



NOVALGIN

<u>léčivá látka:</u>	monohydrát sodné soli metamizolu
<u>obsah balení:</u>	čirý bezbarvý až slabě nažloutlý roztok, 500 mg/ml, orig. balení 1g/2ml, 2,5g/5ml
<u>rozpuštění:</u>	---
<u>ředění:</u>	neředí se nebo může být naředěn F1/1, G5% nebo R1/1
<u>rychlost podání:</u>	i.v. inj pomalu, max. 1 ml/min.
<u>Y-site inkompatibilita:</u>	nejsou známy
<u>stabilita při přípravě u lůžka:</u>	originální balení při teplotě 15-25 °C naředěný roztok je nutné spotřebovat okamžitě
<u>stabilita při aseptické přípravě:</u>	není známa
<u>poznámky:</u>	není vhodné míchat s kyselými roztoky, pH směsi nesmí být nižší než 6



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 neředěný

rychlost podání: i.v. inj pomalu, max. 1 ml/min.

pediatrická populace

rozpuštění: ---

vytěšňovací objem: ---

konečný objem: ---

**výsledná
koncentrace:** ---

zdroje

- 1) Souhrn údajů o přípravku NOVALGIN INJEKCE, datum revize textu 31. 12. 2014, přes www.sukl.cz, hledáno 21. 12. 2016.
- 2) Monografie **Dipyron (Metamizole)**, přes Lexicomp Online[®], Lexi-Drugs Multinational[®], Hudson, Ohio: Lexi-Comp, Inc.; hledáno 19. 10. 2015.
- 4) NHS Injectable Medicines Guide, monografie Co-amoxiclav, Augmentin[®], Pliva and Wockhardt generic products nahlédnuto 14. 12. 2016
- 5) Mulholland P, "Displacement values of powder injections", Pharm J, 1993; Volume 251: pp. 14-15.