

# Scandonest 3% Plain

## Soluție injectabilă

### Clorhidrat de mepivacaină



**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.**

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitați.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră, dentistului sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, dentistului sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

#### Ce găsiți în acest prospect

1. Ce este Scandonest 3% Plain și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Scandonest 3% Plain
3. Cum se utilizează Scandonest 3% Plain
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Scandonest 3% Plain
6. Conținutul ambalajului și alte informații

#### 1. Ce este Scandonest 3% Plain și pentru ce se utilizează

Scandonest 3% Plain este un anestezic local care amortește o anumită regiune pentru a preveni sau a minimiza durerea. Medicamentul se utilizează în procedurile dentare locale la adulți, adolescenți și copii cu vârstă mai mare de 4 ani (aproximativ 20 kg în greutate corporală). Acesta conține substanță activă clorhidrat de mepivacaină și aparține grupului de anestezice ale sistemului nervos.

#### 2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Scandonest 3% Plain

##### Nu utilizați Scandonest 3% Plain

- dacă sunteți alergic la mepivacaină sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6);
- dacă sunteți alergic la anestezice locale din același grup (de exemplu, lidocaină, bupivacaină);
- dacă aveți:
  - Tulburări ale inimii determinate de anomalii ale impulsului electric care declanșează bătăile inimii (tulburări de conducere severe);
  - Epilepsie necontrolată în mod adecvat prin tratament;
- La copii cu vârstă sub 4 ani (aproximativ 20 kg în greutate corporală).

##### Atenționări și precauții

Discutați cu medicul dumneavoastră înainte de a utiliza Scandonest 3% Plain dacă:

- aveți tulburări ale inimii;
- aveți o anemie severă;
- aveți tensiune arterială mare (hipertensiune arterială severă sau nefratață);
- aveți tensiune arterială mică (hipotensiune arterială);
- aveți epilepsie;
- aveți boli ale ficatului;
- aveți afecțiuni ale rinichilor;
- aveți o boală care afectează sistemul nervos și are ca rezultat tulburări neurologice (porfirie);
- aveți aciditate ridicată în sânge (acidoză);
- aveți circulație sanguină proastă;
- starea dumneavoastră generală este afectată;
- aveți inflamație sau infecție la locul injectării.

Dacă vreuna dintre aceste situații este valabilă în cazul dumneavoastră, spuneți dentistului. El/ea poate decide să vă administreze doză redusă.

#### Scandonest 3% Plain împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente, în special:

- alte anestezice locale;
- medicamente utilizate pentru tratamentul arsurilor la stomac și ulcerului gastric și duodenal (cum ar fi cimetidina);
- medicamente tranchilizante și sedative;

- medicamente utilizate pentru stabilizarea ritmului bătăilor inimii (antiaritmice);
- inhibitori ai citocromului P450 1A2;
- medicamente utilizate pentru tratamentul hipertensiunii arteriale (propranolol).

#### Scandonest 3% Plain împreună cu alimente

Eviați să mâncăți, inclusiv gumă de mestecat, până când senzația normală este restabilită, deoarece există riscul de a vă mușca buzele, obrajii sau limba, în special la copii.

#### Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Dacă sunteți gravida sau alăptăți, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravida, adresați-vă medicului, dentistului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a utiliza acest medicament. Ca măsură de precauție, este preferabil să se evite utilizarea acestui medicament în timpul sarcinii, dacă nu este necesar.

Mamele care alăptează sunt sfătuite să nu alăpteze 10 ore după anestezie cu acest medicament.

#### Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Acest medicament poate avea o influență mică asupra capacitatei de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje. Amelala (inclusiv vertij, tulburări de vedere și oboseală), pierderea cunoștinței pot să apară după administrarea acestui medicament (vezi pct. 4). Nu trebuie să părăsiți cabinetul stomatologic până când nu vă recuperăți abilitățile (în general în decurs de 30 de minute) după procedura dentară.

#### Scandonest 3% Plain conține sodiu

Acest medicament conține sodiu 24,67 mg per 10 ml (doza maximă recomandată). Acesta este echivalent cu 1,23% din doza zilnică maximă recomandată de sodiu pentru un adult.

#### 3. Cum să utilizați Scandonest 3% Plain

Scandonest 3% Plain trebuie administrat numai de către sau sub supravegherea dentistilor, stomatologilor sau a altor clinicieni instruiți, prin injecție locală lentă.

Ei vor determina doza potrivită înănd cont de procedură, de vârstă, de greutatea dumneavoastră și de starea generală de sănătate.

Trebuie utilizată cea mai mică doză care conduce la o anestezie eficientă. Acest medicament este administrat sub formă de injecție în cavitatea bucală.

#### Dacă vi se administreză mai mult Scandonest 3% Plain decât trebuie

Următoarele simptome pot fi semne de toxicitate determinate de dozele excesive de anestezice locale: agitație, senzație de amorteală la nivelul buzelor și limbii, înțepături și furnicături în jurul gurii, amețeli, tulburări de vedere și de auz și zumzet în urechi, rigiditate musculară și spasme musculare, scădere tensiunii arteriale, bătăi lente sau neregulate ale inimii. Dacă aveți oricare dintre acestea, administrarea trebuie oprită imediat și trebuie solicitată asistență medicală de urgență.

#### 4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Unele sau mai multe dintre următoarele reacții adverse pot să apară după administrarea Scandonest 3% Plain.

#### Reacții adverse frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane):

Durere de cap

#### Reacții adverse rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane):

- erupție trecătoare pe piele, măncărime, umflare a feței, buzelor, gingiilor, limbii și/sau gâtului și dificultăți la respirație, respirație ūierătoare/astm bronșic, erupție (urticarie): aceasta pot fi simptome ale reacțiilor de hipersensibilitate (reacții alergice sau alergie);
- durere determinată de leziunile nervoase (dureri neuropatice);
- senzație de arsură, senzație de înțepături, furnicături, fără nicio cauză fizică aparentă în jurul gurii (parestezie);
- senzație anormală în și în jurul gurii (hipoestezie);
- gust metalic, modificare a gustului, pierdere a gustului (disestezie);
- amețeli;
- tremor;
- pierdere a conștiinței, convulsii, comă;
- leșin;
- confuzie, dezorientare;
- tulburări de vorbire, vorbire excesivă;
- neliniște, agitație;
- afectare a echilibrului (dezechilibru);
- somnolență; vedere neclară, probleme de a concentra vederea în mod clar asupra unui obiect, tulburări de vedere; senzație de învărtire (vertij);



00521175300

- eșecul inimii de a se contracta în mod eficient (stop cardiac), bătăi rapide și neregulate ale inimii (fibrilație ventriculară), senzație de apăsare și durere în piept severe (angină pectorală);
- probleme de coordonare a inimii (tulburări de conducere, bloc atrioventricular), bătăi anomal de lente ale inimii (bradicardie), bătăi rapide anormale ale inimii (tahicardie), palpitări; tensiune arterială mică;
- creștere a fluxului de sânge (hiperemie);
- dificultăți la respirație, cum ar fi scurtare a respirației, respirație anormal de lentă sau foarte rapidă;
- căscătorie; căscătorie, vârsături, ulcerări la nivelul gurii sau gingeilor, umflare a limbii, buzelor sau gingeilor;
- transpirație excesivă;
- spasme musculare;
- frisoane;
- umflare la locul injectării.

**Reacții adverse foarte rare** (pot afecta până la 1 din 10000 persoane):

- tensiune arterială mare

**Reacții adverse posibile** (frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile)

- stare de euforie, anxietate/nervozitate;
- mișcări oculare involuntare, probleme la nivelul ochiului cum ar fi pupilele înguste, cădere a pleoapei superioare (ca în cazul sindromului Horner), pupile dilatate, deplasare posterioară a globului ocular în orbită din cauza modificărilor volumului orbitei (numită enoftalmos), vedere dublă sau pierderea vederii;
- tulburări ale auzului, cum ar fi tuiu în urechi, suprasensibilitatea auzului;
- insuficiență a inimii de a se contracta eficient (deprimare miocardică);
- lărgire a vaselor de sânge (vasodilatație);
- modificări ale colorii pielii însoțite de confuzie, tuse, bătăi rapide ale inimii, respirație rapidă, transpirație: acestea pot fi simptome ale deficitului de oxigen în țesuturile dumneavoastră (hipoxie);
- respirație rapidă sau dificilă, somnolentă, durere de cap, incapacitatea de a gândi și somnolentă, care pot fi semnele unei concentrații crescute de dioxid de carbon în sânge (hipercapnie);
- voce modificată (răgușeală);
- umflare a gurii, buzelor, limbii și gingeilor, producere excesivă de salivă;
- oboseală, senzație de slăbiciune, senzație de căldură, durere la locul injectării;
- leziuni nervoase.

#### Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale căruia detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro>.

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

Tel: + 4 0757 117 259

Fax: +4 0213 163 497

e-mail: adr@anm.ro

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

#### 5. Cum se păstrează Scandonest 3% Plain

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

A nu se congela.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cartuș și pe cutie, după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu utilizați acest medicament dacă observați că soluția nu este limpede și incoloră.

Cartușele sunt pentru o singură utilizare. Administrarea medicamentului trebuie efectuată imediat după deschiderea cartușului. Soluția neutilizată trebuie eliminată.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați dentistul, medicul sau farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

#### 6. Conținutul ambalajului și alte informații

##### Ce conține Scandonest 3% Plain

- Substanța activă este clorhidrat de mepivacaină 30 mg/ml;

Fiecare cartuș de 1,7 ml soluție conține clorhidrat de mepivacaină 51 mg.

Fiecare cartuș de 2,2 ml soluție conține clorhidrat de mepivacaină 66 mg.

- Celelalte componente sunt: clorură de sodiu, hidroxid de sodiu, apă pentru preparate injectabile.

##### Cum arată Scandonest 3% Plain și conținutul ambalajului

Acest medicament este o soluție limpede și incoloră. Este ambalat într-un cartuș de sticlă cu un sigiliu de cauciuc fixat de un capac din aluminiu.

Formele comercializate sunt cartușele de 1,7 ml sau 2,2 ml în cutie cu 50 de cartușe.

##### Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

##### Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

LABORATOIRES SEPTODONT

58, rue du Pont de Crêteil

94107 Saint-Maur-des-Fossés Cedex

Franța

**Acest medicament este autorizat în Statele Membre ale Spațiului Economic European sub următoarele denumiri comerciale:**

Austria: Scandonest 3% ohne Vasokonstriktor – Zylinderampullen

Belgia: Scandonest 3% sans Vasoconstricteur, solution injectable

Bulgaria: Scandonest 30 mg/ml, solution for injection

Croația: Scandonest 30 mg/ml otopina za injekciju

Danemarca: Scandonest, 30 mg/ml, injektionsvæske, oplosning

Estonia: Scandonest, 30 mg/ml süstelahuus

Finlanda: Scandonest 30 mg/ml, injektioneste, liuos

Franța: Scandonest 30 mg/ml, solution injectable à usage dentaire

Germania: Scandonest 3% ohne Vasokonstriktor, Injektionslösung

Grecia: Scandonest 3 %, ενέσιμο διάλυμα

Ungaria: Scandonest 30 mg/ml oldatos injekció

Irlanda: Scandonest 3% w/v, Solution for Injection

Italia: SCANDONEST 3% senza vasocostrittore soluzione iniettabile

Latvia: Scandonest 30 mg/ml šķīdums injekcijām

Lituania: Scandonest 30 mg/ml injekcinis tirpalas

Luxemburg: Scandonest 3% sans Vasoconstricteur, solution injectable

Malta: Scandonest 30 mg/ml, solution for injection

Olanda: Scandonest 3% zonder vasoconstrictor, oplossing voor injectie

Norvegia: Scandonest Plain 30 mg/ml injektionsvæske, oppløsning

Polonia: Scandonest 30 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań

Portugală: Scandonest 30 mg/ml, solução injectável

România: Scandonest 3% Plain, soluție injectabilă

Slovacia: Scandonest 3%, injekčný roztok

Slovenia: Scandicaine 30 mg/ml raztopina za injiciranje

Spania: Scandonest 30 mg/ml, solución inyectable

Suedia: Scandonest 30 mg/ml, injektionsvätska, lösning

Marea Britanie: Scandonest 3% Plain, solution for injection

**Acest prospect a fost revizuit în aprilie 2019**

005521175300

SEPTODONT

58, rue du Pont de Crêteil

94107 Saint-Maur-des-Fossés Cedex - Franța

Tél.: 33 (0)1 49 76 70 00

