

Листовка: информация за потребителя
Парацетамол Б. Браун 10 mg/ml инфузионен разтвор
парацетамол
Paracetamol B. Braun 10 mg/ml solution for infusion
paracetamol

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да използвате 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.

Какво съдържа тази листовка:

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

ДОПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка - Примог. № 2	
Към Рев. №	20120293
Разрешение №	69589
BG/MA/MP -	01-08-2025
Одобрение №	/

1. Какво представлява Парацетамол Б. Браун и за какво се използва

Това лекарство е аналгетик (облекчава болки) и антипиретик (понижава повищена температура).

Използва се за

- краткотрайно лечение на умерена болка, особено след хирургически интервенции.
- краткотрайно лечение на фебрилитет.

2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Парацетамол Б. Браун

Не използвайте Парацетамол Б. Браун

- ако сте алергични към парацетамол или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).
- ако сте алергични (свръхчувствителни) към пропацетамол (друг аналгетик, който в организма Ви се превръща в парацетамол)
- ако страдате от тежко заболяване на черния дроб.

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар, преди да приемете Парацетамол Б. Браун



Обърнете специално внимание при употребата на Парацетамол Б. Браун

- ако страдате от чернодробно или тежко бъбречно заболяване, или хронично злоупотребявате с алкохол
- ако приемате други лекарства, съдържащи парацетамол. В такъв случай Вашият лекар ще коригира Вашата доза
- в случай с проблеми с храненето (състояния с недоимъчно хранене, малнутриция) или дехидратация
- ако страдате от генетично обусловено нарушение на ензима глукозо-6-фосфат-дехидрогеназа (фавизъм)

Информирайте Вашия лекар преди лечението, ако някое от горепосочените се отнася за Вас.

По време на лечение с Парацетамол Б. Браун уведомете незабавно Вашия лекар, ако имате тежки заболявания, включително тежко бъбречно увреждане или сепсис (когато бактериите и токсините им циркулират в кръвта, което води до увреждане на органите), или ако страдате от недохранване, хроничен алкохолизъм, или ако приемате флуклоксацилин (антибиотик). Съобщава се за сериозно състояние, наречено метаболитна ацидоза (нарушение на кръвта и телесните течности), при пациенти в случаите, когато парацетамол се приема с постоянни дози за продължителен период от време или когато парацетамол се приема заедно с флуклоксацилин. Симптомите на метаболитна ацидоза могат да включват: сериозни затруднения при дишане с дълбоко учестено дишане, сънливост, гадене и повръщане.

Не се препоръчва продължителна или честа употреба на парацетамол. Препоръчва се това лекарство да се използва само докато отново сте в състояние да приемате болкоуспокояващи лекарства през устата.

Вашият лекар ще гарантира да не Ви се дават по-високи от препоръчваните дози. Това би могло да доведе до тежко увреждане на черния дроб.

Други лекарства и Парацетамол Б. Браун

Трябва да кажете на Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, насконо сте приемали или е възможно да приемате други лекарства.

Това е особено важно, ако приемате:

- лекарство, наречено *пробеницид* (за лечение на подагра): може да се наложи намаляване на дозата на парацетамол.
- болкоуспокояващи лекарства, съдържащи *салциламид*: може да се наложи намаляване на дозата на парацетамол.
- лекарства, които *активират чернодробните ензими*: необходим е строг контрол на дозата на парацетамол, за да се избегне увреждане на черния дроб.
- всякакви лекарства, *намаляващи съсирването на кръвта* (антикоагуланти): възможно е да се наложи по-стриктен контрол на ефекта на тези лекарства.
- флуклоксацилин (антибиотик) поради сериозен рисък от аномалии в кръвта и течностите (наречени метаболитна ацидоза), които трябва да бъдат подложени на спешно лечение (вж. точка 2).



Това лекарство съдържа парacetамол и това трябва да се отчита, ако се приемат и други лекарства, съдържащи парacetамол или пропаacetамол, за да се избегне предозиране (вижте точка 3).

Бременност и кърмене

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

- **Бременност**

Ако е необходимо, Парацетамол Б. Браун може да се прилага по време на бременност. Трябва да използвате най-ниската възможна доза, която намалява болката и/или сваля температурата и за възможно най-кратко време. Свържете се с Вашия лекар, ако болката и/или температурата не са намалели или ако трябва да приемате лекарството по-често.

- **Кърмене**

Парацетамол Б. Браун може да се използва по време на кърмене.

Парацетамол Б. Браун съдържа натрий

Това лекарство съдържа по-малко от 1(mmol) натрий (23 mg) на опаковка, т.е. може да се каже, че практически не съдържа натрий.

3. Как да използвате Парацетамол Б. Браун

Препоръчителната доза е:

Вашият лекар ще определи правилната доза и големината на бутилката за Вас изцяло в зависимост от Вашето тегло.

Начин на приложение

Това лекарство ще Ви бъде приложено от лекар чрез капкова система във вена (интравенозно приложение). Това ще отнеме около 15 минути. По време на и особено към края на инфузията ще бъдете внимателно наблюдавани.

Ако имате впечатление, че ефектът на инфузионния разтвор Парацетамол Б. Браун е прекалено силен или прекалено слаб, говорете с Вашия лекар.

Ако Ви е приложена повече от необходимата доза Парацетамол Б. Браун

Малко вероятно е да настъпи предозиране, тъй като това лекарство ще Ви бъде приложено от медицински специалист.

Вашият лекар ще гарантира да не Ви се дават по-високи от препоръчваните дози. Това би могло да доведе до тежко увреждане на черния дроб.



В случаи на предозиране симптомите обикновено се появяват в рамките на първите 24 часа и включват: гадене, повръщане, анорексия (загуба на апетит), пастьозна кожа и болка в корема и риск за увреждане на черния дроб.

Ако смятате, че е възможно да Ви е била приложена доза по-висока от необходимата, незабавно уведомете лекаря си. В случай на предозиране трябва да се търси незабавна лекарска помощ, дори ако се чувствате добре, поради риска от отложено във времето тежко увреждане на черния дроб. Поради вероятността от необратимо увреждане на черния дроб е необходима незабавна хоспитализация и лечение с антидот.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. Възможни нежелани реакции

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

Следните нежелани реакции могат да бъдат тежки: Ако при Вас се развие която и да е от тях, спрете приема на Парацетамол Б. Браун и потърсете медицинска помощ.

Много редки (могат да засегнат до 1 на всеки 10 000 лекувани):

- алергични реакции с различна тежест, вариращи от кожни реакции, подобни на опарени от коприна, до алергичен шок
- сериозни кожни реакции
- възможни са ненормално ниски нива на някои кръвни клетки (тромбоцити, бели кръвни клетки).

Другите нежелани реакции включват:

Редки (могат да засегнат до 1 на всеки 1000 лекувани):

- промени в резултатите на лабораторни тестове: ненормално високи нива на чернодробните ензими при кръвни изследвания
- спад на кръвното налягане
- прилошаване

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка на честотата)

- зачервяване на кожата, зачервяване или сърбеж
- ненормално учестен сърден пулс
- сериозно състояние, при което може да има натрупване на киселина в кръвта (наречено метаболитна ацидоза) при пациенти с тежко заболяване, които използват парацетамол (вж. точка 2)

Има съобщения за чести нежелани реакции на мястото на инжектиране по време на клинични проучвания (усещане за болка и парене).



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 чрез

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8

1303 София

Тел: +35 928903417

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 Парациетамол Б. Браун

Да се съхранява на място, недостъпно за деца

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху етикета след „EXP“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Да не се съхранява над 30 °C.

Съхранявайте опаковката в картонената опаковка, за да се предпази от светлина.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Парациетамол Б. Браун:

Активно вещество: парациетамол

Един милилитър съдържа 10 mg парациетамол.

Всяка ампула от 10 ml съдържа 100 mg парациетамол.

Всяка бутилка от 50 ml съдържа 500 mg парациетамол.

Всяка бутилка от 100 ml съдържа 1000 mg парациетамол.

Други съставки:

Манитол, натриев цитрат дихидрат, ледена оцетна киселина (за корекция на pH), вода за инжекции.

Как изглежда Парациетамол Б. Браун инфузионен разтвор и какво съдържа опаковката

Цветът на Парациетамол Б. Браун инфузионен разтвор може да варира от прозрачен и безцветен до леко розово-оранжев.

Парациетамол Б. Браун се предлага в пластмасови бутилки от 50 ml и от 100 ml или пластмасова ампула от 10 ml.

Опаковки: 20 x 10 ml, 10 x 50 ml, 10 x 100 ml

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.



Притежател на разрешението за употреба

B. Braun Melsungen AG,
Carl-Braun-Straße 1,
34212 Melsungen, Германия

Телефон: +49/5661/71-0
Факс: +49/5661/71-4567

Пощенски адрес:
34209 Melsungen, Германия

Производител

Производител:
B. Braun Medical S. A.
Carretera de Terrassa 121
08191 Rubí (Barcelona), Испания

Това лекарство е разрешено за употреба в държавите — членки на Европейското икономическо пространство и в Обединеното кралство (Северна Ирландия) под следните имена:

България, Чешка република, Естония,
Финландия, Франция, Италия,
Люксембург, Португалия, Словакия,
Швеция, Холандия

Paracetamol B. Braun 10 mg/ml

Белгия

Paracetamol B. Braun 10 mg/ml solution
pour perfusion, oplossing voor infusie,
Infusionslösung

Австрия, Германия

Paracetamol B. Braun 10 mg/ml
Infusionslösung

Латвия

Paracetamol B. Braun 10 mg/ml šķīdums
infūzijām

Литва

Paracetamol B. Braun 10 mg/ml infuzinis
tirpalas

Румъния

Paracetamol B. Braun 10 mg/ml solutie
perfuzabila

Словения

Paracetamol B. Braun 10 mg/ml raztopina za
infundiranje

Испания

Paracetamol B. Braun 10 mg/ml solución
para perfusión EFG
Paracetamol 10 mg/ml solution for infusion

Ирландия, Обединено кралство (Северна
Ирландия), Малта

Paracetamol B. Braun

Дания, Полша, Норвегия



Дата на последно преразглеждане на листовката 01/2025.

[Да се попълни съгласно националните изисквания]

Други източници на информация

Подробна информация за това лекарство е предоставена на уеб сайта на {Име на агенцията на държавата членка (линк)}.

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

Дозировка

- **Полиетиленовата бутилка, съдържаща 100 ml** е предназначена само за възрастни, юноши и деца с тегло над 33 kg.
- **Полиетиленовата бутилка, съдържаща 50 ml** е предназначена само за деца в яслена възраст и деца с тегло над 10 kg и до 33 kg.
- **Полиетиленовата ампула, съдържаща 10 ml**, е предназначена за доносени новородени кърмачета и деца в яслена възраст с тегло до 10 kg

Обемът, който ще се прилага не трябва да надвишава определената доза. Ако е приложимо, желаният обем трябва да се разрежда в подходящ разтвор за инфузия преди приложение (вижте по-долу "Начин на приложение и разреждане") или трябва да се използва инжектомат.

РИСК ОТ ГРЕШКИ НА ЛЕКАРСТВЕНАТА ТЕРАПИЯ

Погрижете се да избегнете грешки при дозирането, дължащи се на объркане между милиграми (mg) и милилитри (ml), които биха могли да доведат до инцидентно предозиране и смърт.

Не се препоръчва продължителна или честа употреба на парацетамол. Препоръчва се това лекарство да се използва само докато отново сте в състояние да приемате болкоуспокояващи лекарства през устата.

Дозировката е на база теглото на пациента (моля, вижте таблицата за дозиране по-долу)



ампула от 10 ml

Тегло на пациент	Доза за едно приложение	Обем за едно приложение	Максимален обем Парацетамол Б. Браун (10 mg/ml) за едно приложение, на базата на горните граници за тегло на групата (ml)***	Максимална <u>дневна доза**</u>
$\leq 10 \text{ kg}^*$	7,5 mg/kg	0,75 ml/kg	7,5 ml	30 mg/kg

бутилка 50 ml

Тегло на пациент:	Доза за едно приложение	Обем за едно приложение	Максимален обем Парацетамол Б. Браун (10 mg/ml) за едно приложение, на базата на горните граници за тегло на групата (ml)***	Максимална <u>дневна доза**</u>
$> 10 \text{ kg}$ до $\leq 33 \text{ kg}$	15 mg/kg	1,5 ml/kg	49,5 ml	60 mg/kg да не се надвишава 2 g



бутилка 100 ml				
Тегло на пациента:	Доза (за едно приложение)	Обем за едно приложение	Максимален обем Парацетамол Б. Браун (10 mg/ml) за едно приложение, на базата на горните граници за тегло на групата (ml)***	Максимална дневна доза**
> 33 kg до ≤ 50 kg	15 mg/kg	1,5 ml/kg	75 ml	60 mg/kg да не се надвишава 3 g
> 50 kg с допълнителни и рискови фактори за хепатотоксичност	1 g	100 ml	100 ml	3 g
> 50 kg и без допълнителни и рискови фактори за хепатотоксичност	1 g	100 ml	100 ml	4 g

*Недоносени новородени:

Няма данни за безопасността и ефикасността при недоносени новородени

**Максимална дневна доза:

Максималната дневна доза, както е представена на таблицата по-горе, е за пациенти, които не получават други продукти, съдържащи парацетамол, и трябва да бъде съответно коригирана, като се вземат пред вид такива продукти.

***Пациентите с по-малко тегло, ще имат нужда от по-малки обеми.

Минималният интервал между отделните приложения трябва да бъде най-малко 4 часа.

Минималният интервал между отделните приложения при пациенти с тежка бъбречна недостатъчност трябва да бъде най-малко 6 часа.

Не трябва да се дават повече от 4 дози в рамките на 24 часа.

Тежка бъбречна недостатъчност:

Препоръчва се при прилагане на парацетамол на пациенти с тежко бъбречно увреждане (креатининов клирънс ≤ 30 ml/min), да се намали дозата и да се увеличи минималният интервал от време между всеки две приложения до 6 часа.



Възрастни с хепатоцелуларна недостатъчност, хроничен алкохолизъм, хронична малнутриция (ниски запаси на чернодробен глутатион), дехидратация:
Максималната дневна доза не трябва да надвишава 3 g (вижте точка „Предупреждения и предпазни мерки“).

Начин на приложение и разреждане

Парацетамол Б. Браун може също така да се разрежда в инфузионен разтвор на натриев хлорид 9 mg/ml (0,9%) или инфузионен разтвор на глюкоза 50 mg/ml (5%), или комбинация от двата разтвора до една десета (един обем Paracetamol B.Braun в девет обема разредител).

Само за еднократна употреба. Това лекарство трябва да се използва веднага след отваряне. Неизползваният разтвор трябва да се изхвърли.

Подобно на всички инфузионни разтвори, предлагани в контейнери с въздушно пространство в тях, не трябва да се забравя, че е необходимо внимателно наблюдение, най-вече в края на инфузията, независимо от начин на приложение. Това проследяване в края на инфузията се отнася особено за инфузии по централен венозен път, за да се избегне въздушна емболия.

Срок на годност след първото отваряне на опаковката

Инфузията трябва да започне непосредствено след свързване на контейнера към системата.

Срок на годност след разреждане

Химическа и физическа стабилност за приложение (включително инфузионно време) са доказани до 48 часа при температура 23 °C.

От микробиологична гледна точка медикаментът трябва да се използва незабавно. Ако не се използва незабавно, времето и условията на съхранение преди употреба са отговорност на потребителя.

Преди приложение лекарството трябва да се провери визуално за евентуални видими частици и промени в цвета. Да се използва само ако разтворът е бистър, безцветен или леко розово-оранжев (Възприятието може да варира) и контейнерът и запушалката му не са повредени.



Листовка: информация за потребителя
Парацетамол Б. Браун 10 mg/ml инфузионен разтвор
парацетамол
Paracetamol B. Braun 10 mg/ml solution for infusion
paracetamol

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да използвате 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.

Какво съдържа тази листовка:

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

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка - Приложение 2	
Към Рег. №	20120293
Изброяване №	69589
БГ/МА/МР -	01-08-2025
Оборъжение №	

1. Какво представлява Парацетамол Б. Браун и за какво се използва

Това лекарство е аналгетик (облекчава болки) и антипиретик (понижава повищена температура).

Използва се за

- краткотрайно лечение на умерена болка, особено след хирургически интервенции.
- краткотрайно лечение на фебрилитет.

2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Парацетамол Б. Браун

Не използвайте Парацетамол Б. Браун

- ако сте алергични към парацетамол или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).
- ако сте алергични (свръхчувствителни) към пропацетамол (друг аналгетик, който в организма Ви се превръща в парацетамол)
- ако страдате от тежко заболяване на черния дроб.

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар, преди да приемете Парацетамол Б. Браун



Обърнете специално внимание при употребата на Парацетамол Б. Браун

- ако страдате от чернодробно или тежко бъбречно заболяване, или хронично злоупотребявате с алкохол
- ако приемате други лекарства, съдържащи парацетамол. В такъв случай Вашият лекар ще коригира Вашата доза
- в случай с проблеми с храненето (състояния с недоимъчно хранене, малнутриция) или дехидратация
- ако страдате от генетично обусловено нарушение на ензима глюкозо-6-фосфат-дехидрогеназа (фавизъм)

Иформирайте Вашия лекар преди лечението, ако някое от горепосочените се отнася за Вас.

По време на лечение с Парацетамол Б. Браун уведомете незабавно Вашия лекар, ако имате тежки заболявания, включително тежко бъбречно увреждане или сепсис (когато бактериите и токсините им циркулират в кръвта, което води до увреждане на органите), или ако страдате от недохранване, хроничен алкохолизъм, или ако приемате флуклоксацилин (антибиотик). Съобщава се за сериозно състояние, наречено метаболитна ацидоза (нарушение на кръвта и телесните течности), при пациенти в случаите, когато парацетамол се приема с постоянни дози за продължителен период от време или когато парацетамол се приема заедно с флуклоксацилин. Симптомите на метаболитна ацидоза могат да включват: сериозни затруднения при дишане с дълбоко учестено дишане, съниливост, гадене и повръщане.

Не се препоръчва продължителна или честа употреба на парацетамол. Препоръчва се това лекарство да се използва само докато отново сте в състояние да приемате болкоуспокояващи лекарства през устата.

Вашият лекар ще гарантира да не Ви се дават по-високи от препоръчваните дози. Това би могло да доведе до тежко увреждане на черния дроб.

Други лекарства и Парацетамол Б. Браун

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

Това е особено важно, ако приемате:

- лекарство, наречено *пробеницид* (за лечение на подагра): може да се наложи намаляване на дозата на парацетамол.
- болкоуспокояващи лекарства, съдържащи *салциламид*: може да се наложи намаляване на дозата на парацетамол.
- лекарства, които активират чернодробните ензими: необходим е строг контрол на дозата на парацетамол, за да се избегне увреждане на черния дроб.
- всякакви лекарства, намаляващи *съсирването на кръвта* (антикоагуланти): възможно е да се наложи по-стриктен контрол на ефекта на тези лекарства.
- флуклоксацилин (антибиотик) поради сериозен рисък от аномалии в кръвта и течностите (наречени метаболитна ацидоза), които трябва да бъдат подложени на спешно лечение (вж. точка 2).



Това лекарство съдържа парациетамол и това трябва да се отчита, ако се приемат и други лекарства, съдържащи парациетамол или пропацетамол, за да се избегне предозиране (вижте точка 3).

Бременност и кърмене

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

- **Бременност**

Ако е необходимо, Парациетамол Б. Браун може да се прилага по време на бременност. Трябва да използвате най-ниската възможна доза, която намалява болката и/или сваля температурата и за възможно най-кратко време. Свържете се с Вашия лекар, ако болката и/или температурата не са намалели или ако трябва да приемате лекарството по-често.

- **Кърмене**

Парациетамол Б. Браун може да се използва по време на кърмене.

Парациетамол Б. Браун съдържа натрий

Това лекарство съдържа по-малко от 1(mmol) натрий (23 mg) на опаковка, т.е. може да се каже, че практически не съдържа натрий.

3. Как да използвате Парациетамол Б. Браун

Препоръчителната доза е:

Вашият лекар ще определи правилната доза и големината на бутулката за Вас изцяло в зависимост от Вашето тегло.

Начин на приложение

Това лекарство ще Ви бъде приложено от лекар чрез капкова система във вена (интравенозно приложение). Това ще отнеме около 15 минути. По време на и особено към края на инфузията ще бъдете внимателно наблюдавани.

Ако имате впечатление, че ефектът на инфузционния разтвор Парациетамол Б. Браун е прекалено силен или прекалено слаб, говорете с Вашия лекар.

Ако Ви е приложена повече от необходимата доза Парациетамол Б. Браун

Малко вероятно е да настъпи предозиране, тъй като това лекарство ще Ви бъде приложено от медицински специалист.

Вашият лекар ще гарантира да не Ви се дават по-високи от препоръчваните дози. Това би могло да доведе до тежко увреждане на черния дроб.



В случаи на предозиране симптомите обикновено се появяват в рамките на първите 24 часа и включват: гадене, повръщане, анорексия (загуба на апетит), пастьозна кожа и болка в корема и риск за увреждане на черния дроб.

Ако смятате, че е възможно да Ви е била приложена доза по-висока от необходимата, незабавно уведомете лекаря си. В случай на предозиране трябва да се търси незабавна лекарска помощ, дори ако се чувствате добре, поради риска от отложено във времето тежко увреждане на черния дроб. Поради вероятността от необратимо увреждане на черния дроб е необходима незабавна хоспитализация и лечение с антидот.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. Възможни нежелани реакции

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

Следните нежелани реакции могат да бъдат тежки: Ако при Вас се развие която и да е от тях, спрете приема на Парацетамол Б. Браун и потърсете медицинска помощ.

Много редки (могат да засегнат до 1 на всеки 10 000 лекувани):

- алергични реакции с различна тежест, вариращи от кожни реакции, подобни на опарени от коприна, до алергичен шок
- сериозни кожни реакции
- възможни са ненормално ниски нива на някои кръвни клетки (тромбоцити, бели кръвни клетки).

Другите нежелани реакции включват:

Редки (могат да засегнат до 1 на всеки 1000 лекувани):

- промени в резултатите на лабораторни тестове: ненормално високи нива на чернодробните ензими при кръвни изследвания
- спад на кръвното налягане
- прилошаване

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка на честотата)

- зачервяване на кожата, зачервяване или сърбеж
- ненормално учестен сърден пулс
- сериозно състояние, при което може да има натрупване на киселина в кръвта (наречено метаболитна ацидоза) при пациенти с тежко заболяване, които използват парацетамол (вж. точка 2)

Има съобщения за чести нежелани реакции на мястото на инжектиране по време на клинични проучвания (усещане за болка и парене).



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 чрез

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8

1303 София

Тел: +35 928903417

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 Парacetамол Б. Браун

Да се съхранява на място, недостъпно за деца

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху етикета след „EXP“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Да не се съхранява над 30 °C.

Съхранявайте опаковката в картонената опаковка, за да се предпази от светлина.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Парacetамол Б. Браун:

Активно вещество: парacetамол

Един милилитър съдържа 10 mg парacetамол.

Всяка ампула от 10 ml съдържа 100 mg парacetамол.

Всяка бутилка от 50 ml съдържа 500 mg парacetамол.

Всяка бутилка от 100 ml съдържа 1000 mg парacetамол.

Други съставки:

Манитол, натриев цитрат дихидрат, ледена оцетна киселина (за корекция на pH), вода за инжекции.

Как изглежда Парacetамол Б. Браун инфузионен разтвор и какво съдържа опаковката

Цветът на Парacetамол Б. Браун инфузионен разтвор може да варира от прозрачен и безцветен до леко розово-оранжев.

Парacetамол Б. Браун се предлага в пластмасови бутилки от 50 ml и от 100 ml или пластмасова ампула от 10 ml.

Опаковки: 20 x 10 ml, 10 x 50 ml, 10 x 100 ml

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.



Притежател на разрешението за употреба

B. Braun Melsungen AG,
Carl-Braun-Straße 1,
34212 Melsungen, Германия

Телефон: +49/5661/71-0
Факс: +49/5661/71-4567

Пощенски адрес:
34209 Melsungen, Германия

Производител

Производител:
B. Braun Medical S. A.
Carretera de Terrassa 121
08191 Rubí (Barcelona), Испания

Това лекарство е разрешено за употреба в държавите — членки на Европейското икономическо пространство и в Обединеното кралство (Северна Ирландия) под следните имена:

България, Чешка република, Естония,
Финландия, Франция, Италия,
Люксембург, Португалия, Словакия,
Швеция, Холандия

Paracetamol B. Braun 10 mg/ml

Белгия

Paracetamol B. Braun 10 mg/ml solution
pour perfusion, oplossing voor infusie,
Infusionslösung

Австрия, Германия

Paracetamol B. Braun 10 mg/ml
Infusionslösung

Латвия

Paracetamol B. Braun 10 mg/ml šķīdums
infūzijām

Литва

Paracetamol B. Braun 10 mg/ml infuzinis
tirpalas

Румъния

Paracetamol B. Braun 10 mg/ml solutie
perfuzabila

Словения

Paracetamol B. Braun 10 mg/ml raztopina za
infundiranje

Испания

Paracetamol B. Braun 10 mg/ml solución
para perfusión EFG
Paracetamol 10 mg/ml solution for infusion

Ирландия, Обединено кралство (Северна
Ирландия), Малта

Paracetamol B. Braun

Дания, Полша, Норвегия



Дата на последно преразглеждане на листовката 01/2025.

[Да се попълни съгласно националните изисквания]

Други източници на информация

Подробна информация за това лекарство е предоставена на уеб сайта на {Име на агенцията на държавата членка (линк)}.

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

Дозировка

- **Полиетиленовата бутилка, съдържаща 100 ml** е предназначена само за възрастни, юноши и деца с тегло над 33 kg.
- **Полиетиленовата бутилка, съдържаща 50 ml** е предназначена само за деца в яслена възраст и деца с тегло над 10 kg и до 33 kg.
- **Полиетиленовата ампула, съдържаща 10 ml**, е предназначена за доносени новородени кърмачета и деца в яслена възраст с тегло до 10 kg

Обемът, който ще се прилага не трябва да надвишава определената доза. Ако е приложимо, желаният обем трябва да се разрежда в подходящ разтвор за инфузия преди приложение (вижте по-долу "Начин на приложение и разреждане") или трябва да се използва инжектомат.

РИСК ОТ ГРЕШКИ НА ЛЕКАРСТВЕНАТА ТЕРАПИЯ

Погрижете се да избегнете грешки при дозирането, дължащи се на объркане между милиграми (mg) и милилитри (ml), които биха могли да доведат до инцидентно предозиране и смърт.

Не се препоръчва продължителна или честа употреба на парацетамол. Препоръчва се това лекарство да се използва само докато отново сте в състояние да приемате болкоуспокояващи лекарства през устата.

Дозировката е на база теглото на пациента (моля, вижте таблицата за дозиране по-долу)



ампула от 10 ml				
Тегло на пациент	Доза за едно приложение	Обем за едно приложение	Максимален обем Парацетамол Б. Браун (10 mg/ml) за едно приложение, на базата на горните граници за тегло на групата (ml)***	Максимална дневна доза**
≤ 10 kg*	7,5 mg/kg	0,75 ml/kg	7,5 ml	30 mg/kg

бутилка 50 ml				
Тегло на пациент:	Доза за едно приложение	Обем за едно приложение	Максимален обем Парацетамол Б. Браун (10 mg/ml) за едно приложение, на базата на горните граници за тегло на групата (ml)***	Максимална дневна доза**
> 10 kg до ≤ 33 kg	15 mg/kg	1,5 ml/kg	49,5 ml	60 mg/kg да не се надвишава 2 g



бутилка 100 ml				
Тегло на пациента:	Доза (за едно приложение)	Обем за едно приложение	Максимален обем Парациетамол Б. Браун (10 mg/ml) за едно приложение, на базата на горните граници за тегло на групата (ml)***	Максимална дневна доза**
> 33 kg до ≤ 50 kg	15 mg/kg	1,5 ml/kg	75 ml	60 mg/kg да не се надвишава 3 g
> 50 kg с допълнителни и рискови фактори за хепатотоксичност	1 g	100 ml	100 ml	3 g
> 50 kg и без допълнителни и рискови фактори за хепатотоксичност	1 g	100 ml	100 ml	4 g

*Недоносени новородени:

Няма данни за безопасността и ефикасността при недоносени новородени

**Максимална дневна доза:

Максималната дневна доза, както е представена на таблицата по-горе, е за пациенти, които не получават други продукти, съдържащи парациетамол, и трябва да бъде съответно коригирана, като се вземат пред вид такива продукти.

***Пациентите с по-малко тегло, ще имат нужда от по-малки обеми.

Минималният интервал между отделните приложения трябва да бъде най-малко 4 часа. Минималният интервал между отделните приложения при пациенти с тежка бъбречна недостатъчност трябва да бъде най-малко 6 часа.

Не трябва да се дават повече от 4 дози в рамките на 24 часа.

Тежка бъбречна недостатъчност:

Препоръчва се при прилагане на парациетамол на пациенти с тежко бъбречно увреждане (креатининов клирънс ≤ 30 ml/min), да се намали дозата и да се увеличи минималният интервал от време между всеки две приложения до 6 часа.



Възрастни с хепатоцелуларна недостатъчност, хроничен алкохолизъм, хронична малнутриция (ниски запаси на чернодробен глутатион), дехидратация:
Максималната дневна доза не трябва да надвишава 3 g (вижте точка „Предупреждения и предпазни мерки“).

Начин на приложение и разреждане

Парацетамол Б. Браун може също така да се разрежда в инфузионен разтвор на натриев хлорид 9 mg/ml (0,9%) или инфузионен разтвор на глюкоза 50 mg/ml (5%), или комбинация от двата разтвора до една десета (един обем Paracetamol B.Braun в девет обема разредител).

Само за еднократна употреба. Това лекарство трябва да се използва веднага след отваряне. Неизползваният разтвор трябва да се изхвърли.

Подобно на всички инфузионни разтвори, предлагани в контейнери с въздушно пространство в тях, не трябва да се забравя, че е необходимо внимателно наблюдение, най-вече в края на инфузията, независимо от начин на приложение. Това проследяване в края на инфузията се отнася особено за инфузии по централен венозен път, за да се избегне въздушна емболия.

Срок на годност след първото отваряне на опаковката

Инфузията трябва да започне непосредствено след свързване на контейнера към системата.

Срок на годност след разреждане

Химическата и физическа стабилност за приложение (включително инфузионно време) са доказани до 48 часа при температура 23 °C.

От микробиологична гледна точка медикаментът трябва да се използва незабавно. Ако не се използва незабавно, времето и условията на съхранение преди употреба са отговорност на потребителя.

Преди приложение лекарството трябва да се провери визуално за евентуални видими частици и промени в цвета. Да се използва само ако разтворът е бистър, безцветен или леко розово-оранжев (Възприятието може да варира) и контейнерът и запушалката му не са повредени.

