

# EDUKAČNÍ MATERIÁLY

Tento instruktážní formulář je poskytován zdravotnickým pracovníkům společnosti obchodující léčivý přípravek Eziclen®, aby tak mohli své pacienty v den preskripce přípravku informovat v souladu s platným plánem řízení rizik.

## **EZICLEN**® koncentrát pro perorální roztok Natrii sulfas Magnesii sulfas heptahydricus Kalii sulfas

Vážená paní doktorko, vážený pane doktore,

dovolujeme si Vám předložit následující důležité informace týkající se přípravku Eziclen®, který je indikován pro pacienty před zákrokem vyžadujícím vyčištění střev.

### **POPIS:**

Eziclen® je koncentrovaný solný roztok na bázi síranů, před orálním podáním musí být dále naředěn vodou. Přípravek náleží do skupiny osmotických laxativ.

Pro dostatečné vyčištění střev jsou potřeba dvě lahve přípravku Eziclen®.

### **INDIKACE:**

Eziclen® se používá u dospělých k vyčištění střev před jakýmkoliv zákrokem vyžadujícím čisté střevo (např. vizualizace střev včetně endoskopie a radiologie nebo chirurgického zákroku).

Eziclen® neslouží k léčbě zácpy.

### **ZPŮSOB PODÁNÍ:**

Přípravek může být podán buď s rozdělením dávky do dvou dnů, nebo jako přípravek s jednodenním dávkováním. Zkontrolujte s Vaším pacientem rozvrh a načasování zákroku. V rámci klinických studií a v souladu s doporučenými lékařskými postupy bylo pozorováno, že k lepšímu vyčištění střev dochází při podání přípravku s rozdělenou dávkou. Pokud to načasování zákroku umožňuje, podání přípravku s rozdělenou dávkou je preferováno oproti jednodennímu dávkování. Jednodenní dávkovací režim je potenciálně účinným alternativním režimem podání.

Pacient musí obsah každé lahve naředit vodou až po rysku na odměrce, která je přiložena v balení přípravku.

Po podání každé lahve naředěné vodou, by měly být v průběhu 2 hodin podány další 2 odměrky naplněné vodou nebo jinou povolenou čistou tekutinou.

### **Režim s rozdělenou dávkou - dvoudenní (preferovaný režim):**

- První lahev: V podvečer dne před zákrokem okolo 18. hodiny (pacient by si měl vyhradit 2 hodiny pro vypití naředěného obsahu lahve + 2 dalších odměrek naplněných vodou nebo jinou povolenou čistou tekutinou).
- Druhá lahev: Brzy ráno v den zákroku, 10 až 12 hodin od zahájení večerní dávky (pacient by si měl vyhradit 2 hodiny pro vypití naředěného obsahu lahve + 2 dalších odměrek naplněných vodou nebo jinou povolenou čistou tekutinou).

# EDUKAČNÍ MATERIÁLY

Tento instruktážní formulář je poskytován zdravotnickým pracovníkům společností obchodující léčivý přípravek Eziclen®, aby tak mohli své pacienty v den preskripce přípravku informovat v souladu s platným plánem řízení rizik.

## EZICLEN®

koncentrát pro perorální roztok

Natrii sulfas

Magnesii sulfas heptahydricus

Kalii sulfas

### Jednodenní dávkovací režim (potenciálně účinný alternativní režim):

- První lahev: V podvečer dne před zákrokem okolo 18. hodiny (pacient by si měl vyhradit 2 hodiny pro vypití naředěného obsahu lahve + 2 dalších odměrek naplněných vodou nebo jinou povolenou čirou tekutinou).
- Druhá lahev: Večer dne před zákrokem, přibližně 2 hodiny od zahájení podání první dávky (pacient by si měl vyhradit 2 hodiny pro vypití naředěného obsahu lahve + 2 dalších odměrek naplněných vodou nebo jinou povolenou čirou tekutinou).

### KONTRAINDIKACE:

Bez ohledu na dávkovací režim přípravek nesmí být užíván pacienty s následujícími stavy (diagnostikovanými nebo suspektními):

- přecitlivělost na účinné látky nebo kteroukoli z pomocných látek
- městnavé srdeční selhání
- závažné zhoršení celkového stavu jako je těžká dehydratace
- akutní fáze zánětu střevního traktu včetně Crohnovy choroby a ulcerózní kolitidy
- akutní abdominální poruchy, které jsou předmětem chirurgického zákroku, jako je akutní apendicitida
- gastrointestinální obstrukce nebo stenóza
- perforace gastrointestinálního traktu
- poruchy vyprazdňování žaludku (např. gastroparéza, gastrická stáza)
- ileus
- toxická kolitida nebo toxické megakolon
- nauzea a zvracení
- ascites
- těžká renální insuficience (glomerulární filtrace < 30 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>)

Zajistěte, aby byla pacientovi sdělena zvláštní upozornění a opatření pro použití uvedená v souhrnu údajů o přípravku.

Zajistěte doprovodnou medikaci a zvažte laboratorní rozbor před a po užití přípravku obzvláště u starších nebo rizikových pacientů.

Jelikož poruchy tekutin a elektrolytů mohou vést k závažným nežádoucím účinkům včetně křečí a srdeční arytmie, je třeba opatrnosti, pokud předepisujete přípravek Eziclen® starším pacientům, pacientům s renálními nebo srdečními poruchami, pacientům s dalším souběžným onemocněním nebo těm, kteří užívají léky zvyšující riziko vzniku poruch tekutin a elektrolytů.

# EDUKAČNÍ MATERIÁLY

Tento instruktážní formulář je poskytován zdravotnickým pracovníkům společností obchodující léčivý přípravek Eziclen®, aby tak mohli své pacienty v den preskripce přípravku informovat v souladu s platným plánem řízení rizik.

## EZICLEN®

koncentrát pro perorální roztok

Natrii sulfas

Magnesii sulfas heptahydricus

Kalii sulfas

Měl(a) byste zajistit, aby Váš pacient věděl, že:

- Správná hydratace je nutná, roztok přípravku Eziclen® není určen k přímému užití, smí být podán pouze po nařazení a po jeho užití musí být podány vždy další 2 odměrky naplněné vodou nebo čistou tekutinou.
- V případě, že nebude provedena anestezie, musí pacient ukončit příjem veškerých tekutin nejméně jednu hodinu před začátkem zákroku.
- V případě, že bude provedena anestezie, musí pacient ukončit příjem veškerých tekutin obvykle nejméně 2 hodiny před začátkem zákroku, podle pokynů anesteziologa.
- Pacient nesmí den před zákrokem přijímat žádnou pevnou stravu nebo mléčné výrobky. Během přípravy a po přípravě střev až do provedení zákroku je nezbytné pít pouze čiré tekutiny (bez alkoholu a červeného zbarvení), aby se předešlo dehydrataci.

### **Hlášení nežádoucích účinků**

Jakékoli podezření na závažný nebo neočekávaný nežádoucí účinek a jiné skutečnosti závažné pro zdraví léčených osob musí být hlášeno Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv.

Podrobnosti o hlášení najdete na: <http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek>.

Adresa pro zaslání je Státní ústav pro kontrolu léčiv, oddělení farmakovigilance, Šrobárova 48, Praha 10, 100 41, [email: farmakovigilance@sukl.cz](mailto:farmakovigilance@sukl.cz).

# EDUKAČNÍ MATERIÁLY

Tento instruktážní formulář je poskytován zdravotnickým pracovníkům společnosti obchodující léčivý přípravek Eziclen®, aby tak mohli své pacienty v den preskripce přípravku informovat v souladu s platným plánem řízení rizik.

## **EZICLEN®** koncentrát pro perorální roztok Natrii sulfas Magnesii sulfas heptahydricus Kalii sulfas

### **OPATŘENÍ PRO POUŽITÍ:**

Instruujte své pacienty jakým potravinám a tekutinám se mají vyhnout a které tekutiny mohou pít den před zákrokem.

Doporučte jim, aby během podání (a po podání) přípravku Eziclen® přijímali dostatečné množství tekutin.

Pokud se po podání přípravku Eziclen® u pacienta vyskytne závažné zvracení nebo příznaky dehydratace, zvažte provedení testu na elektrolyty a kontroly renálních funkcí.

Pro zajištění efektivního procesu vyčištění střev a bezpečného použití přípravku je nezbytné, aby pacient striktně dodržel návod k použití popsany v příbalové informaci pro pacienty.

Za tímto účelem Vám poskytujeme instruktážní formulář, který byste měl(a) vyplnit, jakmile předepíšete pacientovi přípravek Eziclen®, a který by měl být pacientem vyplněn během jeho přípravy střev, což pomůže pacientovi projít správně všemi předepsanými kroky přípravy.

Aktuálně platný SmPC lze vyhledat na webových stránkách Státního ústavu pro kontrolu léčiv v sekci Databáze léků na adrese <http://www.sukl.cz/modules/medication/search.php>.