

Informacinis laiškas sveikatos priežiūros specialistams dėl perdozavimo rizikos,
skiriant į veną leidžiamo paracetamolio 10 mg/ml infuzinį tirpalą

12 spalio 2015

Gerb. sveikatos priežiūros specialiste,

Panpharma laboratorija nori atkreipti Jūsų dėmesį į **atsitiktinio perdozavimo riziką naujagimiams, žindomiems kūdikiams, vaikams ir mažo svorio suaugusiesiems, skiriant į veną leidžiamo paracetamolio 10 mg/ml infuzinį tirpalą.**

Klaidos rizika atsiranda dėl galimo miligramų (mg) ir mililitrų (ml) supainiojimo, kuris gali lemti 10 kartų didesnės dozės infuziją nei paskirta.

Šiomis aplinkybėmis mes norėtume priminti, kad:

- Panpharma PARACETAMOL infuzinio tirpalo koncentracija yra **10 mg paracetamolio viename ml.**
- Naujagimiams, žindomiems kūdikiams ir mažiau kaip 33 kg sveriantiems vaikams yra skirti tik 50 ml maišeliai. Šiai pacientų grupei negalima naudoti 100 ml maišelių.

Siekdami sumažinti klaidingo dozavimo riziką, kaip į veną leidžiamo paracetamolio vartojimo rizikos valdymo plano dalį, mes parūpinome Jums:

- plakatą, kurioje detalios išvardytos dozės,
- dozės parinkimo šabloną.

Informaciją apie vaisto vartojimą ir papildomą informaciją skaitykite preparato charakteristikų santraukoje.

Pranešimas apie šalutinį poveikį

Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis ar vaistinis preparatas buvo pavartotas klaidingai, bet nesukėlė šalutinio poveikio, pasakykite gydytojui, vaistininkui arba slaugytojui. Apie šalutinį poveikį taip pat galite pranešti tiesiogiai, užpildę interneto svetainėje www.vvkt.lt esančią formą, paštu Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos, Žirmūnų g. 139A, LT 09120 Vilnius, tel: 8 800 73568, faksu 8 800 20131 arba el. paštu NepageidaujamaR@vvkt.lt.

Be to, Jūs galite susisiekti su mūsų laboratorijos medicinos informacijos ir farmakologinio budrumo skyriumi: +33 2 99 97 92 12.

Nuoširdžiai Jūsų,


Thomas Lajugie

Kvalifikuotas asmuo, atsakingas už farmakologinį budrumą Europos Sąjungoje