



PARACETAMOL B. BRAUN

<u>léčivá látka:</u>	paracetamol		
<u>obsah balení:</u>	čirý, bezbarvý nebo slabě narůžověle-oranžový roztok, v 50 ml nebo 100 ml lahvičce (koncentrace 10 mg/ml)		
<u>rozpuštění:</u>	---		
<u>ředění:</u>	neředí se, případně lze ředit F1/1, G5% až do poměru 1:9 tj. 1 mg/ml u pediatrických pacientů s hmotností ≤ 10 kg doporučeno ředit do koncentrace 1		
<u>rychlost podání:</u>	podává se infuzí po dobu 15 min.		
<u>Y-site inkompatibilita:</u>	aciklovir	diazepam	chlorpromazin
<u>stabilita při přípravě u lůžka:</u>	v originálním balení při teplotě 15-30 °C, chránit před světlem		
<u>stabilita při aseptické přípravě:</u>	po naředění je stabilní 48 hod. při 15-25 °C		
<u>poznámky:</u>	pH 4,5-5,5, osmolarita 305 mOsm/l		



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: podává se infuzí po dobu 15 min.

pediatrická populace

rozpuštění: ---

vytěšňovací objem: ---

konečný objem: ---

výsledná koncentrace: 10 mg/ml

zdroje

- 1) Souhrn údajů o přípravku PARACETAMOL B. BRAUN 10 MG/ML, datum revize textu 11. 12. 2015, přes www.sukl.cz, hledáno 21. 12. 2016.
- 2) Monografie **Acetaminophen**, Handbook on Injectable Drugs. [online] London: Pharmaceutical Press, přes www.medicinescomplete.com, hledáno 21. 12. 2016.
- 3) Monografie **Acetaminophen**, přes Lexicomp Online® , King Guide to Parenteral Admixtures®, Hudson, Ohio: Lexi-Comp, Inc.; hledáno 18. 10. 2015.
- 4) NHS Injectable Medicines Guide, monografie **Paracetamol**, v.5, publikováno 26. 5. 2015, nahlédnuto 29. 12. 2016.