

Uputa o lijeku: Informacije za bolesnika

Midazolam hameln 1 mg/ml otopina za injekciju/infuziju

Midazolam hameln 2 mg/ml otopina za injekciju/infuziju

Midazolam hameln 5 mg/ml otopina za injekciju/infuziju

midazolam

Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego počnete primjenjivati ovaj lijek jer sadrži Vama važne podatke.

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se Vašem liječniku ili medicinskoj sestri
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti Vašeg liječnika ili medicinsku sestru. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Pogledajte dio 4.

Što se nalazi u ovoj uputi

1. Što je Midazolam hameln i za što se koristi
2. Što morate znati prije nego počnete primjenjivati Midazolam hameln
3. Kako primjenjivati Midazolam hameln
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati Midazolam hameln
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

1. Što je Midazolam hameln i za što se koristi

Midazolam pripada skupini lijekova koji se nazivaju 'benzodiazepini'. Midazolam djeluje brzo izazivajući pospanost ili san. Također će Vas smiriti i opustiti mišiće.

Midazolam hameln se koristi u odraslih:

- kao opći anestetik za uvođenje u anesteziju ili održavanje anestezije.

Midazolam hameln se također koristi u odraslih i djece:

- za postizanje osjećaja smirenosti i pospanosti ako se nalaze u jedinicama intenzivne njege. To se zove "sedacija".
- prije i za vrijeme provođenja pretrage ili postupka pri kojima bolesnici ostaju budni. Osjećaju se smireno i pospano. To se zove "svjesna sedacija".
- za postizanje osjećaja smirenosti i pospanosti prije uvođenja u anesteziju.

2. Što morate znati prije nego počnete primiti Midazolam hameln

Ne smijete primiti Midazolam hameln:

- ako ste alergični na midazolam ili neki drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6).
- ako ste alergični na druge benzodiazepine, kao što su diazepam ili nitrazepam.
- ako imate jakih poteškoća s disanjem i trebate primiti Midazolam hameln otopinu za "svjesnu sedaciju".

Ne smijete primiti Midazolam hameln ako se bilo što od navedenog odnosi na vas. Ako niste sigurni, posavjetujte se sa svojim liječnikom ili medicinskom sestrom prije nego dobijete lijek.

Upozorenja i mjere opreza

Obratite se Vašem liječniku ili medicinskoj sestri prije nego primite Midazolam hameln:

H A L M E D
17 - 07 - 2024
ODOBRENO

- ako ste stariji od 60 godina,
- ako imate neku dugotrajniju bolest, na primjer tegobe s disanjem, bubrežima, jetrom ili srcem,
- ako ste bolesni i osjećate se jako slabo, iscrpljeno ili Vam nedostaje energije,
- ako bolujete od miastenije gravis, bolesti koju obilježava slabost mišića,
- ako tijekom spavanja privremeno prestanete disati (tzv. sindrom apneje u snu),
- ako ste ikada imali problema s alkoholizmom,
- ako ste ikada imali problem ovisnosti o lijekovima.

Ako se bilo što od navedenog odnosi na Vas, ili niste sigurni, posavjetujte se sa svojim liječnikom ili medicinskom sestrom prije nego što primite Midazolam hameln.

Djeca

- obavijestite liječnika ili medicinsku sestru ako se bilo što od gore navedenog odnosi na Vaše dijete.
- posebno, obavijestite liječnika ili medicinsku sestru ako Vaše dijete ima probleme sa srcem ili disanjem.

Drugi lijekovi i Midazolam hameln

Obavijestite svog liječnika ili medicinsku sestru ako uzimate, nedavno ste uzeli ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove. Ovo uključuje i lijekove koje ste kupili bez recepta i biljne lijekove. To je zato što Midazolam hameln može utjecati na djelovanje drugih lijekova. Također i drugi lijekovi mogu utjecati na djelovanje lijeka Midazolam hameln.

Posebno, obavijestite svog liječnika ili medicinsku sestru ako uzimate bilo koji od sljedećih lijekova:

- lijekove za liječenje depresije (antidepresive)
- lijekove koji izazivaju san (hipnotike)
- lijekove za smirenje ili izazivanje pospanosti (sedative)
- lijekove protiv tjeskobe ili za uspavljivanje (anksiolitike)
- karbamazepin ili fenitoin (lijekove koji se koriste za liječenje napadaja)
- rifampicin (lijek protiv tuberkuloze)
- lijekovi za liječenje HIV infekcije i hepatitisa C, tzv. inhibitor proteaze (kao npr. sakvinavir, boceprevir, telaprevir)
- makrolidne antibiotike (npr. eritromicin, klaritromicin)
- lijekove za liječenje gljivičnih infekcija (ketokonazol, vorikonazol, flukonazol, itrakonazol, posakonazol)
- jake lijekove protiv bolova
- atorvastatin (lijek protiv povišenog kolesterola)
- lijekove protiv alergijskih reakcija (antihistaminike)
- gospinu travu (biljni lijek za liječenje depresije)
- lijekove za liječenje visokog krvnog tlaka, tzv. blokatore kalcijevih kanala (diltiazem)

Ako se bilo što od navedenog odnosi na Vas, ili niste sigurni, obavijestite svog liječnika ili medicinsku sestru prije nego što primite Midazolam hameln.

Istodobna primjena lijeka Midazolam hameln i opioida (jakih lijekova protiv bolova, lijekova za zamjensku terapiju i nekih lijekova protiv kašlja) povećava rizik pojave omamljenosti, otežanog disanja (respiratorne depresije) i kome, te može biti opasna po život. Zbog toga istodobnu primjenu treba uzeti u obzir samo kada nije moguća nijedna druga terapija. Međutim, ako Vam liječnik ipak propiše Midazolam hameln zajedno s opioidima, ograničit će dozu i trajanje istodobnog liječenja.

Obavijestite svog liječnika o svim opioidima koje uzimate i pažljivo se pridržavajte doza koje Vam je liječnik preporučio. Bilo bi korisno obavijestiti prijatelje ili rodbinu o mogućoj pojavi gore navedenih znakova i simptoma. Obratite se liječniku ako se pojave ti simptomi.

Midazolam hameln s alkoholom

Nemojte uzimati alkohol ako ste primili Midazolam hameln otopinu, zbog toga što može izazvati jaku pospanost i uzrokovati probleme s disanjem.

Trudnoća i dojenje

Ako se trudni ili mislite da biste mogli biti trudni, obratite se svom liječniku za savjet prije nego primite ovaj lijek. Liječnik će odlučiti je li ovaj lijek pogodan za Vas. Nakon što ste primili Midazolam hameln, prekinite dojenje na 24 sata. To je zato što se Midazolam hameln može izlučiti u majčino mlijeko.

Upravljanje vozilima i strojevima

Nakon primjene lijeka Midazolam hameln, ne smijete voziti niti upravljati strojevima sve dok vam liječnik ne kaže kad ponovno možete početi voziti ili upravljati strojevima. To je zato što Midazolam hameln može izazvati pospanost (sedaciju) ili zaboravljivost. Također može utjecati na vašu koncentraciju i koordinaciju. Tako može utjecati na sposobnost upravljanja vozilom ili strojevima. Prilikom odlaska kući nakon liječenja morate biti u pratnji odgovorne odrasle osobe.

Midazolam hameln sadrži natrij

Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol (23 mg) natrija po ml, tj. zanemarive količine natrija.

3. Kako primjenjivati Midazolam hameln

Midazolam hameln smiju primjenjivati liječnici ili medicinske sestre u prostorijama s opremom za nadzor bolesnika i zbrinjavanje bilo kojih nuspojava. To može biti bolnica, klinika ili ordinacija. Posebno će se pratiti disanje, rad srca i cirkulacija.

Ne preporučuje se primjena Midazolama Hameln u novorođenčadi i djece mlađe od 6 mjeseci. Ako liječnik smatra da je potrebno, može se dati novorođenčetu i djetetu mlađem od 6 mjeseci u jedinici intenzivne njege.

Kako ćete primiti Midazolam hameln

Midazolam hameln ćete primiti na jedan od sljedećih načina:

- sporom injekcijom u venu (intravenska injekcija)
- putem dripa u venu (intravenska infuzija)
- injekcijom u mišić (intramuskularna injekcija)
- u završni dio debelog crijeva (rektum).

Koliko lijeka Midazolam hameln ćete primiti

Doza midazolama se razlikuje od bolesnika do bolesnika. Liječnik će odrediti odgovarajuću dozu koja ovisi o vašoj dobi, tjelesnoj težini i općem zdravstvenom stanju. Doza također ovisi o tome za što upotrebljavate ovaj lijek, kako odgovarate na liječenje i primjenjujete li istodobno i neke druge lijekove.

Nakon što primite Midazolam hameln

Nakon liječenja, prilikom odlaska kući morate biti u pratnji odgovorne odrasle osobe, jer Midazolam hameln može izazvati pospanost ili zaboravljivost. Također može utjecati na koncentraciju i koordinaciju.

Pri dugotrajnom primanju lijeka Midazolam hameln, na primjer u jedinici intenzivne njege, može se razviti tolerancija (lijek postaje manje djelotvoran).

Ako primite više lijeka Midazolam hameln nego što ste trebali

Lijek će Vam dati liječnik ili medicinska sestra. To znači da je malo vjerojatno da ćete primiti više lijeka Midazolam hameln nego što ste trebali. Ako slučajno dobijete preveliku dozu, možete primijetiti sljedeće simptome:

- osjećaj pospanosti, gubitak koordinacije i refleksa
- poremećaj govora i nevoljne pokrete očiju
- snižen krvni tlak, što može uzrokovati omaglicu ili ošamućenost
- usporeno disanje ili zastoj disanja ili otkucaja srca i nesvjesno stanje (koma).

Dugotrajna primjena lijeka Midazolam hameln za sedaciju u jedinici intenzivne njege

Ako Midazolam hameln primete duže vrijeme, može se dogoditi sljedeće:

H A L M E D
17 - 07 - 2024
ODOBRENO

- lijek postaje manje djelotvoran
- Možete postati ovisni o ovom lijeku i imati simptome ustezanja ako ga prestanete uzimati (vidjeti "Ako prestanete primati Midazolam hameln").

Ako prestanete primati Midazolam hameln

Nakon dugotrajnog liječenja lijekom Midazolam hameln, na primjer u jedinici intenzivne njege, možete imati simptome ustezanja nakon prestanaka uzimanja lijeka kao što su:

- promjene raspoloženja
- napadaji (konvulzije)
- glavobolja
- proljev
- bol u mišićima
- problemi sa spavanjem (insomnija)
- osjećaj tjeskobe, napetosti, nemira, smetenosti, razdražljivosti
- priviđenja (halucinacije)

Liječnik će Vam postupno smanjivati dozu kako bi se izbjegla pojava simptoma ustezanja.

4. Moguće nuspojave

Kao i svi lijekovi, ovaj lijek može uzrokovati nuspojave iako se one neće javiti kod svakoga.

Učestalost svih prijavljenih nuspojava je nepoznata i ne može se procijeniti iz dostupnih podataka.

Prestanite uzimati Midazolam hameln i odmah se javite liječniku ako primijetite bilo koju od sljedećih nuspojava. One mogu biti opasne po život i može biti potrebno hitno medicinsko liječenje:

- teška alergijska reakcija (anafilaktički šok). Znakovi mogu uključivati iznenadni osip, svrbež ili koprivnjaču, te oticanje lica, usana, jezika ili drugih dijelova tijela. Također možete imati nedostatak zraka, piskanje pri disanju ili probleme s disanjem, ili bljedilo kože, slab i ubrzan puls ili osjećaj gubitka svijesti. Osim toga, možete osjetiti bol u prsnom košu što može biti znak potencijalno ozbiljne alergijske reakcije koja se zove Kounisov sindrom.
- srčani udar (srčani zastoj). Znakovi mogu uključivati bol u prsnom košu.
- problemi s disanjem koji ponekad uzrokuju prestanak disanja.
- grč mišića grkljana, koji uzrokuje gušenje.

Vjerojatnost nuspojava koje mogu ugroziti život veća je u odraslih osoba starijih od 60 godina i u onih koji već imaju poteškoće s disanjem ili probleme sa srcem. Nuspojave su također vjerojatnije osobito kad se injekcija primjenjuje prebrzo ili se daje visoka doza.

Ostale moguće nuspojave:

Poremećaji živčanog sustava i psihijatrijski poremećaji

- smanjena pozornost
- smetenost
- pretjerano jak osjećaj sreće ili uzbuđenja (euforija)
- promjene libida
- osjećaj umora ili pospanosti ili produžena sedacija
- priviđenja (halucinacije)
- poremećaj svijesti (delirij)
- glavobolja
- omaglica
- otežana koordinacija mišića
- napadaji (konvulzije) u nedonoščadi i novorođenčadi
- privremeni gubitak pamćenja. Koliko će dugo ova nuspojava trajati ovisit će o tome koliko ste lijeka primili, a ponekad može trajati duže vremena

- uznemirenost, nemir, ljutnja ili agresivnost. Možete također imati grčeve u mišićima i drhtanja mišića koje ne možete kontrolirati (tremor). Ovi su učinci češći ako ste primili visoku dozu lijeka Midazolam hameln ili je lijek primijenjen prebrzo. Također su češći u djece i starijih osoba.

Srčani i krvožilni poremećaji

- nesvjestica
- usporeni srčani otkucaji
- crvenilo lica i vrata (navale vrućine)
- nizak krvni tlak, što može uzrokovati omaglicu ili gubitak svijesti

Poremećaji disanja

- štučavica
- nedostatak zraka

Poremećaj probavnog sustava

- suha usta
- zatvor
- osjećaj mučnine ili povraćanje

Poremećaji kože

- svrbež
- osip, uključujući koprivnjaču
- crvenilo, bol, krvni ugrušci ili oticanje kože na mjestu injekcije

Opći poremećaji

- alergijska reakcija koja uključuje kožni osip i piskanje pri disanju
- oticanje kože/sluznice (angioedem)
- rizik od padova i prijeloma povećan je kod osoba koje istodobno uzimaju sedative (uključujući alkoholna pića)
- simptomi ustezanja (vidi 'Ako prestanete uzimati Midazolam hameln' u dijelu 3 iznad)
- zlouporaba lijeka

Starije osobe

- starije osobe koje uzimaju benzodiazepine, poput lijeka Midazolam hameln, imaju povećan rizik od padova i lomova kostiju
- po život opasne nuspojave češće su u osoba starijih od 60 godina

Prijavljivanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti Vašeg liječnika ili medicinsku sestru. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava: navedenog u [Dodatku V](#). Prijavljivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

5. Kako čuvati Midazolam hameln

- Za čuvanje ovog lijeka odgovoran je Vaš liječnik ili ljekarnik. Oni su također odgovorni za pravilno odlaganje neiskorištenog lijeka.
- Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.
- Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na pakiranju. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.
- Ne koristite lijek ako su ampula/bočica ili pakiranje oštećeni.
- Ampule/bočice čuvati u vanjskom pakiranju radi zaštite od svjetlosti.
- Ne čuvati na temperaturi višoj od 25°C. Ne zamrzavati.

6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

Što Midazolam hameln sadrži

- Djelatna tvar je midazolam (u obliku midazolamklorida).
Midazolam hameln 1 mg/ml: 1 ml otopine sadrži 1 mg midazolama (u obliku midazolamklorida).
Midazolam hameln 2 mg/ml: 1 ml otopine sadrži 2 mg midazolama (u obliku midazolamklorida).
Midazolam hameln 5 mg/ml: 1 ml otopine sadrži 5 mg midazolama (u obliku midazolamklorida).
- Drugi sastojci su natrijev klorid, kloridna kiselina i voda za injekcije.

Kako Midazolam hameln izgleda i sadržaj pakiranja

Midazolam hameln dolazi u bezbojnoj staklenoj ampuli/bočici. To je bistra, bezbojna tekućina (otopina za injekciju/infuziju).

Midazolam hameln 1 mg/ml otopina za injekciju/infuziju dostupan je u slijedećim pakiranjima:

- 2 ml staklene ampule: pakiranja od 5, 10, 25, 50 ili 100
- 5 ml staklene ampule: pakiranja od 5, 10, 25, 50 ili 100
- 10 ml staklene ampule: pakiranja od 5, 10, 25, 50 ili 100
- 50 ml staklene bočice, zatvorene čepom od brombutilne gume: pakiranja od 1, 5 ili 10

Midazolam hameln 2 mg/ml otopina za injekciju/infuziju dostupan je u slijedećim pakiranjima:

- 5 ml staklene ampule: pakiranja od 5, 10, 25, 50 ili 100
- 25 ml staklene ampule: pakiranja od 5, 10, 10x5, 5x10
- 50 ml staklene bočice: pakiranja od 1, 5 ili 10

Midazolam hameln 5 mg/ml otopina za injekciju/infuziju dostupan je u slijedećim pakiranjima:

- 1 ml staklene ampule: pakiranja od 5, 10, 25, 50 ili 100
- 2 ml staklene ampule: pakiranja od 5, 10, 25, 50 ili 100
- 3 ml staklene ampule: pakiranja od 5, 10, 25, 50 ili 100
- 5 ml staklene ampule: pakiranja od 5, 10, 25, 50 ili 100
- 10 ml staklene ampule: pakiranja od 5, 10, 25, 50 ili 100
- 18 ml staklene ampule: pakiranja od 5, 10, 25, 50 ili 100

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet

hameln pharma gmbh
Inselstraße 1
31787 Hameln
Njemačka

Proizvođač

Siegfried Hameln GmbH
Langes Feld 13
31789 Hameln
Njemačka

HBM Pharma s.r.o
Sklabinská 30
03680 Martin
Slovačka

hameln rds s.r.o.
Horná 36
90001 Modra
Slovačka

H A L M E D
17 - 07 - 2024
ODOBRENO

Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A.
ul. Pelplińska 19
83-200 Starogard Gdański
Poljska

Predstavnik nositelja odobrenja za Republiku Hrvatsku

Sanol H d.o.o.
Franje Lučića 32
10090 Zagreb
Hrvatska
+385 1 3496 306

Ovaj lijek odobren je u državama članicama Europskog gospodarskog prostora i Ujedinjenoj Kraljevini (Sjevernoj Irskoj) pod sljedećim nazivima:

Austrija	Midazolam-hameln 1 mg/ml, 2 mg/ml, 5 mg/ml Injektions- /Infusionslösung
Bugarska	Midazolam hameln 1 mg/ml, 2 mg/ml, 5 mg/ml инжекционен/инфузионен разтвор
Češka	Midazolam hameln
Njemačka	Midazolam-hameln 1 mg/ml, 2 mg/ml, 5 mg/ml Injektions- /Infusionslösung
Danska	Midazolam "hameln"
Finska	Midazolam hameln 1 mg/ml, 5 mg/ml injektio-/infusioneste, liuos
Hrvatska	Midazolam hameln 1 mg/ml, 2 mg/ml, 5 mg/ml otopina za injekciju/infuziju
Mađarska	Midazolam hameln 1 mg/ml, 2 mg/ml, 5 mg/ml oldatos injekció/infúzió
Nizozemska	Midazolam hameln 1 mg/ml, 2mg/ml, 5 mg/ml, oplossing voor injectie / infusie
Norveška	Midazolam hameln
Poljska	Midazolam hameln
Rumunjska	Midazolam hameln 1 mg/ml, 2 mg/ml, 5 mg/ml soluție injectabilă/perfuzabilă
Švedska	Midazolam hameln 1 mg/ml, 5 mg/ml injektions-/infusionsvätska, lösning
Slovenija	Midazolam hameln 1 mg/ml, 2 mg/ml, 5 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje
Slovačka	Midazolam hameln 1 mg/ml, 2 mg/ml, 5 mg/ml injekčný/infúzny roztok
Ujedinjena Kraljevina (Sjeverna Irska)	Midazolam 1 mg/ml, 2 mg/ml, 5 mg/ml, solution for injection / infusion

Način i mjesto izdavanja lijeka

Lijek se izdaje na recept, u ljekarni.

Ova uputa je posljednji put revidirana u ožujku 2024.

HALMED
17-07-2024
ODOBRENO



Sljedeće informacije namijenjene su samo zdravstvenim radnicima:

Upute za pripremu:

Midazolam hameln 1 mg/ml, 2 mg/ml, 5 mg/ml otopina za injekciju/infuziju

Ovo je sažetak podataka u vezi pripreme Midazolam hameln 1 mg/ml, 2 mg/ml, 5 mg/ml otopine za injekciju/infuziju.

Važno je da prije pripreme ovog lijeka pročitate cjelokupni sadržaj ove upute.

Cjelovite informacije potražite u Sažetku opisa svojstava lijeka.

1. PAKIRANJE

Midazolam hameln 1 mg/ml dolazi u obliku bistre i bezbojne otopine za injekciju u ampulama od prozirnog stakla koje sadrže 2 ml, 5 ml i 10 ml i u prozirnim staklenim bočicama koje sadrže 50 ml.

Midazolam hameln 2 mg/ml dolazi u obliku bistre i bezbojne otopine za injekciju u ampulama od prozirnog stakla koje sadrže 5 ml ili 25 ml i u prozirnim staklenim bočicama koje sadrže 50 ml.

Midazolam hameln 5 mg/ml dolazi u obliku bistre i bezbojne otopine za injekciju u ampulama od prozirnog stakla koje sadrže 1 ml, 2 ml, 3 ml, 5 ml, 10 ml ili 18 ml.

2. PRIPREMA

Upute za razrjeđivanje

Ovaj lijek se ne smije razrjeđivati s drugim otopinama za parenteralnu uporabu osim onih navedenih ispod.

Kontinuiranom intravenskom infuzijom, midazolam otopina za injekciju može se razrijediti u omjeru od 15 mg midazolama na 100 - 1000 ml jedne od sljedećih otopina za infuziju: 0,9% -tna otopina natrijevog klorida, 5% -tna i 10% -tna otopina glukoze i Ringerova otopina.

Dokazana kemijska i fizikalna stabilnost razrijeđene otopine u primjeni je 3 dana na sobnoj temperaturi.

S mikrobiološkog stajališta, osim ako metoda otvaranja/razrjeđivanja ne isključuje rizik od mikrobne kontaminacije, lijek se mora primijeniti odmah. Ako se ne primijeni odmah, vrijeme i uvjeti čuvanja prije uporabe odgovornost su korisnika.

3. INKOMPATIBILNOSTI

Prije primjene mora se provjeriti kompatibilnost ako se namjerava miješati s drugim lijekovima.

Midazolam se taloži u otopinama koje sadrže bikarbonate. Teoretski, midazolam otopina za injekciju vjerojatno će biti nestabilna u otopinama neutralnog ili alkalnog pH. Ako se midazolam pomiješa s albuminom, amoksicilinnatrijem, ampicilinnatrijem, bumetanidom, natrijevim deksametazonfosfatom, dimenhidrinatom, floksacilinnatrijem, furosemidom, natrijevim hidrokortizonsukcinatom, fenobarbitalnatrijem, perfenazinom, proklorperazinedizilatom, ranitidinom, tiopentalnatrijem ili

H A L M E D

17 - 07 - 2024

ODOBRENO

trimetoprim-sulfametoksazolom, odmah nastaje bijeli talog. S nafcilinnatrijem prvotno nastaje izmaglica nakon koje se stvara bijeli talog. S ceftazidinom nastaje izmaglica. S natrijevim metotreksatom nastaje žuti talog. S klonidinkloridom nastaje narančasta boja. S omeprazolnatrijem stvara se smeđa boja, praćena smeđim talogom. S natrijevim foskarnetom nastaje plin.

Midazolam hameln se ne smije miješati s aciklovirom, albuminom, alteplazom, dinatrijevim acetazolamom, diazepamom, enoksimonom, flekainid acetatom, fluorouracilom, imipenemom, mezlocillinnatrijem, fenobarbitalnatrijem, fenitoinnatrijem, kanrenoatkalijem, sulbaktamnatrijem, teofilinom, trometamolom, urokinazom.