

Dieser Pocketfolder ist verpflichtender Teil der Zulassung von Naloxon und wurde als zusätzliche risikominimierende Maßnahme beauflagt, um das Risiko bei der Anwendung zu reduzieren und das Nutzen-Risiko-Verhältnis von Naloxon zu erhöhen. Mit diesem Leitfaden soll daher sichergestellt werden, dass Angehörige der Heilberufe, die Naloxon verschreiben und zur Anwendung bringen, und Patienten die besonderen Sicherheitsanforderungen kennen und berücksichtigen.

## NYXOID® Naloxon Nasenspray

Nyxoid® ist bestimmt für die sofortige Anwendung als Notfalltherapie bei bekannter oder vermuteter Opioid-Überdosierung, die sich als Atemdepression und/oder Depression des Zentralnervensystems (ZNS) manifestiert, sowohl im nicht-medizinischen als auch im medizinischen Umfeld.

Nyxoid® wird angewendet bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 14 Jahren.

Nyxoid® ersetzt nicht die Behandlung durch einen Notarzt.



Gebührenfreie Info-Line: (0800) 8 55 11 11 E-Mail: medinfo@mundipharma.de

Dieses Schulungsmaterial finden Sie auch unter http://www.bfarm.de/schulungsmaterial und unter: www.mundipharma.de/schulungsmaterial/

Meldung von Nebenwirkungen

keit. Sie ermöglicht eine kontinuierliche Überwachung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses des Arzneimittels. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt Georg Kiesinger Allee 3, D 53175 Bonn, http://www.bfarm.de/, anzuzeigen.

• Wie reagiert man auf Opioid-Entzugssymptome?

Wie verabreicht man Myxoid®?

• Wie erkennt man Symptome einer Opioid-Uberdosierung?

deren Familie/Freunde zu folgenden Themen zu schulen: In diesem Myxoid® Leitfaden erhalten Sie Informationsmaterial für Angehörige der Heilberufe und Material, um Patienten und



