

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER**TRISPAN 20 mg/ml suspensie voor injectie**
Triamcinolonhexacetonide

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is TRISPAN en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet toegediend krijgen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe krijgt u dit middel toegediend?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. WAT IS TRISPAN EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?

TRISPAN is een injectie die een steroïde geneesmiddel bevat. Steroïden zijn gelijkaardig aan een soort hormonen die op natuurlijke wijze worden gemaakt in de bijnieren van het lichaam. Het steroïd in TRISPAN heet triamcinolonhexacetonide.

TRISPAN wordt in en rondom de gewrichten geïnjecteerd. Het wordt gegeven aan volwassenen en jongvolwassenen voor de behandeling van pijn, zwelling en stijfheid van gewrichten bij subacute en chronische ontstekingsziekten van gewrichten, waaronder

- reumatoïde artritis
- juveniele idiopathische artritis (JIA, artritis bij kinderen)
- osteoartritis (een gewrichtsziekte veroorzaakt door slijtage) en posttraumatische artritis
- synovitis (lichte zwelling van de weefsels rond het gewricht), tendinitis (ontsteking van een pees), bursitis (ontsteking van een of meer bursae [kleine met vloeistof gevulde zakjes] van synoviale vloeistof in het lichaam), epicondylitis (laterale elleboogpijn, ook wel tenniselleboog genoemd)

TRISPAN mag ook gebruikt worden voor intra-articulair (injectie in het gewricht) gebruik bij kinderen van 3 tot 12 jaar met juveniele idiopathische artritis.

2. WANNEER MAG U DIT MIDDEL NIET TOEGEDIEND KRIJGEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?**Wanneer mag u dit middel niet toegediend krijgen?**

- U bent allergisch voor één van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- Mag niet worden gegeven aan pasgeboren baby's, te vroeg geboren baby's en kinderen jonger dan 3 jaar.
- U lijdt aan actieve tuberculose, herpes simplex-infectie van het oog, acute psychose of een schimmel- en/of parasietinfectie die over een groot deel van het lichaam is verspreid.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

TRISPAN bevat een krachtig steroïd en dient daarom voorzichtig te worden gebruikt als u een van de volgende aandoeningen heeft.

Informeer uw arts voor toediening van dit middel als u een van de volgende aandoeningen heeft:

- hartfalen, acute aandoening van de kransslagader
- hoge bloeddruk (hypertensie)
- bloedklonters (tromboflebitis), bloedklonter die losbreekt, door de bloedstroom wordt meegenomen en een ander bloedvat verstoort (trombo-embolie)
- spierzwakte (myasthenia gravis)
- brosse botten (osteoporose)
- maagzweer, ontsteking van de kleine, zakvormige uitsteeksels in de wand van de dikke darm (diverticulitis), chronische ontsteking van de dikke darm (colitis ulcerosa), recente operatie na verwijdering van een deel van de darmen (darmanastomose)
- huidaandoeningen zoals eczeem
- problemen met de geestelijke gezondheid, met hallucinaties of wanen (psychose)
- “vollemaansgezicht” en obesitas van de romp (syndroom van Cushing)
- diabetes mellitus
- te weinig actieve schildklier (hypothyreoïdie)
- verminderde nierfunctie, beschadiging van de kleine filters in de nier (acute glomerulonefritis), langdurige ontsteking van de nier (chronische nefritis)
- levercirrose
- infecties die niet met antibiotica behandeld kunnen worden
- kanker met metastasen (kanker die is uitgezaaid van het ene orgaan of deel naar een ander, niet-nabijgelegen orgaan of deel).

Neem contact op met uw arts als u last heeft van wazig zien of andere visuele stoornissen.

Het geneesmiddel mag niet intraveneus (in een ader), intradermaal (in de huid), subcutaan (onder de huid), intramusculair (in de spier), intraoculair (in het oog), epiduraal (in de ruggenmergholte) of intrathecaal (in de hersenen of het ruggenmerg) worden ingespoten.

Pas op dat u een gewricht dat na een TRISPAN-injectie beter aanvoelt, niet overbelast. Het gewricht moet herstellen van de ontsteking die uw symptomen veroorzaakte. Herhaalde injecties kunnen het gewricht beschadigen.

U mag niet worden gevaccineerd of geïmmuniseerd met levend vaccin terwijl u langer dan 2 weken onder behandeling bent met matige of hoge doses corticosteroiden, omdat u een grotere kans heeft op medische en met name neurologische complicaties als de afweerreactie van het lichaam (antilichaamrespons) eventueel niet zou optreden.

Indien u ernstige reacties of acute infecties ontwikkelt, moet de behandeling worden gestopt en een passende behandeling worden gegeven.

Steroïde geneesmiddelen onderdrukken de natuurlijke immuunrespons van uw lichaam. Om die reden moet u uw arts zo snel mogelijk om advies vragen als u in contact bent gekomen met iemand die een infectieziekte heeft zoals de waterpokken, gordelroos of de mazelen.

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

De groei en ontwikkeling van kinderen die langdurig corticosteroiden gebruiken, dient te worden gecontroleerd.

TRISPAN mag niet worden toegediend aan pasgeboren baby's of te vroeg geboren baby's, omdat het benzylalcohol bevat. Het kan toxische reacties en ernstige allergische reacties veroorzaken bij kinderen jonger dan 3 jaar.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast TRISPAN nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kortgeleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan

aan uw arts of apotheker. Dat geldt ook voor geneesmiddelen waar u geen voorschrift voor nodig heeft.

Sommige geneesmiddelen kunnen de effecten van TRISPAN vergroten en het kan zijn dat uw arts u zorgvuldig wil controleren als u deze geneesmiddelen gebruikt (waaronder enkele geneesmiddelen voor hiv: ritonavir, cobicistat).

Het is vooral van belang uw arts te informeren over gebruik van:

Amfotericine B-injectie en kaliumdepletie-middelen: omdat de combinatie van deze middelen met TRISPAN te lage kaliumspiegels in het bloed kan veroorzaken.

Anticholinesterases (AChEI): omdat deze minder werkzaam kunnen zijn.

Anticholinergica (bijv. atropine): omdat de druk in het oog kan stijgen.

Antistollingstabletten (anticoagulantia, oraal): steroïden kunnen het bloedverdünnende (antistollings-) effect verhogen of verlagen.

Bloedsuikerverlagende geneesmiddelen (antidiabetica, bijv. sulfonylureumderivaten en insuline): steroïden kunnen de suikergehaltes (glucosespiegels) in het bloed verhogen.

Bloeddrukverlagende geneesmiddelen (antihypertensiva, inclusief plasmiddelen [diuretica]): deze geneesmiddelen kunnen minder effectief worden.

Geneesmiddelen om tuberculose te behandelen, bijv. isoniazide: de hoeveelheid isoniazide in het bloed kan verlaagd worden.

Immuunonderdrukkende medicijnen (cyclosporine): Bij gelijktijdig gebruik kan cyclosporine een verhoging van de werking van zowel cyclosporine als steroïden veroorzaken.

Geneesmiddelen tegen hartfalen (digitalisglycosiden): gelijktijdige toediening met TRISPAN kan de kans op digitalisvergiftiging verhogen.

Geneesmiddelen die de hoeveelheid van speciale leverenzymen verhogen (bijv. barbituraten, fenytoïne, carbamazepine, rifampicine, primidon, aminoglutethimide): kunnen het effect van TRISPAN verminderen.

Humaan groeihormoon (somatotropine): het groeibevorderende effect kan geremd worden gedurende langdurige therapie met TRISPAN.

Geneesmiddelen tegen schimmelinfecties (ketoconazol): de steroïd-effecten van TRISPAN kunnen verhoogd worden.

Proteaseremmers voor de behandeling van HIV infectie (ritonavir): de steroïd-effecten kunnen verhoogd of verlengd worden. Deze omvatten het syndroom van Cushing (hoge spiegels van het hormoon cortisol met symptomen zoals gewichtstoename, dunne huid en een vollemaansgezicht) en onderactieve bijniëren.

Niet-depolariserende spierverslappers: steroïden kunnen de neuromusculaire blokkerende werking verminderen of versterken.

Niet-steroïdale ontstekingsremmers (NSAID's): steroïden kunnen ertoe leiden dat maag-darmbloedingen en zweervormingen, die verband houden met NSAID's, vaker optreden en ernstiger zijn. Steroïden kunnen ook de hoeveelheid salicylaat in serum verlagen en de werkzaamheid ervan verminderen. Omgekeerd kan het stoppen met steroïden, tijdens een behandeling met hoge doses

salicylaat, salicylaatvergiftiging veroorzaken. Als u aspirine gebruikt en lage protrombinespiegels heeft, laat dit dan uw arts of verpleegkundige weten.

Hormonen ter voorkoming van zwangerschap, waaronder de pil (orale anticonceptiva): het steroid-effect van TRISPAN kan langer aanhouden.

Schildkliergeneesmiddelen: als u een minder actieve schildklier (hypothyreoïdie) of overactieve schildklier (hyperthyreoïdie) heeft, informeer dan uw arts of verpleegkundige omdat de dosis dan mogelijk moet worden aangepast.

Vaccins: neurologische complicaties en een verminderde afweerreactie van het lichaam (antilichaamrespons) kunnen in speciale situaties optreden wanneer patienten die steroïden gebruiken gevaccineerd worden (zie rubriek 2 "Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?").

Geneesmiddelen die het QT-interval verlengen of torsade de pointes veroorzaken: behandeling met TRISPAN en klasse Ia-antiarritmica zoals disopyramide, kinidine en procainamide, of andere klasse II-antiarritmica zoals amiodaron, bepridil en sotalol, wordt niet aanbevolen.

Uiterste voorzichtigheid is geboden wanneer TRISPAN in combinatie wordt gebruikt met fenothiazines, tricyclische antidepressiva, terfenadine en astemizol, vincamine, erytromycine i.v., halofantrine, pentamidine en sultopride.

Combinatie met middelen die elektrolytenverstoringen veroorzaken, zoals lage kaliumspiegels (kaliumdepletie-diuretica, amfotericine B i.v. en bepaalde laxeremiddelen), lage magnesiumspiegels en ernstig verlaagde calciumspiegels in het bloed, wordt niet aanbevolen.

Atleten dienen ervan op de hoogte te zijn dat dit geneesmiddel een bestanddeel bevat dat een positieve uitslag bij antidopingtests kan veroorzaken.

Pediatrische patiënten

Onderzoek naar interacties is alleen bij volwassenen uitgevoerd.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Dit middel moet tijdens de zwangerschap alleen gebruikt worden als het voordeel voor de moeder duidelijk groter is dan het risico voor de foetus.

Bij vrouwen kan langdurig gebruik van corticosteroïden menstruatiestoornissen en het uitblijven van menstruatie veroorzaken.

Bij mannen kan langdurig gebruik van dit geneesmiddel de productie van sperma en de beweeglijkheid van het sperma verminderen.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

TRISPAN heeft naar verwachting geen invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen.

TRISPAN bevat benzylalcohol en sorbitol (E420)

Dit middel bevat 9 mg benzylalcohol in elke ml. Benzylalcohol kan allergische reacties veroorzaken. Benzylalcohol is in verband gebracht met het risico op ernstige bijwerkingen, waaronder ademhalingsproblemen (zogenoemd 'gaspings'-syndroom) bij jonge kinderen. Niet toedienen aan uw pasgeboren baby (jonger dan 4 weken), tenzij aanbevolen door uw arts.

Niet langer dan een week gebruiken bij jonge kinderen (jonger dan 3 jaar), tenzij geadviseerd door uw arts of apotheker.

Vraag uw arts of apotheker om advies als u zwanger bent of borstvoeding geeft. Grote hoeveelheden benzylalcohol kunnen zich namelijk ophopen in uw lichaam en bijwerkingen veroorzaken (zogenoemde metabole acidose).

Vraag uw arts of apotheker om advies als u een leveraandoening of nieraandoening heeft. Grote hoeveelheden benzylalcohol kunnen zich namelijk ophopen in uw lichaam en bijwerkingen veroorzaken (zogenoemde metabole acidose).

Dit middel bevat 455 mg sorbitol per ml. Sorbitol is een bron van fructose. Als uw arts u heeft meegedeeld dat u (of uw kind) bepaalde suikers niet verdraagt of als bij u erfelijke fructose-intolerantie is vastgesteld (een zeldzame erfelijke aandoening waarbij een persoon fructose niet kan afbreken), neem dan contact op met uw arts voordat u (of uw kind) dit middel toegediend krijgt.

3. HOE KRIJGT U DIT MIDDEL TOEGEDIEND?

Een arts (of verpleegkundige die instructies van de arts heeft gekregen) zal de injectie met TRISPAN toedienen. De dosis wordt door de arts bepaald.

Deze formulering is bedoeld voor intra-articulair, peri-articulair en intrasynoviaal gebruik (in en rond de gewrichten). Deze formulering mag niet intraveneus (in een ader), intradermaal (in de huid), subcutaan (onder de huid), intramusculair (in de spier), intraoculair (in het oog), epiduraal (in de ruggenmerg) of intrathecaal (in de hersenen of het ruggenmerg) worden toegediend.

Uw arts zal u de dosis voorschrijven die het beste voor u is.

Aanbevolen dosis

Voor intra-articulair gebruik (injecties in het gewricht, dosering voor volwassenen en jongvolwassenen), voor alle indicaties.

De dosis wordt voor u individueel bepaald. Hij kan variëren van 2 – 20 mg, afhankelijk van de grootte van het gewricht en de hoeveelheid vocht in het gewricht. Meestal wordt 10 – 20 mg (0,5 – 1 ml) gebruikt in grote gewrichten (zoals heupen, knieën en schouders), 5 – 10 mg (0,25 – 0,5 ml) in middelmatig grote gewrichten (zoals de ellebogen en polsen) en 2 – 6 mg (0,1 – 0,3 ml) wordt gebruikt in kleinere gewrichten (zoals de handen en voeten). Indien er veel vocht in het gewricht zit, kan dit voorafgaand aan de injectie worden weggezogen. De volgende dosis en het aantal injecties is afhankelijk van hoe uw ziekte reageert. Omdat TRISPAN een langwerkend middel is, mogen de gewrichten niet vaker dan eenmaal per 3 – 4 weken worden behandeld.

Pijnbeheersing na de behandeling: de pijn in een gewricht door een intra-articulaire injectie kan worden voorkomen of verlicht door het vermijden van onnodige bewegingen gedurende 12 uur na de injectie.

Dosering voor kinderen in de leeftijd van 3 – 12 jaar met juveniele idiopathische artritis.

Het doseringsschema voor intra-articulaire injectie van triamcinolonhexacetonide voor JIA bij kinderen is 1 mg/kg voor grote gewrichten (knieën, heupen en schouders) en 0,5 mg/kg voor kleinere gewrichten (enkels, polsen en ellebogen). Voor de handen en voeten kan 1 – 2 mg/gewricht voor metacarpofalangeale /metatarsofalangeale (MCP/MTP-) gewrichten en 0,6 – 1 mg/gewricht voor proximale interfalangeale (PIP-) gewrichten worden gebruikt.

Voor peri-articulair gebruik (injecties rond het gewricht, dosering uitsluitend voor volwassenen en jongeren tot 18 jaar)

Bursitis/Epicondylitis: meestal 10 – 20 mg (0,5 – 1,0 ml), afhankelijk van de grootte van de bursa en de ernst van de ziekte. In de meeste gevallen is één behandeling voldoende.

Synovitis/Tendinitis: meestal 10 – 20 mg (0,5 – 1,0 ml). De noodzaak voor verdere injecties is gebaseerd op de reactie op de behandeling.

Heeft u te veel van dit middel toegediend gekregen?

Overdosering of wanneer het interval tussen injecties op dezelfde plaats te kort is, kan ernstige gewrichtsschade en veranderingen in de huid rond de injectieplaats veroorzaken met gewrichtsvernietiging en atrofie. Als dit optreedt, kan het vele maanden duren voordat er genezing plaatsvindt, vanwege het langdurige effect van het geneesmiddel.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Bijwerkingen zijn afhankelijk van de dosis en de duur van de behandeling. Systemische bijwerkingen (met effect op het hele lichaam) komen zelden voor, maar kunnen optreden als gevolg van herhaalde peri-articulaire injectie. Net als met andere intra-articulaire steroïdenbehandelingen, werd een voorbijgaande onderdrukking van de bijnierwerking (adrenocorticale suppressie) waargenomen gedurende de eerste week na injectie. Dit effect wordt versterkt indien gelijktijdig corticotropine of orale steroïden worden gebruikt.

Vaak voorkomende bijwerkingen (komen voor bij minder dan 1 op de 10 patiënten)

- plaatselijke reacties op de injectieplaats zoals abscessen, roodheid, pijn, zwelling en weefselbeschadiging

Zelden voorkomende bijwerkingen (komen voor bij minder dan 1 op de 1000 patiënten)

- Overmatige dosering of te vaak uitgevoerde toediening van injecties op dezelfde plaats kunnen plaatselijke verdunning van de twee bovenste lagen van de huid veroorzaken, de dermis of epidermis, waardoor een deukje in de huid ontstaat. Vanwege het langdurige effect van dit middel zal de huid pas na een aantal maanden weer terugkeren naar de normale toestand.
- Vertigo (een gevoel van duizeligheid of draaierigheid)

Zeer zelden voorkomende bijwerkingen (komen voor bij minder dan 1 op de 10.000 patiënten)

- trombo-embolie (bloedklonter die losbreekt, door de bloedstroom wordt meegenomen en een ander bloedvat verstopt)
- vorming van kalkafzettingen in en rond de behandelde gewrichten; peesruptuur (scheuren van de pees)
- donkerder of lichter worden van de huid
- ernstige allergische reactie waardoor moeite met ademen of duizeligheid kan ontstaan

Onbekend (op basis van de bekende gegevens kan de frequentie niet worden vastgesteld)

- hartfalen, afwijkend hartritme
- hoge bloeddruk
- verlies van spiermassa; osteoporose (botontkalking); botsterfte door slechte bloedtoevoer naar de kop van het bovenarm- of dijbeen); spontane botbreuken; op artrose lijkende gewrichtsaandoening (lijkend op Charcot-atrofie)
- maagzweren, mogelijk met daaropvolgende perforatie en bloeding; pancreatitis (ontsteking van de alvleesklier)
- vertraagde wondgenezing; dunne en fragiele huid; puntbloedinkjes in de huid en blauwe plekken; roodheid en/of huiduitslag in het gezicht; meer zweten; rode of paarse verkleuring van de huid; zwangerschapsstrepen; huidaandoening lijkend op acne; netelroos, overmatige haargroei over het lichaam

- verhoogde bloeddruk binnen de hersenen zonder bekende oorzaak, meestal na behandeling; hoofdpijn
- slapeloosheid; depressie (soms ernstig); euforie; stemmingswisselingen; hallucinaties en wanen
- onregelmatige menstruatie, in postmenopauzale patiënten kunnen vaginale bloedingen optreden; ongewone haargroei; ontwikkeling van een Cushing-toestand (groot rond gezicht, obesitas van de romp); inactiviteit of krimpen van delen van de bijnier, met name tijdens perioden van stress (bijv. trauma, operatie of ziekte); verminderde verdraagbaarheid van suikers; manifestatie van onderliggende diabetes mellitus, hoge bloedsuikerspiegel
- cataract (lensvertroebeling); verhoogde oogdruk; glaucoom; wazig zien
- negatieve stikstofbalans door afbraak van eiwitten
- Lage kaliumspiegels, ophoping van natrium in het lichaam, vochtretentie
- verergering of maskering van infecties, verhoogde vatbaarheid voor infecties
- calcinose (verkalkingsaandoening)

Overgevoeligheidsreacties veroorzaakt door benzylalcohol kan in zeldzame gevallen optreden.

Kinderen:

Er bestaat een kans op vertraagde groei.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of verpleegkundige. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. HOE BEWAART U DIT MIDDEL?

Uw arts, verpleegkundige en apotheker weten hoe zij dit product op de juiste manier moeten bewaren (zie rubriek 6).

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE

Welke stoffen zitten er in dit middel?

De werkzame stof in dit middel is triamcinolonhexacetonide.

1 ampul met 1 ml suspensie voor injectie bevat 20 mg triamcinolonhexacetonide.

De andere stoffen in dit middel zijn sorbitol vloeibaar – niet kirstalliseerbaar (E420), polysorbaat 80, benzylalcohol en water voor injectie.

Hoe ziet TRISPAN eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

TRISPAN is een melkwitte suspensie.

TRISPAN is verkrijgbaar in verpakkingen van 1, 3 of 10 ampullen.

Niet alle verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Een kleurloze, glazen ampul van 1 ml.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Esteve Pharmaceuticals GmbH

Hohenzollerndamm 150-151

14199 Berlin

Duitsland

Fabrikant

EVER Pharma Jena GmbH
Otto-Schott-Str. 15
07745 Jena
Duitsland

Dit middel is in het register ingeschreven onder RVG 110359.

Dit geneesmiddel is geregistreerd in lidstaten van de Europese Economische Ruimte en in het Verenigd Koninkrijk (Noord-Ierland) onder de volgende namen:

Oostenrijk, Tsjechië, Slovenië, Nederland: TRISPAN
Portugal en Spanje: Bluxam
het Verenigd Koninkrijk (Noord-Ierland): Triamcinolone hexacetonide.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in augustus 2022.

Gedetailleerde informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het CBG (www.cbg-meb.nl)

De volgende informatie is alleen bestemd voor artsen of andere beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg.

Bereiden en toedienen van TRISPAN

Aseptische techniek moet worden toegepast bij gebruik van het geneesmiddel. Geneesmiddelen die toegediend worden door middel van een injectie dienen visueel geïnspecteerd te worden op deeltjes en verkleuring, voor de injectie. De TRISPAN ampul moet voorzichtig worden geschud voor gebruik om een gelijkmatige suspensie te waarborgen. Dezelfde sterilisatietechniek als bij een lumbaalpunctie moet gebruikt worden. Er mogen niet meer dan twee gewrichten tijdens een sessie worden behandeld.

Indien nodig kan TRISPAN gemengd worden met 1% of 2% lidocaïnehydrochloride of met andere, gelijkaardige lokale anesthetica. TRISPAN dient in de spuit te worden opgezogen voordat het anestheticum wordt opgezogen, om verontreiniging van dit middel te voorkomen. Keer de spuit voorzichtig naar voren en achteren en injecteer de oplossing onmiddellijk.

Het gebruik van oplosmiddelen met methylparabeen, propylparabeen, fenol enz. dient te worden vermeden. Deze oplosmiddelen kunnen neerslaan van het steroïd veroorzaken.

Hoe bewaart u dit middel?

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit middel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum die vermeld is op de ampuletiket en op de buitenverpakking na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Gebruik dit middel niet als u merkt dat er zichtbare veranderingen in het uiterlijk van het geneesmiddel aanwezig zijn.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.