

Парацетамол-Бакстер

10 мг/мл

РОЗЧИН ДЛЯ ІНФУЗІЙ

НЕ Є РЕКЛАМОЮ

ПРОТОКОЛ ВВЕДЕННЯ

ТАБЛИЦЯ ДОЗУВАННЯ ПАРАЦЕТАМОЛ-БАКСТЕР 10 МГ/МЛ*

Маса тіла пацієнта	Доза на одне введення	Об'єм на одне введення	Максимальний об'єм маси тіла групи (мл)*	Максимальна добова доза
вагі >33 кг до ≤50 кг	15 мг/кг	1,5 мл/кг	75 мл	60 мг/кг, не більше 3 г
>50 кг з доплатковими ризиками гепатотоксичності	1 г	100 мл	100 мл	3 г
>50 кг та відсутність доплаткових ризиків гепатотоксичності	1 г	100 мл	100 мл	4 г

* Пацієнтам з меншою масою тіла потрібно вводити менший об'єм.

Мінімальний інтервал між кожним введенням повинен бути не менше 4 годин. Нитримін. Не більше 4 інфузій протягом 24 годин. Мінімальний інтервал між кожним введенням повинен бути не менше 4 годин. Нитримін. Не більше 4 інфузій протягом 24 годин. [1] Інструкція для медичного застосування лікарського засобу Парацетамол-Бакстер, розчин для інфузій, 10 мг/мл (доступна за посиланням <http://www.driz.com.ua>).

Позначення для інфузій

10 мг/мл

Кількість Парацетамолу-Бакстер

Об'єм Парацетамолу-Бакстер

Вага пацієнта

МГ

МЛ

КГ

1 мл = 10 мг

Показаний для короткочасного лікування помірного болю, особливо після хірургічних втручань, а також для короткочасного лікування гарячки, коли внутрішньовенне введення клінічно обґрунтоване нагальною потребою в лікуванні болю або гіпертермії та/або коли інші шляхи введення недоступні.¹

Для дітей, підлітків та дорослих з масою тіла >33 кг, але ≤50 кг¹:

• Доза для таких пацієнтів становить 15 мг/кг.

• Максимальна добова доза для таких пацієнтів не повинна перевищувати 3 г протягом 24 годин.

• Об'єм Парацетамол-Бакстер 10 мг/мл, що вводиться, ніколи не повинен перевищувати 75 мл на одну дозу.

Цей інструмент дозування є частиною Плану управління ризиками при застосуванні Парацетамолу-Бакстер для мінімізації ризику передозування.

[1] Більш детальну інформацію див. в інструкції для медичного застосування лікарського засобу Парацетамол-Бакстер, розчин для інфузій, 10 мг/мл (доступна за посиланням <http://www.driz.com.ua>).

Дата останнього перегляду тексту: MMM YYYY

«Бакстер Бі.Бі.» (Baxter B.V.)

Парацетамол-Бакстер

10 мг/мл

РОЗЧИН ДЛЯ ІНФУЗІЙ

НЕ Є РЕКЛАМОЮ

ІНСТРУМЕНТ ДОЗУВАННЯ

ПОЯСНУТИ

кг — Маса тіла пацієнта

50	49	48	47	46	45	44	43	42	41	40	39	38	37	36	35	34
----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----

мл — Об'єм Парацетамолу-Бакстер

75	73.5	72	70.5	69	67.5	66	64.5	63	61.5	60	58.5	57	55.5	54	52.5	51
----	------	----	------	----	------	----	------	----	------	----	------	----	------	----	------	----

мг — Кількість Парацетамолу-Бакстер

750	735	720	705	690	675	660	645	630	615	600	585	570	555	540	525	510
-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----

[1] Інструкція для медичного застосування лікарського засобу Парацетамол-Бакстер, розчин для інфузій, 10 мг/мл (доступна за посиланням <http://www.driz.com.ua>).

«Бакстер Бі.Бі.» (Baxter B.V.)

<Item Code>

Baxter

Показаний для короткочасного лікування помірного болю, особливо після хірургічних втручань, а також для короткочасного лікування гарячки, коли внутрішньовенне введення клінічно обґрунтоване невідкладною необхідністю лікування болю або гіпертермії та/або коли інші шляхи введення недоступні¹.

Мінімальний інтервал між кожним введенням повинен становити щонайменше 4 години.

Не більше 4 інфузій протягом 24 годин.

Мінімальний інтервал між кожним введенням у пацієнтів з тяжкими порушеннями функції нирок повинен становити щонайменше 6 годин.

НЕ Є РЕКЛАМОЮ

Інструкція для медичного застосування лікарського засобу ПАРАЦЕТАМОЛ-БАКСТЕР (PARACETAMOL-BAXTER)

Перед призначенням, будь ласка, ознайомтеся з повною версією інструкції для медичного застосування лікарського засобу Парацетамол-Бакстер, розчин для інфузій, 10 мг/мл (доступна за посиланням <http://www.driz.com.ua>).

Склад: діюча речовина: парацетамол; 1 мл розчину містить парацетамолу 10 мг; 1 флакон (100 мл розчину) містить парацетамолу 1000 мг; допоміжні речовини: манін (Е 421), натрію гідрофосфат; L-цистеїну гідрохлориду, моногідрат; натрію гідроксид; кислота хлористоводнева концентрована; вода для ін'єкцій.

Лікарська форма. Розчин для інфузій.

Фармакотерапевтична група. Аналгетики та антипіретики. Код АТХ N02B E01.

Показання. Короткочасне лікування більшого синдрому помірної інтенсивності, особливо в післяопераційному періоді, або короткочасне лікування гарячки, коли введення внутрішньовенним способом клінічно обґрунтоване нагальною потребою лікування болю або гіпертермії та/або коли інші шляхи введення недоступні.

Протипоказання. Підвищена чутливість до парацетамолу або до пропарацетамолу гідрохлориду (проліки парацетамолу) та інших компонентів лікарського засобу. Тяжка гепатоцелюлярна недостатність.

Особливі заходи безпеки. Необхідно бути обережним при призначенні та застосуванні лікарського засобу Парацетамол-Бакстер, щоб уникнути помилок в дозуванні через сплутування міліграмів [мг] і мілілітрів [мл], що може призвести до випадкового передозування та летального наслідку (див. розділ «Спосіб застосування та дози» повної версії Інструкції).

Діти. Застосовувати дітям з масою тіла ≥ 33 кг.

Побічні реакції. Тромбоцитопенія, лейкопенія, нейтропенія, анафілактичний шок, реакція гіперчутливості, артеріальна гіпотензія, тахікардія, підвищений рівень печінкових трансаміназ, висипання, кропив'янка, тяжкі шкірні реакції, реакція в місці введення (біль і відчуття печіння), нездужання, еритема, почервоніння, свербіж.

Застосування у період вагітності або годування груддю. Вагітність. Клінічний

досвід внутрішньовенного введення парацетамолу обмежений. Однак велика кількість даних про пероральне застосування терапевтичних доз вагітним жінкам свідчать про відсутність вад розвитку плода або фето-/неонатальної токсичності. Епідеміологічні дослідження щодо нейророзвитку у дітей, які внутрішньоутробно піддавалися впливу парацетамолу, показали непереконливі результати.

Репродуктивні дослідження на тваринах із внутрішньовенним введенням не проводилися. Дослідження із пероральним введенням не продемонстрували мальформацій або фетотоксичного ефекту. Однак Парацетамол-Бакстер слід застосовувати під час вагітності тільки після ретельної оцінки співвідношення користі і ризику. В такому разі треба суворо дотримуватися рекомендованої дози і тривалості лікування.

Період годування груддю. Після перорального застосування парацетамол екскретується у грудне молоко в невеликих кількостях. Не було відзначено жодних побічних ефектів у немовлят при застосуванні парацетамолу. Таким чином, парацетамол можна застосовувати жінкам, які годують груддю.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами. Не впливає.

Упаковка. По 100 мл у флаконі; по 25 флаконів у картонній коробці.

Категорія відпуску. За рецептом.

Виробник. БІЕФЕ МЕДІТАЛ С.П.А. / BIEFFE MEDITAL S.P.A.

Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності. Біа Нуова Провінціале – 23034 Грозотто [CO], Італія / Via Nuova Provinciale – 23034 Grosotto [SO], Italy.

Реєстраційне посвідчення № UA/20701/01/01.