

Prospecto: información para el usuario

Sevoflurano Baxter 100% líquido para inhalación del vapor EFG

Principio activo: Sevoflurano

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.

Si tiene alguna duda, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero

Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto:

- 1. Qué es Sevoflurano Baxter y para qué se utiliza**
- 2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Sevoflurano baxter**
- 3. Cómo usar Sevoflurano Baxter**
- 4. Posibles efectos adversos**
- 5. Conservación de Sevoflurano Baxter**
- 6. Contenido del envase e información adicional**

1. Qué es Sevoflurano Baxter y para qué se utiliza

Sevoflurano Baxter contiene sevoflurano. El sevoflurano es un anestésico general que se utiliza en cirugía tanto en adultos como en niños. Es un anestésico de inhalación (se administra en forma de vapor para inhalación). La inspiración de este vapor produce un sueño profundo e indoloro. También mantiene un sueño profundo e indoloro (anestesia general) durante el que se puede realizar cirugía.

Debe consultar a un médico si empeora o si no mejora.

2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Sevoflurano Baxter

Sevoflurano sólo debe administrarse por profesionales sanitarios con formación adecuada en la aplicación de anestesia general bajo la supervisión de un anestesista o por el mismo.

Su anestesista (médico) no le administrará Sevoflurano Baxter si:

- es alérgico (hipersensible) al sevoflurano u otros anestésicos de inhalación.
- tiene un historial confirmado de inflamación de hígado (hepatitis) causado por sevoflurano u otros anestésicos de inhalación o un historial de problemas hepáticos sin explicación con ictericia, fiebre y un aumento de cierto tipo de leucocitos.
- presenta una susceptibilidad conocida o sospechada a la hipertermia maligna (un aumento repentino y peligroso en la temperatura corporal durante la cirugía o al poco tiempo de la misma).
- hay razones médicas por las cuales usted no debe recibir un anestésico general

Informe a su anestésista (médico) antes de que le administren este medicamento si cualquiera de las condiciones anteriores se aplicase a su caso.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a usar Sevoflurano Baxter si:

- ya se le ha administrado un anestésico de inhalación, en especial si ha sido en más de una ocasión o en un breve período de tiempo (uso repetido).
- tiene la presión arterial baja.
- padece hipovolemia (volumen de sangre reducido) o está débil.
- tiene insuficiencia renal.
- está embarazada, está en período de lactancia o cuando este medicamento se administra para la anestesia obstétrica (parto) (ver también la sección titulada “Embarazo y lactancia”).
- tiene una enfermedad coronaria aguda.
- existe el riesgo de que aumente la presión cerebral.
- ha tenido problemas hepáticos con anterioridad, como hepatitis (inflamación del hígado) o ictericia.
- se le ha tratado con medicamentos que pueden provocar problemas hepáticos.
- existe constancia de que sufre convulsiones (crisis epilépticas) o hay riesgo de que se produzcan.
- en el caso raro e imprevisto de que desarrolle hipertermia maligna (un aumento repentino y peligroso en la temperatura corporal durante la cirugía o al poco tiempo de la misma). En este caso, el anestésista (médico) detendrá la administración de sevoflurano y se le dará un medicamento para tratar la hipertermia maligna (conocido como dantroleno) y recibirá otra terapia de mantenimiento. Se ha notificado muerte por hipertermia maligna con el uso de Sevoflurano.
- tiene una enfermedad neuromuscular por ejemplo, distrofia muscular de Duchenne.
- usted tiene un trastorno de las células (una condición conocida como desorden mitocondrial)

Niños

- tiene síndrome de Down.

Consulte con su médico, enfermera o farmacéutico si alguna de las condiciones anteriormente indicadas se aplica a su caso. Es posible que deba someterse a un examen exhaustivo y se deba cambiar el tratamiento.

Uso de Sevoflurano Baxter con otros medicamentos:

Informe a su médico, farmacéutico, cirujano o anestésista si está tomando, ha tomado recientemente o podría tener que tomar cualquier otro medicamento. Esto también se aplica a los medicamentos a base de plantas, las vitaminas y los minerales.

Los medicamentos o los principios activos que contienen las medicinas que se muestran en la siguiente lista pueden alterar sus efectos entre sí cuando se administran junto con Sevoflurano Baxter. Algunos de estos medicamentos le serán administrados por el anestésista durante la intervención, como se indica en la descripción.

- Óxido de nitrógeno: medicamento que se usa durante la anestesia general para inducir el sueño y aliviar el dolor.
- Opioides (por ejemplo, morfina, fentanilo, remifentanilo): estos medicamentos son analgésicos muy potentes que se usan con frecuencia durante la anestesia general.

- Relajantes musculares no despolarizantes (por ejemplo, pancuronio, atracurio): estos medicamentos se usan durante la anestesia general para relajar los músculos.
- Benzodiacepinas (por ejemplo, diazepam, lorazepam): medicamentos sedantes que tienen un efecto calmante. Se usan cuando el paciente está nervioso antes de una intervención.
- Adrenalina: este medicamento se usa con frecuencia para tratar reacciones alérgicas, pero también se puede utilizar durante la anestesia general.
- Verapamilo: es un medicamento cardíaco que se administra para tratar la presión arterial alta o cuando el paciente tiene un ritmo cardíaco irregular.
- Betabloqueantes (por ejemplo, atenolol, propranolol): Medicamentos cardiacos que se administran con frecuencia para tratar la presión arterial elevada.
- Medicamentos simpaticomiméticos indirectos, como las anfetaminas (usadas para tratar el trastorno por déficit de atención con hiperactividad (ADHD) o la narcolepsia) o la efedrina (usada como descongestivo y que se encuentra habitualmente en los medicamentos para la tos y los resfriados)
- Isoniacida: medicamento que se utiliza para tratar la tuberculosis (TB).
- Alcohol
- Hierba de San Juan: esta es una planta medicinal utilizada para la depresión.

Sevoflurano Baxter con alimentos y bebidas

Sevoflurano Baxter es un medicamento que se utiliza para inducir el sueño en el paciente para que pueda ser intervenido. Consulte con su médico, cirujano o anestesista sobre cuándo y qué puede comer o beber después de despertarse.

Embarazo, lactancia y fertilidad

Si está embarazada o en periodo de lactancia, o cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico, cirujano o anestesista antes de que le administre este medicamento.

Conducción y uso de máquinas

Sevoflurano Baxter afecta significativamente a la capacidad de conducir y manejar herramientas. No conduzca ni maneje herramientas o maquinaria hasta que el médico le indique que es seguro. La administración de anestesia puede influir en la atención durante varios días. Esto puede afectar a la capacidad para realizar tareas que requieran un estado de vigilia.

Consulte a su anestesista sobre cuándo será seguro conducir y volver a manejar máquinas.

3. Cómo usar Sevoflurano Baxter

Un anestesista le administrará Sevoflurano Baxter. El anestesista decidirá la cantidad y la frecuencia de la administración. La dosis variará en función de la edad, el peso, el tipo de cirugía que necesita y del resto de medicamentos que se administren durante la intervención.

Sevoflurano Baxter se produce a partir de sevoflurano líquido en un vaporizador específicamente diseñado para su empleo con sevoflurano. Es posible que deba inhalar vapor de sevoflurano a través de una mascarilla para inducirle el sueño. Además, puede recibir una inyección de otro anestésico para inducirle el sueño antes de administrarle Sevoflurano Baxter a través de una mascarilla o de un tubo introducido en la garganta.

Su anestesista decidirá el momento de detener la administración de Sevoflurano Baxter: A continuación, despertará en pocos minutos.

Si recibe más cantidad de Sevoflurano Baxter de la que debiera

Un profesional sanitario le administrará Sevoflurano Baxter y no es probable que reciba una dosis excesiva del medicamento. Si esto sucediese el anestesista tomará las medidas necesarias.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

La mayor parte de las reacciones adversas tienen una severidad de ligera a moderada y son de índole pasajera, aunque pueden producirse efectos adversos graves.

Efectos adversos graves (pueden suponer un riesgo para la vida)

- anafilaxia y reacciones anafilactoides (vea la sección sobre efectos adversos de frecuencia no conocida para obtener más información).

Si se presentan estos síntomas mientras se le administra Sevoflurano Baxter, el anestesista tomará las medidas necesarias.

Efectos adversos muy frecuentes (Pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas)

- agitación (sensación de inquietud y perturbación).
- frecuencia cardíaca más lenta
- presión arterial baja
- tos
- náuseas (sensación de enfermedad) y vómitos (estar enfermo)

Efectos adversos frecuentes (Pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas)

- adormecimiento o sensación de somnolencia
- dolor de cabeza
- mareo
- frecuencia cardíaca alta
- presión arterial alta
- trastornos de la respiración
- obstrucción respiratoria
- respiración superficial lenta
- calambres en la garganta
- salivación aumentada
- fiebre
- escalofríos
- aumento o reducción del número de glóbulos blancos, lo que podría afectar al sistema inmunológico, es decir, una mayor susceptibilidad a las infecciones
- aumento del nivel de glucosa (azúcar) en la sangre, que se detecta mediante un análisis de sangre.
- aumento de las enzimas hepáticas, que se detecta mediante un análisis de sangre.
- aumento del nivel de fluoruro en la sangre, que se detecta mediante un análisis de sangre.

- disminución de la temperatura corporal

Efectos adversos poco frecuentes (Pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas)

- confusión
- ritmo cardíaco irregular o muy intenso
- bloqueo AV (trastorno de la conducción eléctrica del corazón)
- apnea (cuando se deja de respirar)
- asma
- hipoxia (nivel bajo de oxígeno en sangre)
- aumento en los niveles de creatina en sangre (un indicador de insuficiencia renal), que se detectan mediante un análisis de sangre

Frecuencia no conocida (la frecuencia no puede estimarse a partir de los datos disponibles)

- reacciones alérgicas, como por ejemplo:
 - erupción
 - enrojecimiento de la piel
 - urticaria (habones)
 - picor
 - hinchazón de los párpados
 - dificultad al respirar
- anafilaxia y reacciones anafilactoides. Estas reacciones alérgicas se producen rápidamente y pueden poner en riesgo la vida. Entre los síntomas de la anafilaxia se incluyen:
 - angioedema (hinchazón de la piel de la cara, las extremidades, los labios, la lengua o la garganta)
 - dificultad para respirar
 - presión arterial baja
 - urticaria (habones).
- convulsiones parecidas a las de la epilepsia
- movimientos repentinos
- fallo cardíaco
- espasmos de las vías respiratorias
- dificultad para respirar o sibilancias
- contención de la respiración
- falta de aliento
- disminución de la función hepática o hepatitis (inflamación del hígado), que se caracteriza, por ejemplo, por la pérdida de apetito, aparición de fiebre, náuseas, vómitos, molestias abdominales, ictericia y orina oscura.
- aumento peligroso de la temperatura corporal
- molestias en el pecho
- aumento de la presión dentro del cráneo
- latido irregular del corazón o palpitaciones.
- inflamación del páncreas
- aumento de los niveles de potasio en sangre, detectado mediante una prueba de muestra de sangre
- rigidez muscular
- piel de color amarillento
- inflamación de los riñones (puede incluir síntomas como fiebre, confusión o somnolencia, erupción cutánea, hinchazón, más o menos orina de lo normal y presencia de sangre en orina)
- hinchazón

En ocasiones se producen crisis epilépticas (convulsiones). Estas pueden producirse en el momento de administrar Sevoflurano Baxter o hasta un día después de la recuperación. Mayoritariamente tienen lugar en niños y adultos jóvenes.

En niños con síndrome de Down que reciben Sevoflurano se puede producir una disminución de la frecuencia cardíaca.

Los niveles de fluoruro en la sangre puede ser un poco elevada durante e inmediatamente después de la anestesia, pero estos niveles no se cree que son perjudiciales y pronto volverá a la normalidad.

Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Si observa algún cambio en la forma de sentirse después de recibir sevoflurano, comuníquelo inmediatamente a su médico o farmacéutico. Algunos efectos adversos pueden requerir tratamiento.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: www.notificaRAM.es.

Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Sevoflurano Baxter

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece impresa en la etiqueta después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Este medicamento no requiere condiciones especiales de conservación.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Sevoflurano Baxter

El principio activo es sevoflurano 100% (250 ml en una botella de 250 ml).
No contiene otros ingredientes.

Aspecto del producto y contenido del envase

Sevoflurano es un líquido para inhalación del vapor incoloro y transparente.

Se presenta en botellas de aluminio de 250 ml con un revestimiento protector.

La botella puede estar cerrada con:

- un tapón de rosca de plástico, o
- una válvula integrada que se conecta directamente a un vaporizador adecuado.

Cajas de 1 y 6 botellas.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Baxter, S.L.
Pouet de Camilo 2,
46394 Ribarroja del Turia (Valencia)

FABRICANTE

Baxter SA,
Boulevard Rene Branquart 80,
B-7860 Lessines,
Bélgica

Este medicamento está autorizado en los Estados Miembros del Espacio Económico Europeo con los siguientes nombres:

Estado Miembro	Nombre
Estonia	Sevoflurane Baxter 100%
Finlandia	Sevofluran Baxter 100%, inhalaatiohöyry, neste
Francia	Sevoflurane Baxter 1 ml/ml, Liquide pour Inhalation par Vapeur
Alemania	Sevofluran Baxter Flüssigkeit zur Herstellung eines Dampfes zur Inhalation
Grecia	Sevoflurane Baxter
Hungría	Sevoflurane Baxter, folyadék inhalációs gőz készítéshez
Islandia	Sevofluran Baxter 100% innöndunargufa, vökvi
Irlanda	Sevoflurane Baxter, 100%, inhalation vapour, liquid
Italia	Sevoflurane Baxter 100% Liquido per inalazione
Letonia	Sevoflurane Baxter 100% inhalācijas tvaiki, šķidrums
Lituania	Sevoflurane Baxter 100% inhaliaciniai garai, skystis
Holanda	Sevoflurane Baxter, vloeistof voor inhalatiedamp 100%
Noruega	Sevofluran Baxter Væske Til Inhalasjonsdamp 100% "Baxter"
Polonia	Sevoflurane Baxter 100% plyn do sporządzaniainhalacji parowej
Portugal	Sevoflurano Baxter
Rumania	Sevofluran Baxter 100% lichid pentru vapori de inhalat
República de Eslovaquia	Sevoflurane Baxter
Eslovenia	Sevofluran Baxter 250 ml para za inhaliranje, tekočina
España	Sevoflurano 100% Baxter, Líquido para inhalación del vapor
Suecia	Sevofluran Baxter, 100% inhalationsånga, vätska
Reino Unido	Sevoflurane Baxter 100% Inhalation Vapour, Liquid

Pueden solicitar más información respecto a este medicamento dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.

La última revisión de este prospecto fue en septiembre 2017.

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>