

## Fl - Pakkauseloste: Tietoa käyttäjälle

# Fluconazole B. Braun 2 mg/ml infuusioneste, liuos

flukonatsoli

Lue tämä pakkauseloste huolellisesti, ennen kuin aloitat lääkkeen käytämisensä, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkauseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttyä vähän lääkärin tai apteekkienkilökkunnan puoleen.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökkunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselostessa. Ks. konta 4.

### Tässä pakkauselosteessa kerrottaa:

1. Mitä Fluconazole B. Braun on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä ennen kuin saat Fluconazole B. Braun -infuusionestettä
3. Miten Fluconazole B. Braun -infuusionestettä annetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Fluconazole B. Braun -infuusionesteen säilyttäminen
6. Pakkausen sisältö ja muuta tietoa

### 1. Mitä Fluconazole B. Braun on ja mihin sitä käytetään

Fluconazole B. Braun kuuluu sienilääkkeiden lääkeryhmiin. Sen vaikuttava aine on flukonatsoli.

Fluconazole B. Braun -valmistetta käytetään sienien aiheuttamien infektioiden hoitoon sekä sieni-infektioiden estämiseen. Sieni-infektioiden vaikuttaminen aiheuttaa *Candida*-nimen hiivä.

#### Aikuiset

Lääkäri voi määräätä sinulle tästä lääketä seuraavan tyypisteen sieni-infektioiden hoitoon:

- kryptokokkin aiheuttama avokalvontulehdus – sieni-infektiota aiwoissa
- koksidioidomykoosi – keuhkopukki ja keuhkojen sairaus
- infektiota, jonka aiheuttaja on *Candida* ja jota esiintyy verenkirossa, elimissä (esim. sydämessä, keuhkoissa) tai virtateissä
- limakalvon sammas – suun, nielen limakalvinfektiota ja hammasproteeseihin liittyvät suun havaumat.

Siinä voidaan ottaa Fluconazole B. Braun -valmistetta myös:

- kryptokokkiaiavalkontulehduskuuden uusiutumisen estoon
- limakalvon sammaksien uusiutumisen estoon
- *Candida*-infektioiden estoon (jos immuuniijärjestelmäsi on heikko eikä toimi kunnolla)
- kryptokokkiaiavalkontulehduskuuden uusiutumisen estoon.

### 2. Mitä sinun on tiedettävä ennen kuin käytät Fluconazole B. Braun -infuusionestettä

#### Älä käytä Fluconazole B. Braun -infuusionestettä

- jos olet allerginen flukonatsolle, jollekin muulle sieni-infektiotien hoitoon aiemmin käytävässä lääkkeessä tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (luettelohdossa 6). Oireita voivat olla kuituna, ihon punoitus tai hengitysvaikeudet.

- jos käytät astemitsolia, terfenadinia (antihistamiineja allergioihin hoitoon)
- jos käytät sisapridia (mahavaivojen hoitoon)
- jos käytät kinitiiniä (sydämen rytmihäiriöiden hoitoon)
- jos käytät erytromysiiniä (antibiootti infektioiden hoitoon)

#### Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärillä kanssa ennen kuin sinulle annetaan Fluconazole B. Braun -valmistetta

- jos sinulla on makseen tai munuaisten toimintahäiriötä

- jos sinulla on sydänsairaus, sydämen rytmihäiriö mukaan lukien

- jos veresi kalium-, kalium- tai magnesiumpituisoista on yli 400 mmol/l

- jos sinulla on ilmaantunut valkeita ihoreaktioita (kutina, ihon punoitus tai hengitysvaikeudet)

- jos sinulle ilmaantuu lisämäunaisten vajaatoiminnan oireita (jatkuva tai pitkäkestoinen väsyväisyys, lihasherkkyydys, ruokahalluttomus, painonlaatu, vatsakipu). Lisämäunaisten vajaatoiminnassa lisämäunaisten evi tuottaa riittävän tiettyjä steroidihormoneja, kuten kortisolisia

- jos sinulla on jousku kehittynyt valkeaa-asteista ihottumaa tai ihon kuoriutumista, rakkuloita ja/tai suun havaumia Fluconazole B. Braun -valmisteen estoon (jos immuniijärjestelmäsi on heikko eikä toimi kunnolla)

- jos sieni-infektiota ei parane, koska muunlainen sienilääkehoito voi olla tarpeen.

Fluconazole B. Braun -valmisteen käytössä on raportoitu vakavia ihereaktoita, mukaan lukien yleisöireitä eosinofilliäri oireyhtymää (DRESS). Jos havaitset näihin vakiavain ihereaktioihin liittyviä oireita, jotka kuuvataan kohdassa 4, lopetta Fluconazole B. Braun -valmisteen käytäminen ja hakeudu heti lääkärin.

#### Muut lääkevalmisteet ja Fluconazole B. Braun

Kerro lääkärille, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käytänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

Kerro lääkärille välttämättä, jos käytät astemitsolia, terfenadiinia (antihistamiineja allergioihin hoitoon), sisapridia (mahavaivojen hoitoon) tai pimotsidia (psykkisten sairauskiven hoitoon), kinitiiniä (sydämen rytmihäiriöiden hoito), tai erytromysiiniä (antibiootti infektioiden hoitoon), koska niitä ei saa käytävä samanaikaisesti Fluconazole B. Braun -valmisteen kanssa (ks. kohta Älä käytä Fluconazole B. Braun -infuusionestettä).

Jollakin lääkeellä voi olla yhteisvaikutusta Fluconazole B. Braun -infuusionesteen kanssa. Varmista, että lääkäri on tietoinen, jos käytät jollakin seuraavista lääkeistä:

- rifampisini, rifabutiini tai atsitsomiyini (antibiootteja infektioiden hoitoon)

- abrositoniibi (atopoissieni ihottumisen eli atooppisen ekseeman hoitoon)

- alfenantiili, fentanyili (anestesi-aineita)

- amiodaroni (sydämen rytmihäiriöiden hoitoon)

- amitriptylliini, nortriptylliini (mäsenlauslääkeitä)

- amfoterisiumi, B. vonrikonatsoli (sienilääkeitä)

- verenhevosnässieni, verenosuistosten estämiseen (varfariniin tai samankaltaiset lääkeet)

- bentosodiatsepiini (midatsolaami, triatsolaami tai samankaltaiset lääkeet), joita käytetään unilääkeiden tai ahdistuneisuuden hoitoon

- karbamatepiini, fenitoiini (kouristuskohtauksen hoitoon)

- nifedipiini, isradipipiini, amlodipiini, felodipiini, verapamiili, hydroklooridisipidi (neesteenoipaliinidien hoitoon) ja losartaani (verenpainetaudin eli korkean verenpaineen hoitoon)

- olaparibi (munasarijäyvän hoitoon)

- siklosporiini, everolomiisi, sirolomiisi tai takrolomiisi (elinsiirteen hyliksemisen estämiseen)

- syklosfamidi, ympä-alkaloideit (vinkristiini, vinblastiini tai samankaltaiset lääkeet) syöven hoitoon

- halofantriini (malariälääke)

- statiini (atorvastatini, simvastatini ja fluvastatini tai samankaltaiset lääkeet) veren kolesterolipitoisuuden pienentämiseen

- metadon (kipulääke)

- selektoxisi, fibrubiprofeeni, naproseeni, ibuprofeeni, lornoksikaami, meloksikaami, dikklofenaakki (tulehduskipulääkkeitä)

- ehdäisyisäteletti

- prednisoni (steroidi)

- tsidovudini, tunnettaan myös nimellä AZT; sakinaviri (HIV-lääke)

- diabeteslääkeet, kuten klooripropamidi, glibenklamidi, glipitsidi tai tolbutamidi

- teofylliini (astmalääke)

- tofaatinibi (nivelerulääke)

- tolvaptani, jota käytetään hyponatremian hoitoon (alihainen veren natriumpituisuus) tai munuaisten toiminnan heikkenemisen hidastamiseen

- A-vitamiini (ravitolipoli)

- ivakatoni (yksin tai yhdistelmänä muiden lääkkeiden kanssa kystisen fibrosis hoitoon)

- ibritinibi (verisjäyvän hoitoon)

- lurasidoni (skitsofrenian hoitoon).

Raskaus ja imetys

Jos olet raskasta tai imetti, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimistä, kysy lääkäristä neuvoa ennen tämän lääkkeen käytöä.

Älä ottu Fluconazole B. Braun -valmisteita, jos olet raskaana, epäilet olevasi raskaana, yrität tulla raskaaksi tai imetti, ellei lääkäri ole sitä erityisesti määritellyn. Jos tulet raskaaksi tämän lääkkeen käytön aikana tai 1 viikon kuluessa viimeisimmin raskauskolmanneksen voi lisätä keskenmenon riskiä. Flukonatsolin käyttö pieninä annoksina ensimmäisen raskauskolmanneksen aikana voi lisätä hieman riskiä, ettei syntyy vällä vauvalla on synnytävästi läuden ja/tai ihasten poikkeavuuksia.

Imetystä voi jatkaa 150 mg:n flukonatsolin kerta-annosnaan jälkeen.

Pirkkäikäisemmän flukonatsolihoidon (toistuvan annostelun) yhteydessä imetystä ei saa jatkaa.

#### Ajamineen ja koneiden käyttö

Ajoneuvolla ajettavaa tai koneita käytettäessä on otettava huomioon, että toisinaan voi esiintyä huimausta tai kouristuskohauksia.

Lääke voi heikentää kykyä kuljeuttaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaat keskittymistä vaativia tehtäviä. On omala vastuullala arvioida, pystyvätkö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkeaineen vaikuttaminen ja haittavaikutus on kuvattu kaaviossa.

Tämän lääkevalmisteen suositut annokset eri infektioiden hoiodossa on lueteltu alla. Tarkista lääkäristä tai rahaanhoitajalta, jos olet epävarma siitä, miksi sinulle annetaan Fluconazole B. Braun -valmisteita.

Aikuiset

Fluconazole B. Braun -infuusionesteen sisältää natriumiota

Tämä lääkevalmiste sisältää 177 mg natriumiota (ruokasulon toinen ainesosa) per 50 ml pullo. Tämä vastaa 8,9 %:a suosittelusta natriumiota enimmäsvuorokausiannosta aikuiselle.

Tämä lääkevalmiste sisältää 354 mg natriumiota (ruokasulon toinen ainesosa) per 100 ml pullo. Tämä vastaa 17,7 %:a suosittelusta natriumiota enimmäsvuorokausiannosta aikuiselle.

Tämä lääkevalmiste sisältää 709 mg natriumiota (ruokasulon toinen ainesosa) per 200 ml pullo. Tämä vastaa 35,5 %:a suosittelusta natriumiota enimmäsvuorokausiannosta aikuiselle.

### 3. Miten Fluconazole B. Braun -infuusionestettä annetaan

Lääkäri tai rahaanhoitaja antaa sinulle tästä lääketä hitaan injektioona (infusio) lasikseen. Fluconazole B. Braun on käytöövalmis liuos. Siitä ei tarvitse lämmennetä. Lisätietoja hoitoalan ammattilaistilaisille on pakkauselosteen lopussa.

Tämän lääkevalmisen suositut annokset eri infektioiden hoiodossa on lueteltu alla. Tarkista lääkäristä tai rahaanhoitajalta, jos olet epävarma siitä, miksi sinulle annetaan Fluconazole B. Braun -valmisteita.

Aikuiset

Fluconazole B. Braun -infuusionesteen sisältää natriumiota

Tämä lääkevalmiste sisältää 177 mg natriumiota (ruokasulon toinen ainesosa) per 50 ml pullo. Tämä vastaa 8,9 %:a suosittelusta natriumiota enimmäsvuorokausiannosta aikuiselle.

Tämä lääkevalmiste sisältää 354 mg natriumiota (ruokasulon toinen ainesosa) per 100 ml pullo. Tämä vastaa 17,7 %:a suosittelusta natriumiota enimmäsvuorokausiannosta aikuiselle.

Tämä lääkevalmiste sisältää 709 mg natriumiota (ruokasulon toinen ainesosa) per 200 ml pullo. Tämä vastaa 35,5 %:a suosittelusta natriumiota enimmäsvuorokausiannosta aikuiselle.

Noudata lääkärin antamia annostusoiteita (joko aikuisen tai lasten annostusta).

**Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain terveydenhuollon ammattilaistaille:**

#### Käsitteilyohjeet

Laskimoon annetun infuusion antoneopeus saa olla enintään 10 ml/min. Fluconazole B. Braun -infuusionesteen pohjana on 0,9-prosenttinen (mg/ml) natriumkloridiliuos. Yksi 100 ml:n pullo (sisältää 200 mg flukonatsolia) sisältää 15 mmol Na<sup>+</sup> ja 15 mmol Cl<sup>-</sup>. Koska Fluconazole B. Braun toimitetaan natriumkloridiliuokseen lämmennettuna, infuusionesteen antoneopeus on otettava huomioon niillä potilailla, joiden natriumita nesteen sisältävät rajoitusta.

Fluconazole B. Braun 2 mg/ml on yhteensopiva seuraavien liuosten kanssa:

a) Glukoosi-infusioonesta 200 mg/ml (jos saatavana)

b) Ringerin infusioonesta

c) Hartmannin liuoso, Ringerin laktaattiiliuoso (jos saatavana)

d) Kaliumpikloridiliuos 20 mEq/l glukoosiiliuoksessa 50 mg/ml (jos saatavana)

e) Natriumbikarbonaatti 84 mg/ml (8,4 %) infusioonesta, liuos (jos saatavana)

f) Natriumkloridi 9 mg/ml (0,9 %) infusioonesta, liuos (jos saatavana)</

## SE - Bipacksedel: Information till användaren

**Fluconazole B. Braun 2 mg/ml infusionsvätska, lösning**

flukonazol

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spar denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

**I denna bipacksedel finns information om följande:**

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

**1. Vad Fluconazole B. Braun är och vad det används för**

Fluconazole B. Braun tillhör en grupp läkemedel som används mot svampinfektioner. Den aktiva substansen är flukonazol.

Fluconazole B. Braun används för att behandla infektioner som orsakas av svamp och kan också användas för att förebygga att man får en svampinfektion. Den vanligaste orsaken till svampinfektioner är en jästsvamp vid namn *Candida*.

**Vuxna**

Du kan få denna medicin av läkare för behandling av följande svampinfektioner:

- hjärnhinneinflammation orsakad av kryptokocker – en svampinfektion i hjärnan
- koccidioidomykos – en lungsjukdom
- infektioner orsakade av *Candida* och som finns i blodbanan, inre organ (t.ex. hjärta, lungor) eller urinvägarna
- oral torst – svampinfektion som påverkar slemhinnan i mun, svalg och kan ge munömhett vid användning av tandproteser.

Du kan också få Fluconazole B. Braun för att

- förhindra att en hjärnhinneinflammation orsakad av kryptokocker återkommer
- förhindra att en svampinfektion i munnen eller svälget återkommer
- förhindra att du får infektioner orsakade av *Candida* (om du har försvarat immunförsvaret).

**Barn och ungdomar (0 till 17 år)**

Du kan få denna medicin av din läkare för behandling av följande typer av svampinfektioner:

- oral torst – infektion som påverkar slemhinnan i mun och svalg
- infektioner orsakade av *Candida* och som finns i blodbanan, inre organ (t.ex. hjärta, lungor) eller urinvägarna
- hjärnhinneinflammation orsakad av kryptokocker – en svampinfektion i hjärnan

Du kan också få Fluconazole B. Braun för att

- förhindra att du får infektioner orsakade av *Candida* (om du har försvarat immunförsvaret)
- förhindra att en hjärnhinneinflammation orsakad av kryptokocker återkommer.

**2. Vad du behöver veta innan du ges Fluconazole B. Braun****Använd inte Fluconazole B. Braun**

- om du är allergisk mot flukonazol, andra läkemedel du har tagit för att behandla en svampinfektion eller något annat innehållsmätt i detta läkemedel (anges i avsnitt 6). Symtomen kan vara kläda, hudrodnad eller svårigheter att andas
- om du tar astemizol eller terfenadin (antihistaminer för behandling av allergier)
- om du tar cisaprid (mot magbesvär)
- om du tar pimozid (använts för behandling av psykiska besvär)
- om du tar kinidin (använts för behandling av oregelbunden hjärttrytm)
- om du tar erytromycin (antibiotikum för behandling av infektioner).

**Varningar och försiktighet**

Tala med läkare innan du ges Fluconazole B. Braun

- om du har lever- eller njurproblem
- om du har någon hjärtsjukdom, t.ex. oregelbunden hjärttrytm
- om du har onormala halter av kalium, calcium eller magnesium i blodet
- om du utvecklar allvarliga hudreaktioner (kläda, rodnad av huden eller svårigheter att andas)
- om du utvecklar tecken på binjurebarkinsufficiens (kronisk eller långvarig trötthet, muskelsvaghets, minskad aptit, viktminskning, buksmärtor). Binjurebarkinsufficiens innebär att binjurarna inte producerar tillräckligt av vissa steroidhormoner såsom kortisol.
- om du någon gång har fått alvarliga hudslutslag, sår och kortisoldug, blåsor och/eller sår i munnen att du använt Fluconazole B. Braun
- om svampinfektionen inte blir bättre eftersom du kan behöva få en annan medicin mot svampinfektion.

Allvarliga hudreaktioner, däribland läkemedelsreaktion med eosinofili och systemiska symptom (DRESS), har rapporterats i samband med behandling med Fluconazole B. Braun. Sluta att använda Fluconazole B. Braun och uppsök omedelbart akutmottagning om du får något av de symtom på allvarliga hudreaktioner som beskrivs i avsnitt 4.

**Andra läkemedel och Fluconazole B. Braun**

Tala om för läkare om du använder, nylingen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel.

Informera läkare **omedelbart** om du tar astemizol, terfenadin (ett antihistamin för behandling av allergi) eller cisaprid (använts mot magbesvär) eller pimozid (använts för behandling av psykiska besvär) eller kinidin (använts för att behandla oregelbunden hjärttrytm) eller erytromycin (ett antibiotikum för behandling av infektioner) då dessa inte ska tas tillsammans med Fluconazole B. Braun (se avsnitt "Använd inte Fluconazole B. Braun").

**Det finns några mediciner som kan påverkas av eller påverka Fluconazole B. Braun.**

Berätta för din läkare om du tar någon av följande mediciner:

- rifampicin, rifabutin eller azitromycin (antibiotika mot infektioner)
- abrocitinib (använts för att behandla atopisk dermatit, även känt som atopisk eksem)
- amlfenit, fentanyl (använts som bedövningsmedel)
- amiodaron (använts för behandling av hjärttrymrubbnings)
- amitriptylin, nortriptylin (använts för behandling mot depression)
- amfotericin B, veckonazol (mot svampinfektioner)
- blodfortunnande läkemedel för att förhindra blodkroppar (t.ex. warfarin)
- benzosodiazepiner (t.ex. midazolam, triazolam) som används mot sömnöslhet eller ångest
- carbamazepin, fenytin (mot epilepsi)
- nifedipin, isradipin, amlodipin, felodipin, verapamil, hydroklortiazid (vätskedrivande läkemedel) eller losartan (mot högt blodtryck)
- olaparib (använts för behandling av äggstockscancer)
- ciklosporin, everolimus, sirolimus och takrolimus (använts efter transplantationer)
- cyclofosfamid, vinkaalkaloider (t.ex. vinkristin, vinblastin) som används för att behandla cancer
- halofantrin (mot malaria)
- statiner (t.ex. atorvastatin, simvastatin och fluvastatin) som används för att sänka kolesterolhalten i blodet
- metadon (mot smärta)
- celecoxib, flurbiprofen, naproxen, ibuprofen, lornoxikam, mecoxikam, diklofenak (icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel, NSAID)
- p-piller
- prednisolon (steroid)
- zidovudin (även kallat AZT) eller sakvinavir (använts vid behandling av HIV)
- läkemedel mot diabetes såsom klorpropamid, glibenklamid, glipizid eller tolbutamid
- teofyllin (mot asthma)
- tofacitinib (mot reumatoid artrit)
- tolvaptan, som används för att behandla hyponatremi (läga nivåer av nätrium i blodet) eller för att bromsa nedgången i njurfunktionen
- A-vitamin (härlingstillskott)
- ivakaptor (som enda läkemedel eller i kombination med andra läkemedel som används för att behandla cystisk fibros)
- ibrutinib (använts för behandling av blodcancer)
- lurasidon (använts för behandling av schizofreni).

**Graviditet och amning**

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkaren innan du använder detta läkemedel.

Du ska inte ta Fluconazole B. Braun om du är gravid, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn eller ammar, om inte din läkare har sagt att dig att göra det. Kontakta läkare om du blir gravid medan du använder detta läkemedel eller inom 1 vecka efter den senaste dosen.

Om fluconazol tas under den första trimestern av graviditeten kan risken för missfall öka. Om fluconazol tas i låga doser under den första trimestern kan risken för att ett barn föds med missbildningar som påverkar skelett och/eller muskler vara något ökad.

Du kan fortsätta att amma efter att du tagit en enda dos på 150 mg fluconazol.

Du ska inte amma om du tar uppredade doser av fluconazol.

**Körförmåga och användning av maskiner**

Vikt bärkörning och när du använder maskiner bör du tänka på att du kan drabbas av ytsel eller krampfall under behandlingen.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärt uppmarksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

**Fluconazole B. Braun innehåller flukonazol**

Detta läkemedel innehåller 177 mg nätrium (huvudingrediensen i koksalt/bordssalt) per 50 ml flaska. Detta motsvarar 8,9 % av högsta rekommenderat dagligt intag av nätrium för vuxna.

Detta läkemedel innehåller 354 mg nätrium (huvudingrediensen i koksalt/bordssalt) per 100 ml flaska. Detta motsvarar 17,7 % av högsta rekommenderat dagligt intag av nätrium för vuxna.

Detta läkemedel innehåller 709 mg nätrium (huvudingrediensen i koksalt/bordssalt) per 200 ml flaska. Detta motsvarar 35,5 % av högsta rekommenderat dagligt intag av nätrium för vuxna.

**3. Hur du ges Fluconazole B. Braun**

Detta läkemedel kommer att ges till dig av läkare eller sjuksköterska som gör en långsam injektion (infusion) i en ven. Fluconazole B. Braun tillhandahålls som en lösning och kommer inte spädas ytterligare. Det finns mer information för sjukvårdspersonal i avsnittet sist i bipacksedeln.

I tabellen nedan visas de rekommenderade doserna för olika infektioner. Rådfråga din läkare eller sjuksköterska om du är osäker på varför du får Fluconazole B. Braun.

**Vuxna**

Infektion	Dos
För att behandla hjärnhinneinflammation orsakad av kryptokocker	400 mg den första dagen, därefter 200 mg till 400 mg en gång dagligen under 6 till 8 veckor eller längre vid behov. Ibland ökas dosen upp till 800 mg.
För att förebygga återkommande hjärnhinneinflammation orsakad av kryptokocker	200 mg en gång dagligen tills läkaren säger att du kan sluta
För att behandla koccidioidomykos	200 mg till 400 mg en gång dagligen från 11 månader upp till 24 månader eller längre vid behov. Ibland ökas dosen upp till 800 mg.
För att behandla invärtes svampinfektioner som orsakats av <i>Candida</i>	800 mg den första dagen, därefter 400 mg en gång dagligen tills läkaren säger att du kan sluta
För att behandla svampinfektioner som påverkar slemhinnan i mun och svalg och kan ge munömhett vid användning av tandproteser	200 mg till 400 mg den första dagen, därefter 100 mg till 200 mg en gång dagligen tills läkaren säger att du kan sluta
För att behandla svampinfektion i munnen (torsk)-dårar beror på exakt var infektionen sitter	50 mg till 400 mg en gång dagligen från 7 till 30 dagar tills läkaren säger att du kan sluta
För att förebygga återkommande svampinfektioner som påverkar slemhinnan i mun och svalg	100 mg till 200 mg en gång dagligen eller 200 mg tre gånger per vecka så länge du löper risk att få en infektion
För att förhindra att du får svampinfektioner orsakade av <i>Candida</i> (om du har försvarat immunförsvaret)	200 mg till 400 mg en gång dagligen så länge du löper risk att få en infektion

**Ungdomar mellan 12 och 17 år**

Använd dosen som läkaren ordinarer (enligt rekommendationerna för antingen vuxna eller barn).

Hållbarhet efter första öppnande av förpackningen:

Detta läkemedel måste användas omedelbart efter öppnandet av förpackningen.

**Hållbarhet efter spädning enligt anvisningar**

Kemisk och fysisk stabilitet vid bländning med lösningar listade ovan har visats för 72 timmar vid 25 °C.

Ur en mikrobiologisk synpunkt ska den spädda lösningen användas omedelbart. Om lösningen ej används omedelbart ansvarar användaren för förvaringstid och förvaringsförhållanden före användningen, vilket normalt inte ska överstiga 24 timmar vid 2 till 8 °C, om inte spädningen har skett under kontrollerade och validerade aseptiska förhållanden.

Spädning ska ske under aseptiska förhållanden. Lösningen ska inspekteras visuellt för partiklar och missfärgningar före administrering. Lösningen ska endast användas om lösningen är klar och fri från partiklar.

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

Se produktresumén för fullständig information om detta läkemedel.

**Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal**

Intravenös infusion ska administreras vid hastighet som inte överstiger 10 ml/minut. Fluconazole B. Braun är formulerad i en 9 mg/ml (0,9 %) nätriumkloridlösning för infusion, varje 50 ml flaska innehåller 15 mmol av både Na<sup>+</sup> och Cl<sup>-</sup>. Eftersom Fluconazole B. Braun är tillgänglig i en utspridd lösning med nätriumklorid, ska infusionshastigheten inte överstiga 10 ml/minut.

För att förhindra att nätriumklorid koncentreras i vena ska en annan infusionsvätska (till exempel vatten) ges i samma hastighet.

Flukonazol kan infundras genom en befintlig infart med en av de ovan listade vätskorna. Även om inga specifika kompatibiliteter har noterats, är blandning med andra läkemedel innan infusionsvätska inte rekommenderad.

Lösningen är endast för engångsbruk.

Hållbarhet för första öppnande av förpackningen:

Detta läkemedel måste användas omedelbart efter öppnandet av förpackningen.

**Hållbarhet efter spädning enligt anvisningar**

Kemisk och fysisk stabilitet vid bländning med lösningar listade ovan har visats för 72 timmar vid 25 °C.

Ur en mikrobiologisk synpunkt ska den spädda lösningen användas omedelbart. Om lösningen ej används omedelbart ansvarar användaren för förvaringstid och förvaringsförhållanden före användningen, vilket normalt inte ska överstiga 24 timmar vid 2 till 8 °C, om inte spädningen har skett under kontrollerade och validerade aseptiska förhållanden.

Spädning ska ske under aseptiska förhållanden. Lösningen ska inspekteras visuellt för partiklar och missfärgningar före administrering. Lösningen ska endast användas om lösningen är klar och fri från partiklar.

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.