

Vor der Verabreichung von

BUCCOLAM®

bukkale Midazolam-Lösung

Wenden Sie BUCCOLAM® stets exakt nach ärztlicher

Anweisung an. Bitten Sie eine Ärztin, einen Arzt, in Ihrer Apotheke oder eine Pflegekraft, Ihnen die Anwendung dieses Medikaments zu zeigen. Fragen Sie bei ihnen nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

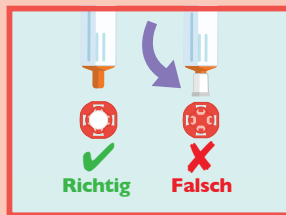
Zum Abspielen des
Verabreichungsvideos
diesen QR-Code scannen



Wenn jemand einen länger anhaltenden, akuten konvulsiven Krampfanfall hat, sorgen Sie für die freie Beweglichkeit des Körpers und halten Sie die Person nicht fest. Bewegen Sie die Person nur, wenn sie in Gefahr ist (z.B. durch tiefes Wasser, Feuer oder spitze Gegenstände).



Stützen Sie den Kopf mit einem weichen Gegenstand ab (z.B. einem Kissen oder Ihrem Schoß).



WICHTIG

Achten Sie bitte darauf, dass die durchsichtige Kappe vollständig entfernt wurde. **Falls erforderlich, muss sie VOR der Verabreichung manuell entfernt werden**, um sicherzustellen, dass sie nicht in den Mund des Patienten gelangt.

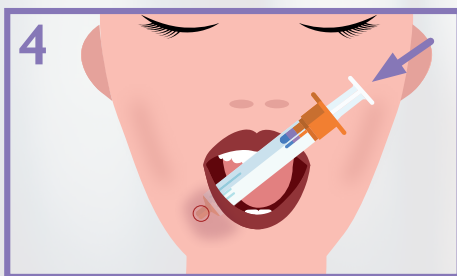
Korrekte Anwendung von

BUCCOLAM®

bukkale Midazolam-Lösung



Fassen Sie die Wange des Patienten vorsichtig mit Zeigefinger und Daumen und ziehen diese zurück.



Führen Sie das Spritzenende in den hinteren Teil des Zwischenraums zwischen Wange und Zahnfleisch des Unterkiefers ein. Drücken Sie den Spritzenkolben langsam bis zum Anschlag herunter. Bringen Sie die gesamte Menge der Lösung langsam in den Zwischenraum zwischen Zahnfleisch und Wange (Mundhöhle) ein.*

BUCCOLAM® darf nicht injiziert werden. Setzen Sie keine Kanüle auf die Spritze.

Die Dosis entspricht dem gesamten Inhalt einer Spritze. **Geben Sie nicht mehr als eine Dosis.**

* Falls erforderlich (bei größeren Volumina und/oder kleineren Patienten), sollte etwa die Hälfte der Dosis langsam in die eine Seite der Mundhöhle und die andere Hälfte anschließend langsam in die andere Seite eingebracht werden.



Bleiben Sie beim Patienten, bis der Krampfanfall vorbei ist. **Notieren Sie die Uhrzeit der Verabreichung von BUCCOLAM®** sowie die Dauer des Krampfanfalls.

WANN MUSS DER NOTARZT GERUFEN WERDEN?

Halten Sie sich **IMMER** an die Anweisungen, die Ihnen die behandelnde Ärztin bzw. der Arzt des Patienten für die Anwendung von **BUCCOLAM®** gegeben hat, bzw. an die Erklärungen des medizinischen Fachpersonals.

Ziehen Sie im Zweifelsfall sofort eine Ärztin/einen Arzt zu Rate, wenn:

- sich der Krampfanfall nicht innerhalb von 10 Minuten nach der Verabreichung legt
- Sie die Spritze nicht vollständig verabreichen können oder Sie einen Teil des Inhalts verschüttet haben
- die Atmung des Patienten sich verlangsamt oder aussetzt, z.B. wenn der Patient nur noch langsam oder flach atmet oder blaue Lippen bekommt
- Sie Anzeichen für einen Herzinfarkt beobachten, wie z.B. Schmerzen im Brustkorb, die in den Hals- und Schulterbereich sowie in den linken Arm ausstrahlen
- sich der Patient erbricht und der Krampfanfall sich nicht innerhalb von 10 Minuten nach der Verabreichung legt
- Sie zu viel **BUCCOLAM®** gegeben haben und Anzeichen von Überdosierung vorhanden sind, wie z.B.:
 - Schläfrigkeit, Müdigkeit, Abgeschlagenheit
 - Verwirrtheit oder Desorientiertheit
 - Fehlen des Kniereflexes oder einer Reaktion bei Kneifen des Patienten
 - Atembeschwerden (verlangsamte oder flache Atmung)
 - Blutdruckabfall (Schwindelgefühl und Schwächeanfall)
 - Koma

Bewahren Sie die Spritze auf, um sie den Rettungssanitätern oder dem Notarzt zeigen zu können.

Verabreichen Sie nicht mehr **BUCCOLAM®** als die Dosis, die dem Patienten ärztlich verordnet wurde.

GEBEN SIE KEINESFALLS EINE WEITERE DOSIS BUCCOLAM®:

- auch, wenn sich der Krampfanfall nicht innerhalb von 10 Minuten nach der Behandlung legt
- wenn der Patient sich erbricht oder Speichelfluss hat

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung von BUCCOLAM® haben, fragen Sie Ihre Ärztin, Ihren Arzt, in Ihrer Apotheke oder Ihre Pflegekraft.

Wenn Nebenwirkungen auftreten, wenden Sie sich bitte an die Ärztin, den Arzt, die Apotheke oder Pflegekraft des Patienten. Das gilt auch für mögliche Nebenwirkungen, die nicht in dieser Informationsbroschüre aufgeführt sind. Diese Broschüre wurde erstellt von **neuraxpharm®** für Schulungszwecke, für Eltern, Betreuungspersonen sowie für Patienten, denen **BUCCOLAM®** verordnet wurde.

BUCCOLAM®. Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels. Patienteninformation.
Nicht im Kühlschrank lagern oder einfrieren. Die Spritze für Zubereitungen zum Einnehmen im Kunststoff-Schutzröhrchen aufbewahren. Lesen Sie bitte vor der Verabreichung dieses Medikaments die Packungsbeilage von BUCCOLAM®. Sie enthält wichtige Informationen zur Anwendung von BUCCOLAM® und befindet sich in jeder Packung.

 **NEURAXPHARM®**
Ihr ZNS Spezialist