

Листовка: информация за пациента

Парацетамол/Ибупрофен Vale 10 mg/ml + 3 mg/ml инфузионен разтвор парацетамол/ибупрофен Paracetamol/Ibuprofen Vale 10 mg/ml + 3 mg/ml solution for infusion paracetamol/ibuprofen

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 признаките 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 Парацетамол/Ибупрофен Vale и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Парацетамол/Ибупрофен Vale
3. Как да приемате Парацетамол/Ибупрофен Vale
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Парацетамол/Ибупрофен Vale
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка - Приложение 2	Към Роз. № 20200167
Разрешение № BG(МД)Р-1/55354	22.07.2021

1. **Какво представлява Парацетамол/Ибупрофен Vale** ~~и за какво се използва~~

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

Парацетамол/Ибупрофен Vale 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 Парацетамол/Ибупрофен Vale

Не приемайте Парацетамол/Ибупрофен Vale

- 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 друга активна кървене;
- ако имате проблем с кръвосъсирването или повишена склонност към скърбеще;



- 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 препоръчителни 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 Парацетамол/Ибупрофен Vale повече от 2 дни.

Говорете с Вашия лекар или медицинска сестра, преди да приемете Парацетамол/Ибупрофен Vale, ако:

- приемате каквото и да било други лекарства съдържащи парацетамол, ибупрофен 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 каквото 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; Парацетамол/Ибупрофен Vale може да прикрие симптомите или признаците на инфекция (висока температура, болка или подуване);
- имате или сте имали киселини, нарушен храносмилане, язва на стомаха или други стомашни 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 мозъка, 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 ибупрофен могат да бъдат свързани със слабо повишаване на риска от сърдечен удар или инсулт, особено когато се използват във високи дози. Не превишавайте препоръчителната доза или продължителността 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 рисков 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 рисков 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

Парацетамол/Ибупрофен IV Vale може да прикрие признания на инфекции като висока температура и болка. Ето защо е възможно PARAцетамол/Ибупрофен Vale да забави подходящото лечение на инфекция, което може да доведе до повишен рисков 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 PARAцетамол/Ибупрофен Vale, спрете употребата на лекарството и посетете лекар.

Деца и юноши

PARAцетамол/Ибупрофен Vale не е предписан за употреба при деца и юноши на възраст под 18 години.

Други лекарства и PARAцетамол/Ибупрофен Vale

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

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

PARAцетамол/Ибупрофен Vale 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 еториксиб);
- лекарства за лечение на заболявания на сърцето (напр. дигоксин или бета-блокери);
- кортикоステроиди като преднизон и кортизон;
- лекарства, които са антикоагуланти (т.е. разреждат кръвта/ предпазват от кръвосъсирание) – напр. ацетилсалицилова киселина, варфарин, тиклопидин);



- лекарства, които понижават високото кръвно налягане (АСЕ-инхибитори като каптоприл, бета-блокери като атенололови 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);
- такролимус или циклоспорин (имуносупресивни лекарства, използвани след органна трансплантация);
- 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).

Някои други лекарства могат също да повлият или да бъдат повлияни от лечението с Парацетамол/Ибuprofen IV Vale. Ето защо Вие трябва винаги да търсите съвет от Вашия лекар, медицинска сестра или фармацевт преди да приемете каквото 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.

Парацетамол/Ибuprofen Vale с алкохол

Не пийте алкохолни напитки, докато се лекувате с това лекарство. Комбинирането на алкохол с Парацетамол/Ибuprofen Vale 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

Това лекарство не трябва да Ви се прилага по време на последните три месеца от Вашата бременност. Лечението през първите шест месеца от бременността трябва да се провежда само ако е категорично необходимо и според указанятията на лекар.

Кърмене

Само малки количества парацетамол и ибuprofen 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 заченат. Това действие е обратимо при спиране на лекарството.

Шофиране и работа с машини

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



Парацетамол/Ибупрофен Vale съдържа натрий

Парацетамол/Ибупрофен Vale 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 Парацетамол/Ибупрофен Vale

Парацетамол/Ибупрофен Vale 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 Парацетамол/Ибупрофен Vale**“). Най-ниската ефективна доза трябва да бъде прилагана за най-краткия период, необходим за облекчаване на симптомите. Ако имате инфекция, независимо 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 Парацетамол/Ибупрофен Vale

Независимо се свържете с лекар или медицинска сестра, ако допускате, че е възможно случайно да Ви 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 можете да се нуждаете от специални 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.

Симптомите могат да включват гадене, болка в стомаха, повръщане (възможно е наличие на следи от кръв), главоболие, зъвънене в ушите, объркване и неволево движение на очите. При високи дози е съобщавано за сънливост, болка в гърдите, сърцебиене, загуба на съзнание, гърчове (основно при деца), слабост и замаяност, кръв в урината, 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 Парацетамол/Ибупрофен Vale 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 Стивън-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, повищена температура, сънливост, диария и гадене) или влошаване на други инфекции, включително варицела или херпес зoster, или тежка инфекция с нарушаване на целостта на подкожната тъкан и мускули (некроза), образуване на мехури и белене на кожата;
- повищена 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, повищена температура, подуване на лимфните възли и повишаване 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 повищена 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 кръвозагуба;
- 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 глазените 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, привидане 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);
- признания 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 сърцебиене;
- повишаване на кръвното налягане и възможни сърдечни проблеми;
- възпаление на хранопровода;
- покълтяване на кожата и/или очите, наричано още жълтеница;
- чернодробно увреждане (особено при продължителна употреба);
- косопад;
- засилено изпотяване;
- признания на чести или тревожни инфекции като повищена температура, силно втискане, възпалено гърло или язви в устата;
- нефротоксичност в различни форми, включително интерстициален нефрит, нефротичен 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

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

5. Как да съхранявате Парацетамол/Ибупрофен Vale

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

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



Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан 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 Парацетамол/Ибупрофен Vale

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

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

Как изглежда Парацетамол/Ибупрофен Vale и какво съдържа опаковката

Парацетамол/Ибупрофен Vale е бърз 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:

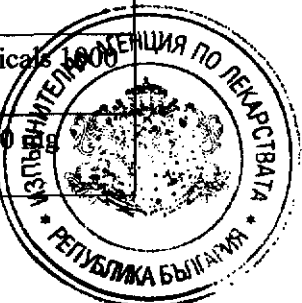
Medochemie Ltd., 1-10 Constantinoupolos Str., 3011 Limassol, Кипър

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	Парацетамол/Ибупрофен Vale 10 mg/ml + 3 mg/ml инфузионен разтвор
Естония	Paracetamol/Ibuprofen Vale
Кипър	Paracetamol/Ibuprofen IV Vale
Литва	Paracetamol/Ibuprofen IV Vale
Латвия	Paracetamol/Ibuprofen IV Vale 1000 mg/300 mg šķīdums infūzijām
Румъния	Paracetamol/Ibuprofen IV Vale 1000 mg/300 mg soluție perfuzabilă
Словакия	Paracetamol/Ibuprofen Vale
Словения	Paracetamol/Ibuprofen Vale Pharmaceuticals 1000 mg/300 mg raztopina za infundiranje
Унгария	Paracetamol/Ibuprofen Vale 1000 mg/300 mg oldatos infúzió



Хърватия	Paracetamol/Ibuprofen Vale 1000 mg/300 mg otopina za infuziju
Чешка република	Paracetamol/Ibuprofen Vale
Швеция	Paracetamol/Ibuprofen Vale

Дата на последно преразглеждане на листовката Януари 2021 г.

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

Парацетамол/Ибупрофен Vale 10 mg/ml + 3 mg/ml инфузионен разтвор

Огледайте Парацетамол/Ибупрофен Vale 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 влезе и останалият разтвор да се изхвърли.

Един флакон Парацетамол/Ибупрофен Vale 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

Парацетамол/Ибупрофен Vale 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 влезе точното количество, а останалият разтвор да се изхвърли.

Както при всички инфузионни разтвори в стъклени флакони е необходимо да се помни, че се изисква внимателно мониториране, особено в края на инфузията, независимо от начина 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.

