

NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR**Brevibloc 10 mg/ml, solution injectable
Chlorhydrate d'esmolol**

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre infirmier(ière) ou votre pharmacien.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, à votre infirmier(ière) ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Dans cette notice, Brevibloc 10 mg/ml, solution injectable, sera appelé Brevibloc.

Que contient cette notice ?:

1. Qu'est-ce que Brevibloc et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Brevibloc
3. Comment utiliser Brevibloc
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Brevibloc
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE BREVIBLOC ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISE

Brevibloc contient un médicament appelé esmolol. Il fait partie d'un groupe de médicaments appelés les bêta-bloquants. Il fonctionne en contrôlant le rythme et la puissance des battements de votre cœur et peut également contribuer à réduire votre tension artérielle.

Il est utilisé pour traiter:

- les problèmes de rythme cardiaque, lorsque votre cœur bat trop rapidement.
- les problèmes de rythme cardiaque et la hausse de la pression artérielle pendant ou juste après une opération.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER BREVIBLOC**N'utilisez jamais Brevibloc**

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'esmolol, à d'autres bêta-bloquants ou à l'un des autres composants contenus dans Brevibloc (voir liste à la rubrique 6). Les signes d'une réaction allergique peuvent prendre la forme d'un essoufflement, d'une respiration sifflante, d'une éruption cutanée, d'une démangeaison ou d'un gonflement du visage et des lèvres.
- si votre cœur bat très lentement (moins de 50 battements par minute).
- si votre cœur bat rapidement ou alterne entre un rythme rapide et lent.
- si vous êtes atteint de « bloc cardiaque grave ». Un bloc cardiaque est un problème lié aux messages électriques qui contrôlent votre rythme cardiaque.
- si votre tension artérielle est basse.
- si vous avez un problème de circulation au niveau de votre cœur.
- si vous présentez des symptômes graves d'insuffisance cardiaque.

- si vous recevez ou avez récemment reçu le vérapamil. Vous ne devez pas recevoir Brevibloc dans les 48 heures suivant l'arrêt du vérapamil.
- si vous souffrez d'une maladie des glandes appelée phéochromocytome qui n'a pas été traitée. Le phéochromocytome est provoqué par la glande surrénale et peut provoquer une hausse soudaine de la tension artérielle, des maux de tête violents, une transpiration et une accélération du rythme cardiaque.
- si votre tension artérielle est élevée dans les poumons (hypertension pulmonaire).
- si vous souffrez de symptômes d'asthme qui s'aggravent rapidement.
- si votre corps possède des taux d'acide élevés (acidose métabolique).

Vous ne recevrez pas Brevibloc si l'une de ces situations vous concerne. En cas de doute, parlez à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier(ière) avant de recevoir Brevibloc.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, infirmier/ère ou pharmacien avant d'utiliser Brevibloc.

Votre médecin sera particulièrement prudent lors de l'administration de Brevibloc :

- Si vous êtes traité pour certains troubles du rythme cardiaque appelés arythmies supraventriculaires et si vous:
 - souffrez d'autres problèmes cardiaques ou
 - prenez d'autres médicaments pour le cœur.

L'utilisation de Brevibloc dans ce contexte peut entraîner des réactions et potentiellement fatales, notamment:

- perte de conscience
 - choc (lorsque votre cœur ne pompe pas suffisamment de sang)
 - crise cardiaque (arrêt cardiaque).
-
- si vous développez une faible pression artérielle (hypotension). Les signes peuvent être des étourdissements ou des vertiges, en particulier lorsque vous vous levez. La pression artérielle remonte généralement dans les 30 minutes suivant l'arrêt du traitement par Brevibloc.
 - si votre rythme cardiaque est lent avant le traitement.
 - si votre rythme cardiaque ralentit à moins de 50-55 battements par minute. Si cela se produit, le médecin réduira la dose ou arrêtera le traitement par Brevibloc.
 - si vous souffrez de défaillance cardiaque.
 - si vous souffrez de problèmes liés aux messages électriques qui contrôlent votre rythme cardiaque (bloc cardiaque).
 - si vous souffrez d'une maladie des glandes appelée phéochromocytome qui a été traitée à l'aide de médicaments appelés alpha-bloquants.
 - si vous êtes traité pour une pression artérielle élevée (hypertension) causée par une température basse (hypothermie).
 - si vos voies respiratoires sont rétrécies ou votre respiration est sifflante, comme dans le cas de l'asthme.
 - si vous êtes diabétique ou présentez une faible glycémie. Brevibloc peut exacerber les effets de vos médicaments antidiabétiques.
 - si vous avez des problèmes de peau. Ils peuvent être causés par une fuite de solution autour du site d'injection. Si cela se produit, votre médecin utilisera une autre veine pour l'injection.
 - si vous souffrez d'un certain type d'angor (douleurs dans la poitrine) appelé angor de Prinzmetal.
 - si vous avez une hypovolémie (avec une hypotension). Vous pourriez développer un collapsus circulatoire plus facilement.
 - si vous avez des problèmes de circulation, tels qu'une pâleur des doigts (maladie de Raynaud) ou une douleur, une fatigue et parfois une sensation de brûlure dans les jambes.

- si vous avez des problèmes rénaux. Si vous souffrez de maladie rénale ou avez besoin d'une dialyse rénale, vous pourriez développer un taux de potassium sanguin élevé (hyperkaliémie). Cela peut entraîner de graves problèmes cardiaques.
- si vous souffrez de nombreuses allergies ou présentez un risque de réactions anaphylactiques (réactions allergiques graves). Brevibloc peut aggraver les allergies et rendre leur traitement plus difficile.
- si vous ou un membre de votre famille avez antécédents de psoriasis (votre peau présente des plaques écailleuses).
- si vous êtes atteint d'une maladie appelée hyperthyroïdie (thyroïde hyperactive).

En général, il n'est pas nécessaire de modifier la dose si vous souffrez de problèmes hépatiques.

Si l'une des situations précédentes vous concerne (ou si vous avez un doute), adressez-vous à votre médecin, infirmier(ière) ou pharmacien avant de recevoir ce médicament. Vous devrez probablement faire l'objet d'une surveillance attentive et votre traitement devra peut-être être adapté.

Autres médicaments et Brevibloc

Informez votre médecin, infirmier(ière) ou pharmacien si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament y compris un médicament obtenu sans ordonnance, comme les médicaments à base de plantes ou de produits naturels. Votre médecin vérifiera que vos autres médicaments ne modifient pas l'effet de Brevibloc.

En particulier, informez votre médecin, votre infirmier(ière) ou votre pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants:

- Médicaments qui peuvent baisser la tension artérielle ou ralentir le rythme cardiaque
- Médicaments utilisés pour traiter les problèmes de rythme cardiaque ou les douleurs dans la poitrine (angor), tels que le vérapamil et le diltiazem. Vous ne devez pas recevoir Brevibloc dans les 48 heures suivant l'arrêt du vérapamil.
- Nifédipine, utilisée pour traiter les douleurs dans la poitrine (angor), la tension artérielle élevée et la maladie de Raynaud.
- Médicaments utilisés pour traiter les problèmes de rythme cardiaque (tels que la quinidine, la disopyramide, l'amiodarone) et la défaillance cardiaque (tels que la digoxine, la digitoxine, la digitale).
- Médicaments utilisés pour traiter le diabète, notamment l'insuline et les médicaments pris par voie orale.
- Médicaments appelés agents ganglioplégiques (tels que le trimétaphan).
- Médicaments utilisés comme antidouleurs, tels que les anti-inflammatoires non stéroïdiens (appelés AINS).
- Floctafénine, un antidouleur.
- Amisulpride, un médicament utilisé pour traiter les problèmes mentaux.
- Médicaments antidépresseurs "tricycliques" (tels qu'imipramine et amitriptyline) ou tout autre médicament destiné à traiter les troubles mentaux.
- Barbituriques (tels que phénobarbital, utilisé pour traiter l'épilepsie) ou phénothiazines (tels que chlorpromazine, utilisée pour traiter les troubles mentaux).
- Clozapine, utilisée pour traiter les troubles mentaux.
- Adrénaline, utilisée pour traiter les réactions allergiques.
- Médicaments utilisés pour le traitement de l'asthme.
- Médicaments utilisés pour traiter le rhume ou le nez bouché (appelés décongestionnants nasaux).
- Réserpine, utilisée pour traiter la tension artérielle élevée.
- Clonidine, utilisée pour traiter la tension artérielle élevée et la migraine.
- Moxonidine, utilisée pour traiter la pression artérielle élevée.
- Dérivés de l'ergot (médicaments principalement utilisés pour le traitement de la maladie de Parkinson).

- Warfarine, utilisée pour diluer votre sang.
- Morphine, un antidouleur puissant.
- Chlorure de suxaméthonium (également appelé succinylcholine ou scoline) ou mivacurium, utilisés pour décontracter les muscles, généralement pendant une opération. Votre médecin sera également particulièrement attentif lors de l'utilisation de Brevibloc pendant des opérations, lorsque vous serez sous anesthésie et sous d'autres traitements.

Si vous n'êtes pas sûr que vous prenez l'un des médicaments mentionnés ci-dessus, parlez à votre médecin, infirmier(ière) ou à votre pharmacien avant d'utiliser Brevibloc.

Tests éventuels pendant l'utilisation de Brevibloc

L'utilisation prolongée de médicaments tels que Brevibloc peut réduire la puissance de votre rythme cardiaque.

Brevibloc n'étant utilisé que pendant une période limitée, cela ne devrait pas vous concerner. Vous serez étroitement surveillé pendant le traitement et l'administration de Brevibloc sera réduite ou interrompue si la puissance de votre rythme cardiaque diminue.

Votre médecin contrôlera également votre tension artérielle pendant votre traitement par Brevibloc.

Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Vous ne devez pas recevoir Brevibloc si vous êtes enceinte ou pensez l'être.

Signalez à votre médecin que vous allaitez. Vous ne devez pas recevoir Brevibloc pendant que vous allaitez car il peut passer dans le lait maternel.

Brevibloc contient du sodium

Brevibloc contient environ 28 mg de sodium par flacon. Cela peut être important si vous contrôlez la quantité de sodium de votre alimentation.

3. COMMENT UTILISER BREVIBLOC**Dose recommandée**

Votre médecin décidera du dosage, ainsi que de la durée du traitement par le médicament.

Brevibloc n'est généralement pas administré pendant plus de 24 heures.

Comment administrer Brevibloc

Brevibloc est prêt à l'emploi et il vous sera injecté lentement (perfusion) par une aiguille insérée dans une veine de votre bras.

Brevibloc ne doit pas être mélangé avec du bicarbonate de sodium ni d'autres médicaments.

Le traitement est administré en deux étapes:

- Etape un: une forte dose est administrée pendant une minute. Cela augmente rapidement les taux dans votre sang.

- Etape deux: une plus faible dose est alors administrée pendant quatre minutes.
- Les étapes un et deux peuvent être ensuite répétées et ajustées en fonction de la réaction de votre cœur. Dès que l'on constate une amélioration, l'étape un (forte dose) sera interrompue et l'étape deux (faible dose) sera réduite au besoin.
- Une fois que votre état est stable, vous pouvez être traité par un autre médicament cardiaque, tandis que votre dose de Brevibloc est progressivement réduite.

Si votre rythme cardiaque ou votre tension artérielle augmente pendant ou juste après une opération, vous recevrez des doses plus fortes de Brevibloc pendant une courte période.

Personnes âgées

Votre médecin commencera votre traitement par une plus faible dose.

Enfants

Les enfants jusqu'à 18 ans ne doivent pas recevoir Brevibloc.

Si vous avez utilisé plus de Brevibloc que vous n'auriez dû

Etant donné que Brevibloc vous est administré par une personne qualifiée et formée, il est peu probable qu'elle injecte une trop forte dose. Néanmoins, si cela se produit, le médecin arrêtera le traitement par Brevibloc et vous prescrira un traitement supplémentaire, au besoin.

Si vous avez utilisé trop de Brevibloc, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Anti-poison (070-245 245).

Si vous pensez qu'une dose de Brevibloc a été oubliée

Etant donné que Brevibloc vous est administré par une personne qualifiée et formée, il est peu probable qu'elle oublie une dose. Néanmoins, si vous pensez que c'est le cas, contactez immédiatement votre médecin, votre infirmier(ière) ou votre pharmacien.

Si vous arrêtez d'utiliser Brevibloc

L'arrêt soudain de Brevibloc peut entraîner le retour des symptômes de rythme cardiaque rapide (tachycardie) et de pression artérielle élevée (hypertension). Pour les éviter, votre médecin doit interrompre le traitement progressivement. Toutefois, si vous souffrez de coronaropathie (pouvant être associée à une anamnèse d'un angor ou d'une crise cardiaque), votre médecin fera particulièrement attention lorsque le traitement par Brevibloc sera arrêté.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, infirmier(ière) ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. La plupart des effets indésirables disparaissent dans les 30 minutes suivant l'arrêt du traitement par Brevibloc. Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec Brevibloc.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables suivants, qui peuvent être graves, veuillez en informer immédiatement votre médecin, votre infirmier(ière) ou votre pharmacien. La perfusion devra peut-être être arrêtée.

Très fréquent (peut concerner plus de 1 personne sur 10)

- chute de la pression artérielle. Cela peut être rapidement corrigé en réduisant la dose de Brevibloc ou en arrêtant le traitement. Votre tension artérielle sera fréquemment mesurée pendant le traitement.
- transpiration excessive.

Fréquent (peut concerner moins de 1 personne sur 10)

- perte d'appétit;
- sensation d'anxiété ou dépression;
- étourdissements;
- sensation de somnolence;
- mal de tête;
- fourmillements ou picotements;
- problèmes de concentration;
- sensation de confusion ou d'agitation;
- avoir la sensation d'être malade ou être malade (nausée et vomissements);
- sensation de faiblesse;
- sensation de fatigue (fatigue);
- irritation et induration de la peau au site d'injection de Brevibloc.

Peu fréquent (peut concerner moins de 1 personne sur 100)

- pensées anormales;
- perte de connaissance soudaine;
- sensation d'évanouissement ou évanouissements;
- crises (attaques ou convulsions);
- problèmes d'élocution;
- problèmes de vue;
- rythme cardiaque lent;
- problèmes liés aux messages électriques qui contrôlent votre rythme cardiaque;
- pression augmentée dans les artères des poumons;
- incapacité du cœur à pomper suffisamment de sang (défaillance cardiaque);
- perturbations du rythme cardiaque parfois appelées palpitations (extrasystoles ventriculaires);
- trouble du rythme cardiaque (rythme nodal);
- gêne thoracique causée par une perturbation de la circulation dans les vaisseaux sanguins du muscle cardiaque (angine de poitrine);
- mauvaise circulation dans les bras ou les jambes;
- pâleur ou rougeur du visage;
- présence de liquide dans les poumons;
- difficultés respiratoires ou oppression thoracique rendant la respiration difficile;
- respiration sifflante;
- nez bouché;
- bruits respiratoires anormaux (râles/crépitations);
- altération du goût;
- indigestion;
- constipation;
- bouche sèche;
- douleurs dans la région de l'estomac;
- décoloration de la peau;

- rougeur de la peau;
- douleurs dans les muscles ou les tendons y compris autour des omoplates et des côtes;
- problèmes à la miction (rétention urinaire);
- sensation de froid ou de chaud (fièvre);
- douleur et gonflement (œdème) de la veine au site d'injection de Brevibloc;
- sensation de brûlure ou ecchymose au site d'injection;

Très rare (peut concerner moins de 1 personne sur 10 000)

- forte baisse du rythme cardiaque (arrêt sinusal);
- absence d'activité électrique dans le cœur (asystole);
- vaisseaux sanguins douloureux avec zone de peau rouge et chaude (thrombophlébite);
- peau morte causée par une fuite de solution autour du site d'injection.

Fréquence indéterminée (le nombre de personnes touchées est inconnu)

- hausse du taux de potassium dans le sang (hyperkaliémie);
- hausse des taux d'acide (acidose métabolique);
- augmentation du rythme de contraction du cœur (rythme idioventriculaire accéléré);
- spasme de l'artère du cœur;
- défaillance de la circulation normale du sang (arrêt cardiaque);
- psoriasis (votre peau présente des plaques écailleuses);
- gonflement de la peau du visage, des membres, de la langue ou de la gorge (angioœdème);
- éruptions urticariennes (urticaire);
- inflammation d'une veine ou cloques au site de perfusion.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via :

Belgique

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé

www.afmps.be

Division Vigilance:

Site internet: www.notifieruneffetindesirable.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

Luxembourg

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy

Ou Division de la pharmacie et des médicaments de la Direction de la santé

Site internet: www.guichet.lu/pharmacovigilance

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER BREVIBLOC

- Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.
- N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption mentionnée sur l'étiquette (EXP). La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.
- A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.
- Le produit dans un suremballage ouvert a une stabilité pendant 24 heures à une température de 2°C à 8°C. Néanmoins, le produit doit être utilisé immédiatement après l'ouverture.
- Ne pas utiliser si la solution contient des particules ou est décolorée.

Ne jetez aucun médicament au tout à l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Que contient Brevibloc

- La substance active est le chlorhydrate d'esmolol. Un ml contient 10 mg de chlorhydrate d'esmolol. Chaque flacon contient 100 mg de chlorhydrate d'esmolol dans 10 ml de solution.
- Les autres composants sont: acétate de sodium, acide acétique glacial, chlorure de sodium et eau stérile (appelée eau pour préparations injectables). De l'hydroxyde de sodium ou de l'acide chlorhydrique peut être ajouté pour assurer le pH correct.

Qu'est-ce que Brevibloc et contenu de l'emballage extérieur

Brevibloc est une solution stérile limpide, incolore à jaune pâle, pour injection intraveineuse. Elle est disponible en flacons en verre de couleur ambre de 10 ml.

Conditionnements: 3, 5, 10 et 20 flacons de 100 mg/10 ml. Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Baxter S.A., Bd René Branquart 80, 7860 Lessines, Belgique

Fabricant:

Baxter S.A., Bd René Branquart 80, 7860 Lessines, Belgique

Numéro de l'autorisation de mise sur le marché

BE379251

Mode de délivrance

Médicament soumis à prescription médicale.

Ce médicament est autorisé dans les états membres de l'EEE sous les noms suivants:

Etat membre	Nom
Belgique	Brevibloc 10 mg/ml, solution injectable
Danemark	Brevibloc
Finlande	Brevibloc 10 mg/ml injektioneste, liuos
Allemagne	Brevibloc 10 mg/ml Injektionslösung
Irlande	Brevibloc Premixed 10mg/ml, Solution for Injection
Luxembourg	Brevibloc 10 mg/ml, solution injectable
Pays-Bas	Brevibloc 10 mg/ml, oplossing voor injectie
Norvège	Brevibloc 10 mg/ml, Injeksjonsvæske, oppløsning
Portugal	Brevibloc Premixed 10 mg/ml, Solução injectável
Espagne	Brevibloc 10 mg/ml, solución para inyección
Suède	Brevibloc 10 mg/ml, Injektionsvätska, lösning
Royaume-Uni	Brevibloc Premixed 10mg/ml, Solution for Injection

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 04/2025.

Les informations suivantes sont destinées exclusivement aux professionnels de santé.

Cette rubrique contient des informations pratiques concernant l'administration. Lire le résumé des caractéristiques du produit pour des informations complètes concernant la posologie et le mode d'administration, les contre-indications, les mises en garde, etc.

Posologie et mode d'administration

Brevibloc 10 mg/ml, solution injectable, est une solution 10 mg/ml prête à l'emploi, recommandée pour administration par voie intraveineuse. Cette forme de dosage est utilisée pour administrer la dose de charge ou de bolus appropriée de Brevibloc à l'aide d'une seringue à main.

La posologie est résumée dans les tableaux ci-dessous.

Tableau 1 : volume de Brevibloc 10 mg/ml requis pour une DOSE INITIALE DOSE DE CHARGE de 500 microgrammes/kg/minute

	Poids du patient (kg)								
	40	50	60	70	80	90	100	110	120
Volume (ml)	2	2.5	3	3.5	4	4.5	5	5.5	6

Tableau 2 : volume de Brevibloc 10 mg/ml requis pour fournir des DOSES D'ENTRETIEN à des débits de perfusion compris entre 12,5 et 300 microgrammes/kg/minute

Poids du patient (kg)	Débit dose de perfusion						
	12.5 µg/kg/min	25 µg/kg/min	50 µg/kg/min	100 µg/kg/min	150 µg/kg/min	200 µg/kg/min	300 µg/kg/min
	Quantité à administrer par heure pour atteindre le débit dose (ml/h)						
40	3 ml/h	6 ml/h	12 ml/h	24 ml/h	36 ml/h	48 ml/h	72 ml/h
50	3.75 ml/h	7.5 ml/h	15 ml/h	30 ml/h	45 ml/h	60 ml/h	90 ml/h
60	4.5 ml/h	9 ml/h	18 ml/h	36 ml/h	54 ml/h	72 ml/h	108 ml/h
70	5.25 ml/h	10.5 ml/h	21 ml/h	42 ml/h	63 ml/h	84 ml/h	126 ml/h
80	6 ml/h	12 ml/h	24 ml/h	48 ml/h	72 ml/h	96 ml/h	144 ml/h
90	6.75 ml/h	13.5 ml/h	27 ml/h	54 ml/h	81 ml/h	108 ml/h	162 ml/h
100	7.5 ml/h	15 ml/h	30 ml/h	60 ml/h	90 ml/h	120 ml/h	180 ml/h
110	8.25 ml/h	16.5 ml/h	33 ml/h	66 ml/h	99 ml/h	132 ml/h	198 ml/h
120	9 ml/h	18 ml/h	36 ml/h	72 ml/h	108 ml/h	144 ml/h	216 ml/h

Tachycardie et hypertension en période peropératoire

Pour la tachycardie et l'hypertension en période peropératoire, les posologies peuvent varier comme suit :

Pour le traitement peropératoire, pendant l'anesthésie lorsqu'un contrôle immédiat est requis:

- Un bolus de 80 mg est administré pendant 15 à 30 secondes et suivi d'une perfusion de 150 microgrammes/kg/minute. Titrer la vitesse de perfusion au besoin jusqu'à 300 microgrammes/kg/minute. Le volume de perfusion requis selon le poids du patient est indiqué au tableau 2.

Lors du réveil anesthésique

- Une perfusion de 500 microgrammes/kg/minute est administrée pendant 4 minutes et suivie d'une perfusion de 300 microgrammes/kg/minute. Le volume de perfusion requis selon le poids du patient est indiqué au tableau 2.

En période postopératoire, lorsque l'on dispose du temps nécessaire pour la titration

- Une dose de charge de 500 microgrammes/kg/minute est administrée pendant 1 minute avant chaque palier de titration pour une action rapide. Utiliser des paliers de titration de 50, 100, 150, 200, 250 et 300 microgrammes/kg/minute perfusés sur 4 minutes, jusqu'à l'obtention de l'effet thérapeutique désiré. Le volume de perfusion requis selon le poids du patient est indiqué au tableau 2.

Incompatibilités

Ce médicament ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments ni des solutions de bicarbonate de sodium.

Précautions particulières d'élimination et manipulation

Chaque flacon est réservé à **usage unique**.

Eviter le contact avec les alcalins.

Effectuer une inspection visuelle de la solution pour détecter la présence de particules et de décoloration avant utilisation. N'utiliser que si la solution est limpide et incolore ou légèrement colorée. Toute solution non utilisée et tout emballage doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur.

BAXTER et Brevibloc sont des marques de Baxter International Inc.