

## Prospecto: información para el usuario

### Propofol Lipuro 5 mg/ml emulsión inyectable y para perfusión

#### Propofol

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

#### Contenido del prospecto

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

#### 1. Qué es Propofol Lipuro y para qué se utiliza

Propofol Lipuro pertenece al grupo de medicamentos llamados anestésicos generales. Los anestésicos generales se utilizan para producir inconsciencia (sueño) para que se puedan realizar operaciones quirúrgicas u otros procedimientos. Se pueden también utilizar para sedarle (para que usted esté adormilado pero no completamente dormido).

Propofol Lipuro se emplea para:

- inducir la anestesia general en adultos y niños mayores de 1 mes de edad,
  - sedar pacientes adultos durante procedimientos diagnósticos y quirúrgicos durante un corto período de tiempo, solo o en combinación con anestesia local o regional,
- inducir sedación en adultos y niños mayores de 1 mes de edad durante procedimientos diagnósticos y quirúrgicos

#### 2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Propofol Lipuro

Qué necesita saber antes de empezar a usar Propofol Lipuro

##### No use Propofol Lipuro

- Si es alérgico al propofol, soja, cacahuete o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- Para mantenimiento de anestesia general o de sedación en procedimientos diagnósticos e intervenciones quirúrgicas en niños
- Para sedación en cuidados intensivos.

#### Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a recibir Propofol Lipuro.

Debe tenerse cuidado especial

- si tiene heridas graves en la cabeza,
- si tiene enfermedad mitocondrial, si sufre algún trastorno en el cual su organismo no maneje las grasas adecuadamente,
- si sufre algún otro problema de salud que requiera mucha precaución en el empleo de las emulsiones grasas,
- si el volumen de su sangre es demasiado bajo (hipovolemia),
- si tiene una concentración baja de proteínas en la sangre (hipoproteinemia),
- si está muy débil o si sufre algún problema cardíaco, renal o hepático,
- si tiene presión alta en el cráneo,
- si tiene algún problema respiratorio,
- si sufre epilepsia,
- si se somete a algunos procedimientos en los que los movimientos espontáneos son especialmente indeseables.

Informe a su médico si padece alguna de estas enfermedades o trastornos.

Si usted está recibiendo otros lípidos por goteo en su vena simultáneamente, su médico prestará especial atención a su ingesta de grasas total diaria.

El propofol le será administrado por un médico especialista en anestesia o en cuidados intensivos. Será monitorizado constantemente durante la anestesia y el período de recuperación.

Si experimenta signos del denominado "síndrome de perfusión de propofol" (vea en la sección 4, "Posibles efectos adversos", "Se debe llamar a un médico inmediatamente si se produce alguno de los siguientes efectos") su médico detendrá inmediatamente la administración de propofol.

Vea también en la sección "Conducción y uso de máquinas" las precauciones que debe tomar después de usar propofol.

### **Niños y adolescentes**

El uso de Propofol Lipuro no está recomendado en recién nacidos.

### **Otros medicamentos y Propofol Lipuro**

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando o ha tomado recientemente o podría tener que tomar cualquier otro medicamento.

El Propofol se ha utilizado con eficacia para diferentes técnicas de anestesia regional, que adormecen solo una parte del cuerpo (anestesia epidural y raquídea).

Además se ha demostrado su uso seguro en combinación con

- fármacos que recibe antes de una operación,
- otros medicamentos, como los relajantes musculares,
- fármacos anestésicos que pueden inhalarse,
- analgésicos.

Sin embargo, es posible que su médico le administre dosis más bajas de propofol si fuera necesaria la anestesia general o la sedación como suplemento de las técnicas de anestesia regional.

Su médico deberá tener en cuenta que la administración de propofol junto con otros medicamentos con un efecto inhibitorio sobre el sistema nervioso central puede aumentar los efectos del propofol. Se debe prestar

especial atención si recibe de forma paralela un antibiótico conteniendo rifampicina - usted puede desarrollar una bajada profunda de la presión arterial.

Su médico puede reducir la dosis si también está recibiendo tratamiento con valproato (anticonvulsionante).

### **Uso de Propofol Lipuro y alcohol**

Su médico le informará sobre el consumo de alcohol antes y después del uso de Propofol Lipuro.

### **Embarazo y lactancia**

Si está embarazada o en período de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

Propofol Lipuro no deberá emplearse durante el embarazo a menos que sea absolutamente necesario. Atraviesa la placenta y puede deprimir las funciones vitales del bebé.

Sin embargo, el propofol puede usarse durante un aborto inducido.

Si está dando el pecho a su bebé, deberá interrumpirla y desechar la leche materna durante 24 horas después de haber recibido Propofol Lipuro. Los estudios en mujeres que están en lactancia han demostrado que el propofol pasa en pequeñas cantidades a la leche materna.

### **Conducción y uso de máquinas**

No conduzca ni maneje herramientas o máquinas durante un tiempo después de haber recibido una inyección o perfusión de Propofol Lipuro.

Su médico le indicará

- si debería estar acompañado al salir,
- cuándo puede conducir y usar máquinas de nuevo,
- el uso de otros fármacos tranquilizantes (p. ej., tranquilizantes, analgésicos potentes, alcohol).

### **Propofol Lipuro contiene sodio y aceite de soja**

Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por 20 ml; esto es, esencialmente “exento de sodio”.

Propofol Lipuro contiene aceite de soja. No utilizar este medicamento en caso de alergia al cacahuete o a la soja.

## **3. Cómo usar Propofol Lipuro**

Propofol Lipuro sólo será administrado por personas que hayan recibido formación en la administración de anestesia o por médicos especialmente capacitados en un hospital o una unidad de tratamiento de día debidamente equipada.

### **Posología**

La dosis que reciba variará, dependiendo de su edad, su peso corporal y su estado físico. El médico le administrará la dosis correcta para comenzar la anestesia o para alcanzar el grado deseado de sedación, mediante la observación atenta de sus respuestas y sus constantes vitales (pulso, presión arterial, respiración, etc.).

El médico observará el tiempo máximo de administración, si es necesario.

Propofol Lipuro sólo se administrará durante un máximo de 1 hora.

### **Forma de administración**

Usted recibirá Propofol Lipuro por inyección intravenosa o perfusión, es decir, a través de una pequeña aguja o un pequeño tubo colocado en una de sus venas. Si se administra por perfusión, se puede diluir previamente.

Su circulación y su respiración serán constantemente monitorizadas mientras usted recibe la inyección o perfusión.

#### **Si ha recibido más Propofol Lipuro del que debe**

Es poco probable que esto ocurra, porque las dosis que recibe se controlan muy cuidadosamente.

Sin embargo, si accidentalmente recibe una sobredosis, esto podría llevar a la depresión de la función cardíaca y la respiración. En este caso, su médico empleará inmediatamente el tratamiento necesario.

Si tiene más dudas sobre el uso de este producto, pregunte a su médico o farmacéutico.

#### **4. Posibles efectos adversos**

Al igual que todos los medicamentos, Propofol Lipuro 5 mg/ml, puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

#### **Se debe llamar a un médico inmediatamente si se produce alguno de los siguientes efectos**

*Frecuentes (pueden afectar a entre 1 y 10 de cada 100 personas):*

- Descenso de la tensión arterial que podría necesitar ocasionalmente la administración de líquidos y la reducción de la velocidad de administración del propofol.
- Latidos cardíacos muy lentos, que podrían ser graves en casos raros.

*Raros (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 personas):*

- Convulsiones como en la epilepsia

*Muy raros: (pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 personas):*

- Reacciones alérgicas hasta un shock anafiláctico, como hinchazón de la cara, la lengua o la garganta, respiración sibilante, enrojecimiento de la piel y baja tensión arterial.
- Ha habido casos de pérdida de la conciencia postoperatoria. Por lo tanto, se le observará cuidadosamente durante el período de despertar.
- Agua en los pulmones (edema pulmonar) después de la administración de propofol.
- Inflamación del páncreas.

*Frecuencia no conocida (no puede calcularse a partir de los datos disponibles):*

- Se han comunicado casos aislados de reacciones adversas que se presentan como una combinación de los siguientes síntomas: degradación del tejido muscular, acumulación de sustancias ácidas en la sangre, concentración de potasio en la sangre anormalmente alta, concentraciones altas de grasas en la sangre, anomalías en el electrocardiograma (ECG tipo Brugada), aumento de tamaño del hígado, latidos cardíacos irregulares, insuficiencia renal e insuficiencia cardíaca. Esto se ha llamado el “síndrome de la perfusión de propofol”. Algunos de los casos comunicados han tenido un desenlace mortal. Estos efectos sólo se han observado en pacientes en cuidados intensivos, principalmente en pacientes con lesiones graves en la cabeza y en niños con infecciones del tracto respiratorio que recibieron dosis superiores 4 mg de propofol por kg de peso corporal y por hora. Vea también la sección 2, "Advertencias y precauciones"

**Otros efectos secundarios son los siguientes:**

*Muy frecuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas):*

- Dolor en el lugar de inyección, producido durante la primera inyección. El dolor se puede reducir mediante la inyección de propofol en las venas grandes del antebrazo. La inyección al mismo tiempo de lidocaína (un anestésico local) y propofol también ayuda a reducir el dolor en el lugar de la inyección.

*Frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas):*

- Breve interrupción de la respiración.
- Dolor de cabeza durante el período de recuperación
- Náuseas o vómitos durante el período de recuperación

*Poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas):*

- Coágulos sanguíneos en las venas o inflamación de las venas en el sitio de inyección

*Muy raros (pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 personas):*

- Pérdida del control sexual durante la recuperación
- Color anormal de la orina después de la administración prolongada de propofol
- Casos de fiebre después de una operación
- Daño en los tejidos después de haber inyectado de forma accidental el medicamento fuera de la vena

*No conocida (la frecuencia no puede calcularse a partir de los datos disponibles):*

- Movimientos involuntarios
- Humor anormalmente bueno
- Abuso de drogas y drogodependencia
- Insuficiencia cardíaca
- Parada cardíaca
- Respiración superficial
- Erección prolongada y dolorosa del pene
- Dolor y/o hinchazón en el sitio de inyección después de haber inyectado de forma accidental el medicamento fuera de la vena
- Se ha informado la degradación del tejido muscular muy raramente en casos en los que el propofol se administró en dosis mayores de las recomendadas para la sedación en unidades de cuidados intensivos.

### **Comunicación de efectos adversos**

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, 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](http://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 Conservación de Propofol Lipuro**

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 en la etiqueta y en el embalaje . La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

No conservar a temperatura superior a 25 °C. No congelar.

Propofol Lipuro debe emplearse inmediatamente después de abrir/diluir.

No usar Propofol Lipuro si se observan dos capas separadas después de agitar el producto o si no tiene un color blanco lechoso.

## 6. Contenido del envase e información adicional

### Composición de Propofol Lipuro

- El principio activo es propofol.  
Cada mililitro de Propofol Lipuro 5 mg/ml contiene 5 mg de propofol.  
1 ampolla de 20 ml contiene 100 mg propofol.
- Los demás componentes son:  
Aceite de soja refinado,  
Triglicéridos de cadena media,  
Fosfolípidos de huevo para preparaciones inyectables,  
Glicerol,  
Oleato sódico,  
Agua para preparaciones inyectables.

### Aspecto de Propofol Lipuro y contenido del envase

Es una emulsión inyectable y para perfusión.

Es una emulsión de aceite en agua, de color blanco lechoso.

Se presenta en ampollas de vidrio de 20 ml, disponible en envases de 5 ampollas.

### Titular de la autorización de comercialización, responsable de la fabricación y representante local

#### Titular y responsable de la fabricación

B. Braun Melsungen AG

Carl-Braun-Straße 1

Dirección postal:

34212 Melsungen

34209 Melsungen, Alemania

Teléfono: +49/5661/71-0

Fax: +49/5661/71-4567

#### Representante local

B Braun Medical, SA

Ctra Terrasa, 121.

08191 Rubí (España)

**Este medicamento está autorizado en los estados miembros del Espacio Económico Europeo y en el Reino Unido (Irlanda del Norte) con los siguientes nombres:**

|            |  |
|------------|--|
| Alemania   | Propofol-Lipuro 5 mg/ml Emulsion zur Injektion oder Infusion |
| Austria    | Propofol-Lipuro 5 mg/ml Emulsion zur Injektion oder Infusion |
| Dinamarca  | Propofol "B.Braun" 5 mg/ml                                   |
| Eslovaquia | Propofol Lipuro 0,5% (5 mg/ml)                               |
| España     | Propofol Lipuro 5 mg/ml                                      |
| Finlandia  | Propofol Lipuro 5 mg/ml                                      |
| Francia    | Propofol Lipuro 5 mg/ml                                      |
| Hungría    | Propofol Lipuro 5 mg/ml                                      |
| Irlanda    | Propofol Lipuro 0,5% (5 mg/ml)                               |
| Italia     | Propofol B.Braun 0,5%  |
| Luxemburgo | Propofol-Lipuro 5 mg/ml Emulsion zur Injektion oder Infusion |

|                                 |                                |
|---------------------------------|--------------------------------|
| Noruega                         | Propofol Lipuro 5 mg/ml        |
| Polonia                         | Propofol Lipuro 5 mg/ml        |
| Portugal                        | Propofol Lipuro 0,5% (5 mg/ml) |
| Reino Unido (Irlanda del Norte) | Propofol Lipuro 0,5% (5 mg/ml) |
| República Checa                 | Propofol Lipuro 0,5% (5 mg/ml) |
| Suecia                          | Propofol Lipuro 5 mg/ml        |

**Fecha de la última revisión de este prospecto: 03/2022**

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

<----->

Esta información está destinada únicamente a profesionales del sector sanitario:

Los envases son para un solo uso, en un único paciente.

Los envases deben agitarse antes de usar.

Antes de su utilización, se debe limpiar el cuello de la ampolla con alcohol medicinal (en pulverizador o con un algodón empapado).

Cualquier emulsión no utilizada se debe desechar al final de la administración. La eliminación del medicamento no utilizado y de todos los materiales que hayan estado en contacto con él, se realizará de acuerdo con la normativa local.

Para obtener información completa sobre este medicamento, consulte el resumen de las características del producto.