

Ampres 10 mg/ml Injektionslösung. Wirkst.: Chloroprocainhydrochlorid **Zus.:** 1 Ampulle mit 5 ml Lösung enthält 50 mg Chloroprocainhydrochlorid Sonst. Bestandt.: Natriumchlorid; Salzsäure 3,6 % (zur pH-Einstellung), Wasser für Injektionszwecke. **Anw.:** Spinalanästhesie bei Erwachsenen, wobei die Dauer des geplanten chirurgischen Eingriffs 40 Minuten nicht überschreiten sollte. **Gegenanz.:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff, Arzneimittel der PABA (Para-Aminobenzoesäure-)Estergruppe, andere Lokalanästhetika vom Ester-Typ, einer der sonst. Bestandt.; allgemeine und besondere Gegenanzeigen gegen Spinalanästhetika unabhängig vom angewendeten Lokalanästhetikum berücksichtigen (z. B. dekompensierte Herzinsuffizienz, hypovolämischer Schock, u. a.); intravenöse Regionalanästhesie (das Anästhetikum wird in die Extremität eingeführt, während es mittels eines Tourniquets in dem gewünschten Bereich gehalten wird); schwere kardiale Erregungsleitungsstörungen; schwere Anämie; allgemeine und besondere Gegenanzeigen für die Technik der Spinalanästhesie = *intrathekalen Anästhesie* berücksichtigen. **Nebenw.:** Die möglichen Nebenwirkungen aufgrund der Anwendung von Ampres ähneln im Allgemeinen den Nebenwirkungen anderer Lokalanästhetika der Estergruppe für die Spinalanästhesie. Die durch das Arzneimittel hervorgerufenen Nebenwirkungen sind schwer von den physiologischen Wirkungen der Nervenblockade (z. B. Senkung des arteriellen Blutdrucks, Bradykardie, vorübergehende Harnretention), den direkten (z. B. Spinalhämatom) od. den indirekten Wirkungen (z. B. Meningitis) der Injektion od. den Wirkungen des Liquorverlusts (z. B. postspinale Kopfschmerzen) zu unterscheiden. Erkrankungen des Immunsystems: *Selten:* Allergische Reaktionen als Folge einer Empfindlichkeit gegen das Lokalanästhetikum, charakterisiert durch Anzeichen wie z. B. Urtikaria, Pruritus, Erythem, angioneurotisches Ödem mit möglicher Atemwegsobstruktion (einschließlich laryngeales Ödem), Tachykardie, Niesen, Übelkeit, Erbrechen, Schwindelgefühl, Synkope, übermäßiges Schwitzen, erhöhte Körpertemperatur und möglicherweise anaphylaktoide Symptome (einschließlich schwerer Hypotonie). Erkrankungen des Nervensystems: *Häufig:* Angst, Unruhe, Parästhesie, Schwindelgefühl. *Gelegentlich:* Anzeichen und Symptome einer ZNS-Toxizität (Rückenschmerzen, Kopfschmerzen, Tremor, der möglicherweise zu Konvulsionen führt, Konvulsionen, Parästhesie um den Mund, Taubheitsgefühl der Zunge, Hörstörungen, Sehstörungen, verschwommenes Sehen, Zittern, Tinnitus, Sprachstörungen, Bewusstseinsverlust). *Selten:* Neuropathie, Schläfrigkeit, die in Bewusstlosigkeit und Atemstillstand übergeht, spinale Blockade unterschiedlichen Umfangs (einschließlich totalem spinalen Leitungsblock), Hypotonie infolge der spinalen Blockade, Verlust der Blasen- und Darmkontrolle sowie Gefühlsverlust im Dammbereich und Verlust der Sexualfunktion, Arachnoiditis, persistierende Defizite in der Motorik, der Sensibilität und/oder autonome Defizite (Sphinkterkontrolle) einiger unterer Rückenmarkssegmente mit langsamer Heilung (mehrere Monate), Cauda-equina-Syndrom und permanente neurologische Verletzungen. Augenerkrankungen: *Selten:* Doppeltsehen. Herzerkrankungen: *Selten:* Arrhythmie, Myokarddepression, Herzstillstand (das Risiko ist erhöht bei hohen Dosen od. versehentlicher intravaskulärer Injektion). Gefäßerkrankungen: *Sehr häufig:* Hypotonie. *Gelegentlich:* Bradykardie, Hypertonie, durch hohe Dosen herbeigeführte Hypotonie. Erkrankungen der Atemwege, des Brustraums und Mediastinums: *Selten:* Atemdepression. Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts: *Sehr häufig:* Übelkeit. *Häufig:* Erbrechen. **Warnhinw.:** Nur zur intrathekalen Anwendung. Nur zur einmaligen Anwendung. Nach Anbruch sofort verwenden. Nicht im Kühlschrank lagern od. einfrieren. Nicht über 25°C lagern. Enthält Natrium. **Weitere Einzelh.:** siehe Fach- und Gebrauchsinformation. **Pharmaz. Untern.:** Sintetica GmbH | Albersloher Weg 11 | D-48155 Münster | Tel.: +49 (0)251/915965-0 | Fax: +49 (0) 251/915965-29 | E-Mail: kontakt@sintetica.com **Verkaufsabgr.:** Verschreibungspflichtig. **Stand der Information:** Juni 2017.