

## Листовка: информация за пациента

Еломен 10 mg/ml + 3 mg/ml инфузионен разтвор

парацетамол/ибупрофен

Elomen 10 mg/ml + 3 mg/ml solution for infusion

paracetamol/ibuprofen

BG/MA/MP

Особление №

- 67811

07-02-2025

**Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.**

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признатите на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.
- Не трябва да приемате това лекарство повече от 2 дни.

**Какво съдържа тази листовка:**

1. Какво представлява Еломен и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Еломен
3. Как да приемате Еломен
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Еломен
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

**1. Какво представлява Еломен и за какво се използва**

Еломен съдържа активните вещества парациетамол и ибупрофен. Ибупрофен принадлежи към група лекарства, наречени нестероидни противовъзпалителни средства (НСПВС). Парациетамол действа по различен начин от ибупрофен, но и двете лекарства заедно намаляват болката.

Еломен се използва при възрастни за краткосрочно симптоматично лечение на остра умерена болка, при които е необходим интравенозен път на приложение и/или когато други пътища на приложение не са възможни.

**2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Еломен****Не приемайте Еломен**

- ако сте алергични към активните вещества, други НСПВС или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6);
- ако страдате от тежка сърдечна недостатъчност, чернодробна недостатъчност или бъбречна недостатъчност;
- ако редовно пиете големи количества алкохол;
- ако имате астма, уртикария или реакции от алергичен тип след прием на ацетилсалицилова киселина или други НСПВС;
- ако имате анамнеза за стомашно-чревно кървене или перфорация, свързани с предхождаща терапия с НСПВС;
- ако имате активна или рецидивираща пептична язва (напр. стомашна или язва на дванадесетопръстника) или кървене (два или повече отделни епизода на доказано разязяване или кървене);
- ако имате мозъчен кръвоизлив (мозъчно-съдово кървене) или друго активно кървене;
- ако имате проблем с кръвосъсирването или повищена склонност към кървене;



- ако имате тежка дехидратация (причинена от повръщане, диария или недостатъчен прием на течности);
- ако сте в последните три месеца на бременността;
- ако сте на възраст под 18 години.

#### **Предупреждения и предпазни мерки**

За да избегнете риска от предозиране,

- трябва да проверите дали други лекарства не съдържат парацетамол
- не надвишавайте максималните препоръчелни дози (вижте точка 3).

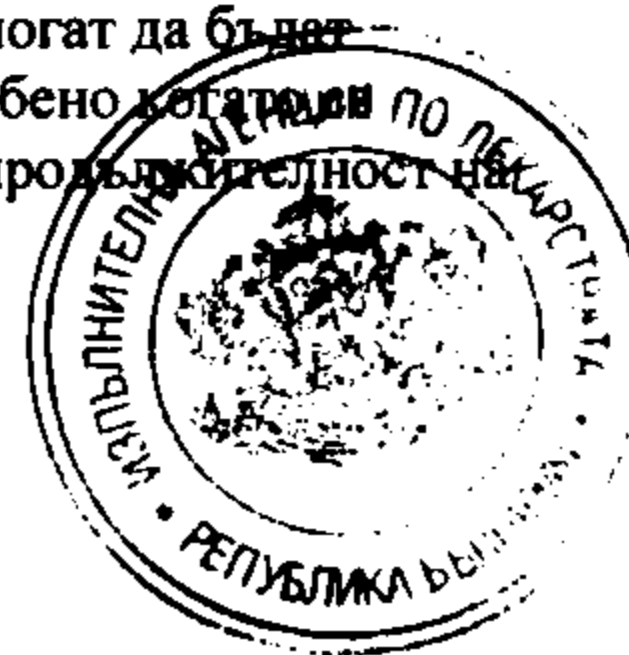
Нежеланите реакции могат да бъдат сведени до минимум като се използва **минималната ефективна доза за най-краткия период от време**, необходим за контролиране на симптомите. Не използвайте Еломен повече от 2 дни.

Говорете с Вашия лекар или медицинска сестра, преди да приемете Еломен, ако:

- приемате каквито и да било други лекарства, съдържащи парацетамол, ибuprofen или някакви други противовъзпалителни (НСПВС) болкоуспокояващи лекарствени средства (с цел да избегнете риска от предозиране);
- имате сърдечни проблеми, включително сърдечна недостатъчност, стенокардия (гръден болка) или ако сте имали сърдечен удар, байпас операция, периферна артериална болест (недостатъчна кръвна циркулация в краката или ходилата поради стеснени или запушени артерии) или какъвто и да е мозъчен инсулт (включително „микроинсулт“ или преходно нарушение на мозъчното кръвообращение);
- имате високо кръвно налягане, диабет, висок холестерол, фамилна анамнеза за сърдечно заболяване или мозъчен инсулт, или ако сте пушач;
- имате чернодробно заболяване, хепатит, бъбречно заболяване или затруднено уриниране;
- имате инфекция в настоящия момент; Еломен може да прикрие симптомите или признаците на инфекция (висока температура, болка или подуване);
- имате или сте имали киселини, нарушен храносмилане, язва на stomахa или други stomашни проблеми;
- насърко сте имали или планирате операция;
- имате инфекция (вижте заглавие „Инфекции“ по-долу);
- имате астма;
- дехидратиран сте или имате диария;
- имате проблеми с тънките черва или дебелото черво като улцерозен колит или болест на Крон;
- имате наследствено генетично или придобито нарушение на определени ензими, което се проявява с неврологични усложнения или проблеми с кожата, или понякога и с двете, т.е. порфирия;
- имате автоимунно заболяване като лупус еритематозус или други заболявания на съединителната тъкан, тъй като може да е налице повишен риск от асептичен менингит (възпаление на защитната мембра на обвиваща мозъка);
- страдате от сенна хрема, назални полипи или хронични обструктивни респираторни заболявания, тъй като може да има повишен риск от алергични реакции;
- сте бременна или планирате бременност (вижте точка „Бременност, кърмене и фертилитет“).

#### **Сърдечносъдов риск**

Противовъзпалителните/болкоуспокояващите лекарства като ибuprofen могат да бъдат свързани със слабо повишаване на риска от сърдечен удар или инсулт, особено когато са използват във високи дози. Не превишавайте препоръчелната доза или продължителност на лечението.



### *Стомашно-чревни симптоми*

Има съобщения за сериозни стомашно-чревни нежелани реакции (засягащи стомаха и червата) при употребата на НСПВС, включително ибупрофен. Те могат да настъпят със или без предупредителни симптоми. Рискът от тези нежелани реакции е по-висок при пациенти с анамнеза за язви на стомаха или червата, особено ако е имало кървене или перфорация. Пациентите в старческа възраст са с повишен риск от стомашно-чревни нежелани реакции. Трябва да обсъдите всички анамнестични данни за стомашно-чревни проблеми с Вашия лекар и да останете бдителни за всички необичайни коремни симптоми, включително гадене, повръщане, диария, запек, нарушен храносмилане, коремна болка, подобни на катран изпражнения или повръщане на кръв.

Пациентите в старческа възраст трябва първо да обсъдят лечението с лекар. Те се намират в по-голям рисък от нежелани реакции, особено кървене и перфорация на храносмилателния тракт.

### *Кожни реакции*

Съобщава се за сериозни кожни реакции, свързани с лечение с ибупрофен. Трябва да кажете на Вашия лекар или медицинска сестра незабавно, ако развиете някакъв кожен обрив, лезии на лигавиците, мехури или други признания на алергия, тъй като те могат да бъдат първи признания на много сериозна кожна реакция. Вижте точка 4.

### *Инфекции*

Еломен може да прикрие признания на инфекции като висока температура и болка. Ето защо е възможно Еломен да забави подходящото лечение на инфекция, което може да доведе до повишен рисък от усложнения. Това е наблюдавано при пневмония, причинена от бактерии и бактериални кожни инфекции, свързани с варицела. Ако това лекарство Ви бъде приложено докато имате инфекция и симптомите на инфекция продължават или се влошават, консултирайте се незабавно с лекар.

### *Продължителна употреба на болкоуспокояващи лекарствени средства*

Ако употребявате болкоуспокояващи лекарствени средства дълго време, това може да причини главоболие, което не трябва да бъде лекувано с повече болкоуспокояващи. Ако мислите, че това се отнася до Вас, говорете с Вашия лекар или фармацевт.

### *Проблеми със зрението*

Ако забележите някакви проблеми със зрението си след употреба на Еломен, спрете употребата на лекарството и посетете лекар.

### *Деца и юноши*

Еломен не е предназначен за употреба при деца и юноши на възраст под 18 години.

### *Други лекарства и Еломен*

Трябва да кажете на Вашия лекар или медицинска сестра, ако приемате, насърко сте приемали или е възможно да приемате други лекарства.

Винаги казвайте на лекуващия Ви лекар, ако приемате други лекарства, съдържащи парacetамол, ибупрофен или други НСПВС болкоуспокояващи, включително тези, които можете да си закупите без рецепт. По този начин ще избегнете риска от предозиране.

Еломен може да повлияе или да бъде повлиян от някои други лекарства. Например:

- ацетилсалицилова киселина, салицилати или други НСПВС (включително COX-2 инхибитори като целеоксиб или еторикоксиб);
- лекарства за лечение на заболявания на сърцето (напр. дигоксин или бета-блокери);
- кортикостероиди като преднизон и кортизон;
- лекарства, които са антикоагуланти (т.е. разреждат кръвта/предпазват от трънност на кръвта), напр. ацетилсалицилова киселина, варфарин, тиклопидин);



- лекарства, които понижават високото кръвно налягане (ACE-инхибитори като каптоприл, бета-блокери като атенолови лекарства, ангиотензин-II рецепторни антагонисти като лосартан);
- лекарства за лечение на епилепсия или припадъци (напр. фенитоин, фенобарбитал, карбамазепин);
- лекарства, използвани за лечение на мания (напр. литий);
- лекарства, използвани за лечение на депресия, напр. селективни инхибитори на обратното захващане на серотонина;
- пробенецид (лекарство, използвано за лечение на подагра);
- диуретици (лекарства, използвани за увеличаване на отделянето на урина);
- метотрексат (лекарство, използвано за лечение на артрит и някои видове рак);
- таクロимус или циклоспорин (имуносупресивни лекарства, използвани след органна трансплантиация);
- зидовудин (лекарство, използвано за лечение на HIV (вирусът, който причинява СПИН));
- сулфанилурейни лекарства (лекарства, използвани за лечение на диабет);
- вид антибиотици известни като хинолонови антибиотици (напр. ципрофлоксацин);
- вид антибиотици известни като аминогликозиди (напр. гентамицин, стрептомицин);
- хлорамфеникол (антибиотик, използван за лечение на инфекции на ушите и очите);
- противогъбични лекарства като вориконазол или флуконазол;
- лекарства, използвани за лечение на туберкулоза, като изониазид и рифампицин;
- мифепристон (лекарство, използвано за медицинско прекъсване на бременност);
- някои растителни лекарства като гинко билоба (понякога използвано при деменция) или жълт кантарион (*Hypericum*, понякога използван при лека депресия);
- флуклоксацилин (антибиотик), тъй като съществува сериозен риск от отклонения в кръвните показатели и алкално-киселинното равновесие (метаболитна ацидоза с голяма анионна разлика), което изисква спешно лечение и може да се прояви особено при пациенти с тежка степен на бъбречно увреждане, сепсис (когато бактерии и техните токсини са попаднали в кръвообращението, което води до увреждане на органите), недохранване, хроничен алкохолизъм и при употреба на максималната дневна доза парацетамол.

Някои други лекарства могат също да повлияват или да бъдат повлияни от лечението с Еломен. Ето защо Вие трябва винаги да търсите съвет от Вашия лекар, медицинска сестра или фармацевт, преди да приемете каквито и да било други лекарства.

Ако е необходимо да оставите проба от кръв или урина за анализ, трябва да кажете на Вашия лекар, че приемате това лекарство, тъй като то може да се повлияе на резултатите от изследванията.

#### **Еломен с алкохол**

Не пийте алкохолни напитки, докато се лекувате с това лекарство. Комбинирането на алкохол с Еломен може да доведе до увреждане на черния дроб.

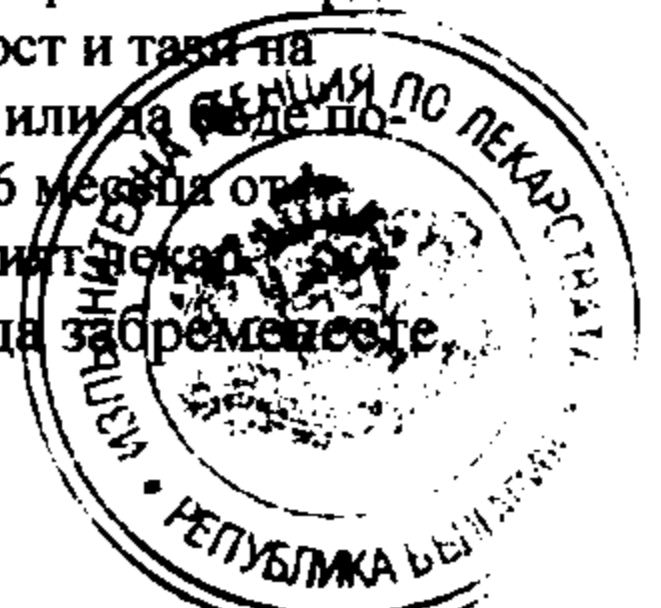
#### **Бременност, кърмене и фертилитет**

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или медицинска сестра преди употребата на това лекарство.

#### **Бременност**

Не приемайте Еломен, ако сте в последните 3 месеца от бременността, тъй като това може да увреди плода или да причини проблеми при раждането. Може да причини бъбречни и сърдечни проблеми при още нероденото Ви бебе. Може да повлияе на Вашата склонност и това на Вашето бебе към кървене и да бъде причина раждането да започне по-късно или да продължително от очакваното. Не трябва да приемате Еломен през първите 6 месеца от бременността, освен ако не е абсолютно необходимо и по препоръка на Вашия лекар.

Ако се нуждаете от лечение през този период или докато се опитвате да забремените, трябва да използвате най-ниската доза за възможно най-кратко време.



От 20-ата седмица на бременността нататък Еломен може да причини бъбречни проблеми при още нероденото Ви бебе, ако се приема повече от няколко дни, което може да доведе до намалено количество на околоплодната течност, която заобикаля бебето (олигохидрамнион) или стесняване на кръвоносен съд (ductus arteriosus) в сърцето на бебето. Ако се нуждаете от лечение по-дълго от няколко дни, Вашият лекар може да препоръча допълнително проследяване.

#### **Кърмене**

Само малки количества парацетамол и ибупрофен преминават в кърмата. Това лекарство може да бъде прилагано по време на кърмене, ако се употребява в препоръчителната доза и за възможно най-кратък период.

#### **Фертилитет**

Този продукт може да намали женския фертилитет и не се препоръчва при жени, които се опитват да зачатат. Това действие е обратимо при спиране на лекарството.

#### **Шофиране и работа с машини**

Нежелани реакции като замайване, съниливост, умора и зрителни нарушения са възможни след прием на НСПВС. Ако това се случи не трябва да шофирате или работите с машини.

#### **Еломен съдържа натрий**

Еломен съдържа 35 mg натрий (основна съставка на готварската/трапезната сол) във всеки 100 ml. Това количество е еквивалентно на 1,75% от препоръчителния максимален дневен хранителен прием на натрий за възрастен.

### **3. Как да приемате Еломен**

Еломен ще Ви бъде приложен от медицински специалист чрез инфузия във Ваша вена. Инфузията трябва да се прилага в продължение на 15 минути.

Това лекарство е предназначено само за краткосрочна употреба от максимум 2 дни.

#### **Препоръчителната доза е:**

*За възрастни, които тежат повече от 50 kg:* 1 флакон на всеки 6 часа, според необходимостта.

Максималната дневна доза е четири флакона, което е равно на 4 000 mg (4 g) парацетамол и 1 200 mg ибупрофен.

*Ако тежите 50 kg или по-малко, в старческа възраст сте или имате чернодробни или бъбречни проблеми:* Вашият лекар може да реши да намали дозата Ви или да увеличи времето между дозите поради повишения рисък от нежелани реакции.

По-висока доза от препоръчителната не увеличава обезболяващия ефект; вместо това може да доведе до сериозни рискове (вижте също точка „*Ако сте приели повече от необходимата доза Еломен*“). Най-ниската ефективна доза трябва да бъде прилагана за най-краткия период, необходим за облекчаване на симптомите. Ако имате инфекция, незабавно се консултирайте с лекар, в случай че симптомите (като повишена температура и болка) продължават или се влошават (вижте точка 2).

#### **Ако сте приели повече от необходимата доза Еломен**

**Незабавно се свържете с лекар или медицинска сестра, ако допускате, че е възможно да е дадено твърде много от това лекарство. Направете го, дори ако се чувствате добре.**  
Това е така, защото твърде много парацетамол може да причини забавено, сериозно



чернодробно увреждане, което в някои случаи да бъде фатално. Дори ако няма белези на дискомфорт или отравяне, Вие може да се нуждаете от спешни медицински грижи.

С цел избягване на чернодробно увреждане, от основно значение е да получите медицинско лечение колкото може по-рано. Колкото по-кратък е интервалът между приема на лекарството и започването на лечението с антидот (т.е. възможно най-малко часове), толкова по-голяма е вероятността чернодробното увреждане да бъде предотвратено.

Допълнително, симптомите на предозиране могат да включват гадене, болка в стомаха, повръщане (възможно е наличие на следи от кръв), главоболие, звънене в ушите, объркане и неволево движение на очите. При високи дози е съобщавано за съниливост, болка в гърдите, сърцебиене, загуба на съзнание, гърчове (основно при деца), слабост и замаяност, кръв в урината, ниски нива на калий в кръвта Ви, усещане за студ и проблеми с дишането.

#### 4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

**Спрете употребата на Еломен и незабавно уведомете Вашия лекар или отидете в спешното отделение на най-близката до Вас болница, ако при Вас възникне някоя от следните нежелани реакции:**

*Нечести:*

- повръщане на кръв или материя, която изглежда като утайка от кафе;
- кървене от ануса, черни лепкави изпражнения или кървава диария;
- подуване на лицето, устните или езика, което може да причини затруднения при прегълъщане или дишане.

*Много редки:*

- астма, хрипове, задух;
- внезапен или силен сърбеж, кожен обрив, уртикария;
- тежък обрив с мехури и кървене от устните, очите, устата, носа и гениталиите (синдром на Стивънс-Джонсън). Съобщавани са много редки случаи на сериозни кожни реакции.
- влошаване на съществуващи тежки кожни инфекции (може да забележите обрив, мехури и обезцветяване на кожата, повишенна температура, съниливост, диария и гадене) или влошаване на други инфекции, включително варицела или херпес зостер, или тежка инфекция с нарушаване на целостта на подкожната тъкан и мускули (некроза), образуване на мехури и белене на кожата;
- повишенна температура, общо неразположение, гадене, болка в стомаха, главоболие и схванат врат (симптоми на асептичен менингит, възпаление на мозъчните обвивки).

*С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка):*

- може да настъпи тежка кожна реакция известна като DRESS синдром. Симптомите на DRESS включват: кожен обрив, повишенна температура, подуване на лимфните възли и повишиване на еозинофилите (вид бели кръвни клетки).
- червен, люспест, обхващащ голяма повърхност обрив с подутини под кожата и мехури, разположени главно по кожните гънки, торса и горните крайници, придружен от повишенна температура в началото на лечението (остра генерализирана екзантематозна пустулоза). Вижте също точка 2.

**Други странични ефекти, които могат да настъпят:**

*Чести (могат да засегнат до 1 на 10 души):*

- гадене или повръщане;



- загуба на апетит;
- киселини или болка в горната част на стомаха;
- спазми, газове, запек или диария, лека стомашно-чревна кръвзагуба;
- кожни обриви, сърбеж на кожата;
- главоболие;
- замаяност;
- чувство за нервност;
- звънене или бръмчене в ушите;
- необичайно увеличаване на теглото, подуване и задържане на течности, подуване на глезените или краката (оток).

*Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 души):*

- намаляване на броя на червените кръвни клетки, кървене от носа и по-тежък менструален цикъл (менструално кървене);
- алергични реакции – кожен обрив, умора, болка в ставите (напр. серумна болест, синдром на лупус еритематозус, васкулит на Henoch-Schönlein, ангиоедем);
- уголемяване на тъканта на гърдите при мъже; ниски нива на кръвна захар;
- безсъние;
- промяна в настроението, напр. депресия, объркване, нервност;
- проблеми с очите като замъглено зрение (обратимо), възпалени зачервени очи, сърбеж;
- сгъстяване на секретите;
- силна болка или чувствителност в стомаха; пептична/стомашно-чревна язва;
- възпаление на червата и влошаване на възпалението на дебелото черво (колит) и храносмилателния тракт (болест на Крон) и усложнения на дивертикули на дебелото черво (перфорация или фистула);
- невъзможност за напълно изпразване на пикочния мехур (задържане на урина);
- абнормни резултати от лабораторни изследвания (резултати от тестове на кръв и на чернодробни и бъбречни ензими).

*Редки (могат да засегнат до 1 на 1 000 души):*

- изтръпване на ръцете и ходилата;
- необичайни сънища, привиждане на неща (халюцинации);
- увреждане на бъбречна тъкан (особено при продължителна употреба);
- високо ниво на пикочната киселина в кръвта (хиперурикемия).

*Много редки (могат да засегнат до 1 на 10 000 души):*

- ниски нива на калий – слабост, умора, мускулни крампи (хипокалиемия);
- признаци на анемия като умора, главоболие, недостиг на въздух и бледност;
- кървене или образуване на синини, по-лесно от нормалното, червеникави или пурпурни петна под кожата;
- тежко или продължително главоболие;
- усещане за световъртеж (вертиго);
- ускорен или неравномерен сърден ритъм, наричан сърцевиене;
- повишаване на кръвното налягане и възможни сърдечни проблеми;
- възпаление на хранопровода;
- пожълтяване на кожата и/или очите, наричано още жълтеница;
- чернодробно увреждане (особено при продължителна употреба);
- косопад;
- засилено изпотяване;
- признаци на чести или тревожни инфекции като повишен температурен втискане, възпалено гърло или язви в устата;
- нефротоксичност в различни форми, включително интерстициален нефрит, нефро-уреален синдром и остра и хронична бъбречна недостатъчност.

**Съобщаване на нежелани реакции**



Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно на:

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8

1303 София

Тел.: +35928903417

уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg)

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

## 5. Как да съхранявате Еломен

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Да се съхранява при температура под 25°C. Да не се съхранява в хладилник или замразява. Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от светлина.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелзан върху картонената опаковка и върху флакона след „Годен до:“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Не използвайте това лекарство, ако забележите, че опаковката е разкъсана или има белези на подправяне. Не използвайте това лекарство, ако забележите частици или промяна в цвета.

Този продукт е само за еднократна употреба. Продуктът трябва да се използва незабавно след отваряне. Неизползваният разтвор трябва да бъде изхвърлен.

Изхвърляйте в съответствие с местните изисквания.

## 6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

### Какво съдържа Еломен

Активните вещества са 10 mg/ml парacetamол и 3 mg/ml ибупрофен.

Другите съставки са цистеинов хидрохлоридmonoхидрат, динатриев фосфат дихидрат, манитол, хлороводородна киселина (за корекция на pH), натриев хидроксид (за корекция на pH) и вода за инжекции.

### Как изглежда Еломен и какво съдържа опаковката

Еломен е бистър безцветен инфузионен разтвор без видими частици. Той се доставя в прозрачни стъклени флакони от 100 ml, запечатани със сива бромобутилова гумена запушалка и алуминиева капачка. Предлага се в опаковка от 10 флакона.

### Притежател на разрешението за употреба:

Medochemie Ltd., 1-10 Constantinoupoleos Str., 3011 Limassol, Кипър

### Производител:

S.M. Farmaceutici SRL, Zona Industriale, 85050 Tito (PZ), Италия.

Този лекарствен продукт е разрешен за употреба в държавите членки на ЕИП под следните имена:

Страна членка	Име на продукт
---------------	----------------



България	Еломен 10 mg/ml + 3 mg/ml инфузионен разтвор
Естония	Paracetamol/Ibuprofen JED
Кипър	Elomen
Литва	Paracetamol/Ibuprofen JED 10mg/3mg/ml infuzinis tirpalas
Латвия	Paracetamol/Ibuprofen JED 1000 mg/300 mg/100 ml šķīdums infūzijām
Румъния	Elomen 1000 mg/300 mg soluție perfuzabilă
Словакия	Elomen 1 000 mg/300 mg infúzny roztok
Словения	Comboval 1000 mg/300 mg raztopina za infundiranje
Унгария	Elomen 1000 mg/300 mg oldatos infúzió
Хърватия	Comboval 1000 mg/300 mg otopina za infuziju
Чешка република	Combogesic10 mg/ml + 3 mg/ml infuzní roztok
Швеция	Paracetamol/Ibuprofen Vale

**Дата на последно преразглеждане на листовката: 09 януари 2025**

Посочената по-долу информация е предназначена само за медицински специалисти:

#### **Еломен 10 mg/ml + 3 mg/ml инфузионен разтвор**

Огледайте Еломен за наличие на частици и промяна в цвета преди приложението, винаги когато разтворът и флаконът го позволяват. Ако се наблюдават видимо непрозрачни частици, промяна в цвета или други чужди частици, разтворът не трябва да се използва.

При липса на проучвания за съвместимост, това лекарство не трябва да се смесва с разредители. Ако за единична доза е необходимо по-малко от пълен флакон, точното количество трябва да се влече и останалият разтвор да се изхвърли.

Един флакон Еломен трябва да се използва само за един пациент и само за едно вливане. Не съдържа антимикробен консервант. Неизползваният разтвор трябва да се изхвърли.

#### **Начин на приложение**

Еломен трябва да се прилага като 15-минутна интравенозна инфузия.

За изтегляне на разтвора, използвайте игла от 0,8 mm (игла с размер 21 G) и вертикално перфорирайте запушалката, в специално обозначената точка.

При пациенти с тегло под 50 kg, за които не е необходим пълен флакон (100 ml), трябва да се влече точното количество, а останалият разтвор да се изхвърли.

Както при всички инфузионни разтвори в стъклени флакони, е необходимо да се изисква внимателно мониториране, особено в края на инфузията, независимо от начин на приложение. Такова наблюдение в края на инфузията е от особено значение при използване на централен венозен път за инфузия, с цел да се избегне въздушна емболия.

