

PUREN Pharma GmbH & Co. KG

#### Telefax: 089/558909 - 240 Hersteller Solupharm

Willy-Brandt-Allee 2 81829 München

beachtet werden?

Telefon: 089/558909 - 0

Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH Industriestraße 3 34212 Melsungen Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im August 2022.

Zur Vermeidung von Nebenwirkungen sollten folgende Punkte beachtet werden: Bei Risikopatienten und bei Verwendung

höherer Dosierungen (mehr als 25 % der

Die folgenden Informationen sind für

medizinisches Fachpersonal bestimmt:

Welche Vorsichtsmaßnahmen müssen

#### maximalen Einzeldosis bei einzeitiger Gabe) intravenösen Zugang für Infusion anlegen (Volumensubstitution) Dosierung so niedrig wie möglich

wählen. In der Regel keinen Vasokonstriktorzusatz verwenden.

- Korrekte Lagerung des Patienten beachten. Vor Injektion sorgfältig in zwei Ebenen aspirieren (Drehung der Kanüle). Vorsicht bei Injektion in infizierte Bereiche (aufgrund verstärkter Resorption bei herabgesetzter Wirksamkeit).
- Allgemeine und spezielle Kontraindikationen sowie Wechselwirkungen mit anderen Mitteln beachten.

Lokalanästhetikums ist darauf zu achten.

dass das Instrumentarium zur Wiederbele-

bung (z. B. zur Freihaltung der Atemwege

Vor der periduralen Injektion des

Injektion langsam vornehmen. Blutdruck, Puls und Pupillenweite kon-

trollieren.

und zur Sauerstoffzufuhr) und die Notfallmedikation zur Therapie toxischer Reaktionen sofort verfügbar sind Es ist zu beachten, dass unter Behandlung mit Blutgerinnungshemmern (Antikoagu-

lanzien, wie z.B. Heparin), nichtsteroidalen Antirheumatika oder

Plasmaersatzmitteln nicht nur eine versehentliche Gefäßverletzung im Rahmen der Schmerzbehandlung zu ernsthaften Blutungen führen kann, sondern dass allgemein mit einer erhöhten Blutungsneigung gerechnet werden muss. Gegebenenfalls sollten die Blutungszeit und die aktivierte partielle Thromboplastinzeit (aPTT) bestimmt, der Quick-Test durchgeführt und die Thrombozytenzahl überprüft werden. Diese Untersuchungen sollten bei Risikopatienten auch im Falle einer Low-dose-Heparinprophylaxe

niedriger Dosis) vor der Anwendung von Bucain durchgeführt werden. Eine Anästhesie bei gleichzeitiger Vorsorge-therapie zur Vermeidung von Thrombosen (Thromboseprophylaxe) mit niedermolekularem Heparin sollte nur unter besonderer Vorsicht durchgeführt werden.

Bei bestehender Behandlung mit nicht-steroidalen Antirheumatika (z. B. Acetyl-

402979133

(vorsorgliche Behandlung mit dem

Blutgerinnungshemmer Heparin in

salicylsäure) wird in den letzten fünf Tagen vor einer geplanten rückenmarksnahen Injektion eine Bestim-**PUREN** mung der Blutungszeit als not-

wendig angesehen.

GI-911-0822-v1.0-P