



Sekce
nemocničních
lékárníků
ČFS ČLS JEP



Česká lékárnická
komora



ČESKÁ SPOLEČNOST
INTENZIVNÍ MEDICÍNY

Příloha doporučeného postupu Úprava, podávání, stabilita a uchování injekčních a infuzních léčivých přípravků.

MESOCAIN

<u>léčivá látka:</u>	trimekain-hydrochlorid
<u>obsah balení:</u>	čirý bezbarvý roztok, 10 ml v jedné ampuli (konc. 10 mg/ml = 1% roztok)
<u>rozpuštění:</u>	---
<u>ředění:</u>	neředí se nebo lze ředit pomocí F1/1, obvykle se používá 0,5% - 1% roztok
<u>rychlost podání:</u>	individuální
<u>Y-site inkompatibilita:</u>	není známa
<u>stabilita při přípravě u lůžka:</u>	v originálním balení při teplotě do 15-25 °C
<u>stabilita při aseptické přípravě:</u>	není známa
<u>poznámky:</u>	je možno smísit s adrenalinem v poměru 1:200 000



Sekce
nemocničních
lékárníků
ČFS ČLS JEP



Česká lékárnická
komora



ČESKÁ SPOLEČNOST
INTENZIVNÍ MEDICÍNY

Příloha doporučeného postupu Úprava, podávání, stabilita a uchování injekčních a infuzních léčivých přípravků.

tekutinová restrikce

ředění: lze podat neředěné

rychlost podání: individuální

pediatrická populace

rozpuštění: ---

vytěšňovací objem: ---

konečný objem: ---

**výsledná
koncentrace:** ---

zdroje

1) Souhrn údajů o přípravku MESOCAIN 1%, datum revize textu 20. 6. 2014, přes www.sukl.cz, hledáno 21. 12. 2016.