

SEDALOR® 2 mg/10 ml Injektions-/Infusionslösung

Qualitative und quantitative Zusammensetzung: 1 Ampulle zu 10 ml enthält 2 mg Lormetazepam. **Sonstige Bestandteile:** Macrogol-15-hydroxystearat, Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** Erwachsene: SEDALOR® 2 mg/10 ml Injektions-/Infusionslösung wird angewendet: zur symptomatischen Behandlung akuter Spannungs-, Erregungs- und Angstzustände im Rahmen operativer und diagnostischer Eingriffe sowie in der Intensivmedizin, zur Narkoseeinleitung. Kinder und Jugendliche: Bei Kindern ab 2 Jahren und Jugendlichen ist SEDALOR® 2 mg/10 ml Injektions-/Infusionslösung nur anzuwenden vor diagnostischen oder operativen Maßnahmen (Anästhesiologie, Intensivmedizin). **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen Lormetazepam, andere Benzodiazepine oder einen der sonstigen Bestandteile, Abhängigkeitsanamnese (Alkohol, Arzneimittel, Drogen), akute Vergiftungen mit Alkohol, Schlafmitteln, Schmerzmitteln oder Psychopharmaka (Neuroleptika, Antidepressiva, Lithiumsalze), Myasthenia gravis, Schlaf-Apnoe-Syndrom, schwere Ateminsuffizienz, schwere Leberinsuffizienz. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Hypnotika und Sedativa, Benzodiazepin-Derivate. **ATC-Code:** N05CD06. **Inhaber der Zulassung:** Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller: Dr. Franz Köhler Chemie GmbH, Werner-von-Siemens-Str. 22–28, D-64625 Bensheim www.koehler-chemie.de, info@koehler-chemie.de. Vertrieb für Österreich: Grünenthal Österreich GmbH, A-1060 Wien, **Verschreibungspflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig, Anordnung der wiederholten Abgabe verboten gemäß §10 Absatz 4 Psychotropenverordnung. *Informationen zu Besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstigen Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen und Gewöhnungseffekten sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.* **Stand der Information: Dezember 2023**