

Paracetamol Baxter

parasetamoli 10 mg/ml

INFUUSIONESTE, LIUOS

Kohtalaisen kivun lyhytaikainen hoito, etenkin leikkauksen jälkeen, ja kuumeen lyhytaikainen hoito, kun laskimoon anto on kliinisesti perusteltua kivun tai kuumeen hoitamiseksi kliinisesti ja/tai kun muiden antoreittien käyttö ei ole mahdollista.^[1]

PARACETAMOL BAXTER 10 mg/ml -VALMISTETTA ANNETTAESSA TÄYTYY NOUDATTAA VAROVAISUUTTA, JOTTA VÄLTETÄÄN SEKAANNUKSET MILLIGRAMMOJEN (mg) ja MILLILITROJEN (ml) VÄLILLÄ, SILLÄ NE VOIVAT JOHTAA TAHATTOMAAN YLIANNOSTUKSEEN TAI KUOLEMAAN.

On varmistettava, että annos määrätään ja annostellaan oikein. Lääkemääräyksiä kirjoitettaessa tulee mainita sekä kokonaisannos milligrammoina että kokonaistilavuus millilitroina. Annosta annettaessa tulee noudattaa pediatria potilaita koskevia erityisiä suosituksia [katso jäljempänä annetut suositukset].

Antoperiaate vastasyntyneille, vauvoille ja enintään 10 kg painaville lapsille^[1]

[Annos ilmoitettu parasetamolien määränä mg/kg]

Katso ohjeet yli 10 kg painavien potilaiden annoksen antoon Paracetamol Baxter -valmisteen valmisteyhteenvedosta ja annostustyökalusta

**1 ml = 10 mg
paracetamolია**

Potilaan paino	Kerta-annos	Enimmäisvuorokausiannos**
≤ 10 kg*	7,5 mg/kg eli 0,75 ml/kg	<ul style="list-style-type: none">Korkeintaan neljä kertaa vuorokaudessaAnnosteluvälin on oltava vähintään 4 tuntiaEnimmäisvuorokausiannos ei saa olla yli 30 mg/kg
* Keskokset: Tietoja valmisteen turvallisuudesta ja tehosta vastasyntyneiden keskosten hoidossa ei ole saatavilla.		
** Enimmäisvuorokausiannos: Yllä olevan taulukon enimmäisvuorokausiannos on potilaalle, joka ei saa muita parasetamolien sisältäviä valmisteita. Annosta on muutettava asianmukaisesti, jos potilas käyttää muita tällaisia valmisteita.		

Potilaalle annettava Paracetamol Baxter 10 mg/ml -valmisteen tilavuus ei saa milloinkaan olla yli 7,5 ml, jos potilaan paino on ≤ 10 kg.

Lapsen paino ≤ 10 kg	Käytettävä injektiopullon tilavuus	Vastaava määrä parasetamolien (mg)
1 kg	0,75 ml	7,5 mg
1,5 kg	1,1 ml	11 mg
2 kg	1,5 ml	15 mg
2,5 kg	1,8 ml	18 mg
3 kg	2,2 ml	22 mg
3,5 kg	2,6 ml	26 mg
4 kg	3,0 ml	30 mg
4,5 kg	3,3 ml	33 mg
5 kg	3,7 ml	37 mg
5,5 kg	4,1 ml	41 mg
6 kg	4,5 ml	45 mg
6,5 kg	4,8 ml	48 mg
7 kg	5,2 ml	52 mg
7,5 kg	5,6 ml	56 mg
8 kg	6,0 ml	60 mg
8,5 kg	6,3 ml	63 mg
9 kg	6,7 ml	67 mg
9,5 kg	7,1 ml	71 mg
10 kg	7,5 ml	75 mg

Seuraavat suositukset koskevat potilaita, joiden paino on ≤ 10 kg:

- Älä käytä injektiopulloa infuusion antamiseen.
- Käytä 5 ml:n tai 10 ml:n ruiskua sopivan annoksen mittaamiseen suhteessa lapsen painoon ja haluttuun tilavuuteen.
- Annosteltava määrä on otettava pois injektiopullosta, ja se voidaan antaa joko laimentamattomana tai laimennettuna [yksi osa infuusionestettä korkeintaan yhdeksään osaan laimenninta] 0,9-prosenttisella natriumkloridiliuoksella tai 5-prosenttisellä glukoosiliuoksella. Liuos annostellaan 15 minuutin aikana.
- Katso lisätietoja annostuksesta valmisteyhteenvedosta.

Tämä juliste on osa Paracetamol Baxter -valmisteen riskienhallintasuunnitelmaa, ja sillä pyritään minimoimaan yliannostuksen riski.

Haittavaikutuksista pyydetään ilmoittamaan. Ilmoittamiseen tarvittavat lomakkeet ja tiedot ovat osoitteessa www.fimea.fi. Haittavaikutuksista pyydetään ilmoittamaan myös Baxterille www.baxter.fi.

[1] Valmisteyhteenvedo, Paracetamol Baxter 10 mg/ml infuusioneste, liuos.

POSTER10FI

Baxter

Fimean hyväksymispäivämäärä 04.10.2023