

Paracetamol B. Braun 10 mg/ml, oplossing voor infusie

paracetamol

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit medicijn gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Krijgt u last van een der bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter:

1. Wat is Paracetamol B. Braun en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?
2. Wanneer mag u Paracetamol B. Braun niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe bewaart u Paracetamol B. Braun?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe toedient u Paracetamol B. Braun?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Paracetamol B. Braun en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?

Dit medicijn is een analgeticum (het verlicht de pijn) en een antipyreticum (het verlaagt de koorts).

Het wordt gebruikt voor:

- kortdurende behandeling van matig ernstige pijn, met name na operatieve ingrepen.
- kortdurende behandeling van koorts.

2. Wanneer mag u paracetamol B. Braun niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u Paracetamol B. Braun niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit medicijn. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.
- U bent allergisch (overgevoelig) voor propacetamol (een ander analgeticum dat in uw lichaam wordt omgezet in paracetamol)
- U lijdt aan een ernstige leverziekte.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Paracetamol B. Braun?

Neem contact op met uw arts voordat u Paracetamol B. Braun toegediend krijgt.

- Wees bijzonder voorzichtig met Paracetamol B. Braun
 - als er bij u sprake is van een leveraandoening of ernstige nieraandoening of chronisch alcoholmisbruik.
 - als u andere paracetamol bevattende medicijnen gebruikt. In dat geval zal de arts uw dosis aanpassen
 - bij voedingsproblemen (vormen van ondervoeding, onevenwichtige voeding) of dehydratie
 - als u lijdt aan een erfelijke aandoening waarbij er een tekort is aan het enzym glucose-6-fosfataatdehydrogenase (favisme).

Stel uw arts voor de behandeling van op de hoogte als een van de boven genoemde omstandigheden op u van toepassing is.

Langdurig of frequent gebruik van paracetamol wordt afgeraden. Het wordt aanbevolen het gebruik van dit medicijn te stoppen zodra u weer pijnstillers via de mond kunt innemen.

Uw arts zal ervoor zorgen dat u geen hogere doseringen krijgt dan die zijn aanbevolen. Te hoge doseringen kunnen leiden tot ernstige beschadiging van de lever.

Gebruikt u nog andere medicijnen?

Gebruikt u naast Paracetamol B. Braun nog andere medicijnen, heeft u dat kort gedelen gedaan of gaat u dat misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Dit is in het bijzonder van belang als u de volgende medicijnen gebruikt:

- een medicijn met de naam *probencid* (voor de behandeling van jicht): het kan nodig zijn de dosis van paracetamol te verlagen.
- pijnpillen met daarin *salicylamide*: het kan nodig zijn de dosis aan te passen.
- een medicijn dat *leverenzym CYP2D6* blokkeert: de toediening van paracetamol moet nauwgezet worden aangepast om de behandeling van de lever te voorkomen.
- een *bloedverdunner* medicijn (anticoagulantia): het kan nodig zijn dat het effect van deze medicijnen zorgvuldiger te controleren.
- een medicijn, *flucoxacilline* gенаама (antibiotica); omdat dit kan leiden tot een ernstig risico op bloed- en vochtafwijkingen (metabole acidose met verhoogde anion gap) die dringend moeten worden behandeld. Ze kunnen met name voorkomen bij mensen wie bij de nier niet goed werken (niersinsufficiëntie), met bloedvergiftiging (sepsis) wat tot beschadiging van organen kan leiden), ondervoeding, langdurig alcoholisme, en bij gebruik van de maximale dagelijkse doses paracetamol.
- Dit medicijn bevat paracetamol en dit moet in aanmerking worden genomen als *andere paracetamol bevattende medicijnen of propacetamol* worden gebruikt, teneinde overdosering te voorkomen (zie rubriek 3).

Zwangerschap en borstvoeding

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding?

Neem contact op met uw arts voordat u dit medicijn gebruikt.

• Zwangerschap

Als het echt nodig is, mag u Paracetamol B. Braun tijdens de zwangerschap gebruiken. Gebruik de laagst mogelijke dosering die de pijn of koorts minder maakt en gebruik het medicijn zo kort mogelijk. Neem contact op met uw arts als de pijn of koorts niet minder wordt of als het medicijn vaker moet innemen.

• Borstvoeding

Paracetamol B. Braun kan bij borstvoeding worden gebruikt.

Paracetamol B. Braun bevat natrium

Dit middel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg), d.w.z. in wezen 'natriumvrij'.

3. Hoe gebruikt u Paracetamol B. Braun?

De aanbevolen dosering is:

Uw arts zal voor u persoonlijk de juiste dosering bepalen afhankelijk van uw gewicht en algemene toestand.

Wijze van toediening

Dit medicijn zal u door een arts worden toegediend via geleidelijke infusie in een ader (intraveneus gebruik). Dit duurt gewoonlijk ongeveer 15 minuten. U zult nauwelijks in de gaten worden gehouden tijdens en in het bijzonder dichter bij het eind van de infusie. Als u de indruk heeft dat het effect van de Paracetamol B. Braun, oplossing voor infusie, te sterk of te zwak is, neem dan contact op met uw arts.

Heeft u veel van Paracetamol B. Braun gebruikt?

Overdosering is onwaarschijnlijk omdat dit medicijn door medisch personeel zal worden toegediend.

Uw arts zal ervoor zorgen dat u geen hogere doseringen krijgt dan die zijn aanbevolen. Bij overdosering treden de symptomen in het algemeen binnen 24 uur op en deze kunnen zijn: misselijkheid, braken, gebrek aan etlust, ziekelijke huidskleur, en buikpijn. Deze symptomen zouden kunnen dienen op beschadiging van de lever.

Als u denkt dat u een overdosering is toegediend, zeg dit dan onmiddellijk tegen een arts. Bij een overdosering moet onmiddellijk medisch advies worden ingewonnen, zelfs als u zich goed voelt, om het risico van ernstige en onherstelbare leverbeschadiging te voorkomen. Indien noodzakelijk zal u met een neutraliserend middel behandeld worden. Wanneer u teveel van Paracetamol B. Braun heeft gebruikt of ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245). Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit medicijn? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

De volgende informatie is alleen bestemd voor beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg:

Dosering

- De polyethyleen fles met 100 ml is alleen bedoeld voor volwassenen, adolescenten en kinderen die meer dan 33 kg wegen.
- De polyethyleen fles met 50 ml is alleen bedoeld voor peuters en kinderen die meer dan 10 kg en maximaal 33 kg wegen.
- De polyethyleen ampul met 10 ml is alleen bedoeld voor volwassenen, zuigelingen en peuters die maximaal 10 kg wegen.

De toe te dienen hoeveelheid moet niet hoger zijn dan de bepaalde dosis. Indien van toepassing moet de gewenste hoeveelheid voorafgaand aan toediening in een voor infusie geschikte oplossing worden verduld (zie hieronder 'Wijze van toediening en verdunning').

RISICO VAN MEDICATIEFOUTEN
Zorg ervoor dat doseringen niet ten gevolge van het door elkaar halen van milligram (mg) en milliliter (ml) voorkomt, dit zou accidentele overdosering en overlijden tot gevolg kunnen hebben.

Langdurig of frequent gebruik wordt afgeraden. Het is aan te raden over te gaan op behandeling met een geschikt oraal analgeticum zodra orale toediening mogelijk is.

De dosering is gebaseerd op het gewicht van de patiënt (zie de doseringstabbel hieronder).

10 ml ampul				
Gewicht patiënt	Dosering per toediening	Volume per toediening	Maximaal volume Paracetamol B. Braun (10 mg/ml) per toediening op basis van de bovenlimiet van het gewicht van de groep (ml)***	Maximale dagdosering**
≤ 10 kg*	7,5 mg/kg	0,75 ml/kg	7,5 ml	30 mg/kg

50 ml fles				
Gewicht patiënt	Dosering per toediening	Volume per toediening	Maximaal volume Paracetamol B. Braun (10 mg/ml) per toediening op basis van de bovenlimiet van het gewicht van de groep (ml)***	Maximale dagdosering**
> 10 kg tot ≤ 33 kg	15 mg/kg	1,5 ml/kg	49,5 ml	60 mg/kg maar niet meer dan 2 g

100 ml fles				
Gewicht patiënt	Dosering per toediening	Volume per toediening	Maximaal volume Paracetamol B. Braun (10 mg/ml) per toediening op basis van de bovenlimiet van het gewicht van de groep (ml)***	Maximale dagdosering**
> 33 kg tot ≤ 50 kg	15 mg/kg	1,5 ml/kg	75 ml	60 mg/kg maar niet meer dan 3 g
> 50 kg met extra risicofactoren voor hepto-toxiciteit	1 g	100 ml	100 ml	3 g
> 50 kg en geen extra risicofactoren voor hepto-toxiciteit	1 g	100 ml	100 ml	4 g

- * Vroegegeboren: Er zijn geen gegevens over veiligheid en werkzaamheid met betrekking tot vroegegeborenen beschikbaar (zie ook rubriek 5.2).
- ** Maximale dagdosering: De maximale dagdosage zoals weergegeven in de tabel hierboven is bedoeld voor patiënten die niet met andere paracetamol bevattende producten worden behandeld en moet worden aangepast door de hoeveelheid paracetamol in zulke producten te verdisconteren.
- *** Patiënten die minder wegen, zullen kleinere volumes nodig hebben. De tijd tussen twee individuele toedieningen moet minimaal 4 uur bedragen. Bij patiënten met ernstige niersufficiëntie moet de tijd tussen twee individuele toedieningen minimaal 6 uur bedragen.

Er mogen binnen 24 uur niet meer dan 4 doses worden gegeven.

Ernstige niersufficiëntie:

Als paracetamol wordt toegediend aan patiënten met een ernstige niersufficiëntie (creatinineklaring ≤ 30 ml/min), dan is het aan te raden de dosis te verlagen en de minimale tussenpoos tussen elke toediening te verlengen tot 6 uur.

Volwassenen met leverinsufficiëntie, chronisch alcoholisme, chronische malnutriëtie (lage reserves van glutathion in de lever), dehydratie: De maximale dagelijks dosis mag niet hoger zijn dan 3 g (zie rubriek 4).

Wijze van toediening en verdunning

Paracetamol B. Braun kan ook één op tienden worden verduld in een 9 mg/ml (0,9%) natriumchloride-oplossing voor infusie of een 50 mg/ml (5%) glucoseoplossing voor infusie of een combinatie van beide oplossingen (één volume-eenhedel Paracetamol B. Braun op regen volume-eenheden verdunningssmidde).

Uitsluitend voor enigmalig gebruik Het geneesmiddel dient onmiddellijk na opening te worden gebruikt. Al de ongebruikte oplossing dient te worden weggegooid.

Denk eraan dat, zoals bij alle oplossingen voor infusie die worden aangeboden in houders met ruimte voor lucht erin, de infusie ongeacht de plaats van toediening nauwelijks in de gaten moet worden gehouden, met name aan het einde van de infusie. Het in de gaten houden van het einde van de infusie geldt in het bijzonder bij centraalveneuse infusie, met als doel luchtembolie te voorkomen.

Houbaarheid na eerste opening

De infusie dient onmiddellijk na het aansluiten van de houder op de toedieningsset te beginnen.

Houbaarheid na verdunning

Onderzoek heeft aangegetoond dat de hieronder vermelde oplossing na verdunning bij 23 °C gedurende 48 uur (inclusief infusietijd) chemisch en fysiek stabiel is.

Vanuit microbiologisch oogpunt dienen verdunningen direct na toediening te worden gebruikt. Indien ze niet direct worden gebruikt, vallen de bewaartijden en -condities na verdunning en vóór gebruik onder de verantwoordelijkheid van de gebruiker.

Het geneesmiddel dient voordat het wordt toegediend visueel te worden geïnspecteerd op vaste deeltjes en verkleuring. De oplossing dient alleen te worden gebruikt als de houder, kleurloos of iets roze-oranjeachtig (perceptie kan variëren) is en de houder en de afsluiting ervan niet zijn beschadigd.

FR – Notice : information de l'utilisateur

Paracetamol B. Braun 10 mg/ml, solution pour perfusion

paracétamol

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que connaît cette notice ?

- Qu'est-ce que Paracetamol B. Braun et dans quel cas est-il utilisé
- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Paracetamol B. Braun
- Comment utiliser Paracetamol B. Braun
- Quels sont les effets indésirables éventuels
- Comment conserver Paracetamol B. Braun
- Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Paracetamol B. Braun et dans quel cas

Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen et au Royaume-Uni (Irlande du Nord) sous les noms suivants :

Bulgarie, Estonie, Finlande, France, Italie, Luxembourg, Portugal, Slovaquie, République tchèque, Suède, Pays-Bas Paracetamol B. Braun 10 mg/ml Belgique Paracetamol B. Braun 10 mg/ml, solution pour perfusion Allemagne, Autriche Paracetamol B. Braun 10 mg/ml Infusionslösung Lettonie Paracetamol B. Braun 10 mg/ml Šķidums infuzjām Lituanie Paracetamol B. Braun 10 mg/ml infuzinis tirpalas Roumanie Paracetamol B. Braun 10 mg/ml solute perufuzabila

Les informations suivantes sont destinées exclusivement aux professionnels de la santé :

Posologie

- Le flacon en polyéthylène de 100 ml est réservé aux adultes, adolescents et enfants pesant plus de 33 kg.
- Le flacon en polyéthylène de 50 ml est réservé aux très jeunes enfants et aux enfants de 10 kg à 33 kg.
- L'ampoule en polyéthylène de 10 ml est réservée aux nouveau-nés à terme, aux nourrissons et aux très jeunes enfants jusqu'à 10 kg.

Le volume administré ne doit pas dépasser la dose établie. Le cas échéant, il faut diluer le volume souhaité dans une solution pour perfusion appropriée avant administration (voir ci-dessous « Mode d'administration et dilution ») ou utiliser un pousse-seringue.

RISQUE D'ERREURS DE POSOLOGIE

Veiller à éviter toute erreur de posologie due à une confusion entre les milligrammes (mg) et les millilitres (ml) car elle peut entraîner un surdosage accidentel d'issu fatal.

Une utilisation prolongée ou fréquente est déconseillée. Il est recommandé d'utiliser un traitement analgésique approprié par voie orale dès que cette voie d'administration est possible.

Posologie basée sur le poids du patient (voir le tableau posologique ci-dessous)

Ampoule de 10 ml				
Poids du patient	Dose par administration	Volume par administration	Volume maximum de Paracetamol B. Braun (10 mg/ml) par administration basé sur les limites de poids supérieures du groupe (ml)***	Dose journalière maximale**
≤ 10 kg*	7,5 mg/kg	0,75 ml/kg	7,5 ml	30 mg/kg

Flacon de 50 ml				
Poids du patient	Dose par administration	Volume par administration	Volume maximum par administration de Paracetamol B. Braun (10 mg/ml) basé sur la limite supérieure de poids du groupe concerné (ml)***	Dose journalière maximale**
> 10 kg ≤ 33 kg	15 mg/kg	1,5 ml/kg	49,5 ml	60 mg/kg sans dépasser 2 g

Flacon de 100 ml				
Poids du patient	Dose par administration	Volume par administration	Volume maximum par administration de Paracetamol B. Braun (10 mg/ml) basé sur la limite supérieure de poids du groupe concerné (ml)***	Dose journalière maximale**
> 33 kg et ≤ 50 kg	15 mg/kg	1,5 ml/kg	75 ml	60 mg/kg sans dépasser 3 g
> 50 kg avec facteurs additionnels de risque d'hépatotoxicité	1 g	100 ml	100 ml	3 g
> 50 kg sans facteurs additionnels de risque d'hépatotoxicité	1 g	100 ml	100 ml	4 g

* Nouveau-nés prématurés : Aucune donnée sur la sécurité et l'efficacité chez les nouveau-nés prématurés n'est disponible.

** Dose journalière maximale : La dose journalière maximale présentée dans le tableau ci-dessus est valable pour les patients qui ne reçoivent pas d'autres produits contenant du paracétamol et devra être doublée ajustée pour tenir compte de ces produits.

*** Les volumes devront être diminués chez les patients de plus faible poids. L'intervalle minimum entre chaque administration doit être d'au moins 4 heures. Chez les patients souffrant d'une insuffisance rénale sévère, l'intervalle minimum entre chaque administration doit être d'au moins 6 heures.

Administration de 4 doses maximum sur 24 heures.

Insuffisance rénale grave :

Lors de l'administration de paracétamol à des patients souffrant d'insuffisance rénale grave (clairance de la créatinine ≤ 30 ml/min), il est recommandé de réduire la dose et d'augmenter l'intervalle minimum entre chaque administration à 6 heures.

Adultes souffrant d'insuffisance hépatocellulaire, d'alcoolisme chronique, de malnutrition chronique (faibles réserves de glutathion hépatique), de déshydratation : La dose journalière maximale ne doit pas dépasser 3 g (voir rubrique « Avertissements et précautions »).

Mode d'administration et dilution

Paracetamol B. Braun peut être également dilué jusqu'à un dixième dans une solution pour perfusion de chlorure de sodium à 9 mg/ml (0,9 %) ou une solution pour perfusion de glucose à 50 mg/ml (5 %) ou une combinaison de ces deux solutions (un volume de Paracetamol B. Braun dans neuf volumes de diluant).

A usage unique seulement. Le médicament doit être utilisé immédiatement après ouverture. Toute solution non utilisée doit être éliminée.

Comme pour toutes les solutions pour perfusion présentées dans des récipients contenant de l'air, il faut se rappeler qu'une surveillance étroite est nécessaire, notamment à la fin de la perfusion, quelle que soit la voie d'administration. Cette surveillance à la fin de la perfusion s'applique tout particulièrement aux perfusions par voie centrale pour éviter une embolie gazeuse.

Durée de conservation après la première ouverture

La perfusion doit commencer immédiatement après avoir relié le récipient au set de perfusion.

Durée de conservation après dilution

La stabilité chimique et physique en cours d'utilisation (y compris la durée de la perfusion) a été démontrée pendant 48 heures à 23 °C.

D'un point de vue microbiologique, le produit doit être utilisé immédiatement. S'il n'est pas utilisé immédiatement, les durées et les conditions de conservation avant et en cours d'utilisation relèvent de la responsabilité de l'utilisateur.

Avant administration, le médicament doit être examiné visuellement pour détecter toute particule et décoloration. N'utiliser que si la solution est limpide, incolore ou légèrement rose-orangéâtre (la perception peut varier), et si le récipient et son bouchon sont intacts.

DE – Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Paracetamol B. Braun 10 mg/ml, Infusionslösung

Paracetamol

Lisez Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.				
<ul style="list-style-type: none"> • Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen. • Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. • Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4. 				
Was in diesem Packungsbeilage steht				

1. Was ist Paracetamol B. Braun und wofür wird es angewendet?

Diese Arzneimittel ist ein Analgetikum (wirkt schmerzlindernd) und Antipyretikum (wirkt Fieber senkend).

Es wird angewendet zur:

- Kurzzeitbehandlung mäßig starker Schmerzen, insbesondere nach Operationen.
- Kurzzeitbehandlung bei Fieber.

2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Paracetamol B. Braun beachten?

Paracetamol B. Braun darf nicht angewendet werden,

- wenn Sie allergisch gegen Paracetamol oder einen in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteil dieses Arzneimittels sind.
- wenn Sie allergisch gegen Propacetamol (ein anderes Schmerzmittel, das im Körper zu Paracetamol umgewandelt wird) sind.
- wenn Sie an einer schweren Lebererkrankung leiden.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, bevor Sie Paracetamol B. Braun erhalten.

Besondere Vorsicht bei der Anwendung von Paracetamol B. Braun ist erforderlich,

• wenn Sie an einer Leber- oder schweren Nierenkrankung leiden oder chronischer Alkoholmissbrauch vorliegt.

• wenn Sie andere Paracetamol-haltige Arzneimittel einnehmen. In diesem Fall wird Ihr Arzt Ihre Dosis ändern.

• bei Ernährungsstörungen (Mangelernährungszustände, Fehlernährung) oder Austrocknung des Körpers (Dehydratation).

• wenn Sie an einer ererblich bedingten Störung des Enzyms Glucose-6-phosphat-Dehydrogenase (G6PD) leiden.

Informieren Sie Ihren Arzt vor der Behandlung, falls einer der oben genannten Punkte auf Sie zutrifft.

Von einer längeren oder häufigen Anwendung von Paracetamol wird abgeraten. Dieses Arzneimittel sollte nur solange angewendet werden, bis Sie Schmerzmittel wieder eingenommen können.

Ihr Arzt wird sicherstellen, dass Sie keine höheren Dosierungen als empfohlen erhalten.

Dies könnte eine schwere Leberschädigung hervorrufen.

Anwendung von Paracetamol B. Braun zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen.

Dies ist besonders wichtig, wenn Probenecid folgende Arzneimittel folgende Arzneimittel namens Probenecid (zulässige Anwendung von Gicht): Eine Verringerung der Paracetamol-Dosis kann erforderlich sein.

• Salicylamid-haltige Schmerzmittel: Eine Dosisanpassung kann erforderlich sein.

• Arzneimittel, die Leberenzyme aktivieren: Eine strenge Einhaltung der Paracetamol-Dosis ist erforderlich, um eine Leberschädigung zu vermeiden.

• Arzneimittel zur Blutverdünnung (Antikoagulantien): Wirkung dieser Arzneimittel muss engmaschiger kontrolliert werden.

• ein Antibiotikum, Flavonoid (Antibiotikum) wegen des schwerwiegenden Risikos von Blut- und Flüssigkeitsarmönarthritis (Arthrose) mit vergüteter Anionenlinie), die dringend behandelt werden müssen. Diese können insbesondere bei schwerer Niereninsuffizienz, Sepsis (wenn Bakterien und ihre Toxine im Blut zirkulieren und zu Organzündungen führen), Mangelernährung, chronischem Alkoholismus und bei Anwendung der maximalen Tagesdosen von Paracetamol auftreten.

Dieses Arzneimittel enthält Paracetamol. Dies ist zu berücksichtigen, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, die Paracetamol oder Propacetamol enthalten, um eine Überdosierung zu vermeiden (siehe Abschnitt 3).

Schwangerschaft und Stillzeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein, oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt und Rat.

• Schwangerschaft

Falls erforderlich, kann Paracetamol B. Braun während der Schwangerschaft angewendet werden. Sie sollten die geringstmögliche Dosis anwenden, mit der Ihre Schmerzen und/oder Ihr Fieber gelindert werden, und Sie sollten das Arzneimittel für den kürzest möglichen Zeitraum anwenden. Wenden Sie sich an Ihren Arzt, falls die Schmerzen und/oder das Fieber nicht gelindert werden oder Sie das Arzneimittel häufiger einnehmen müssen.

• Stillzeit

Paracetamol B. Braun kann während der Stillzeit verwendet werden.

Paracetamol B. Braun enthält Natrium

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol (23 mg) Natrium, d. h. es ist nahezu „natriumfrei“.

3. Wie ist Paracetamol B. Braun anzuwenden?

Die empfohlene Dosis beträgt:

Ihr Arzt wird anhand Ihres Körpergewichts und Allgemeinzustands für Sie persönlich die richtige Dosis bestimmen.

Art der Anwendung

Sie erhalten dieses Arzneimittel von einem Arzt über einen Venen tropf (intravenöse Anwendung). Dies dauert in der Regel etwa 15 Minuten. Sie werden während und vor allem gegen Ende der Infusion engmaschig überwacht.

Wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von Paracetamol B. Braun Infusionslösung zu stark oder zu schwach ist, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Wenn Sie mehr Paracetamol B. Braun erhalten haben, als Sie sollten

Eine Überdosierung ist unwahrscheinlich, da Sie dieses Arzneimittel im medizinischen Fachpersonal erhalten.

Ihr Arzt wird sicherstellen, dass Sie keine höheren Dosen als empfohlen erhalten.

Im Fall einer Überdosierung treten Symptome im Allgemeinen innerhalb der ersten 24 Stunden auf und umfassen Übelkeit, Erbrechen, Appetitlosigkeit, blasse Haut und Bauchschmerzen. Diese Symptome können eine Leberschädigung anzeigen.

Wenn Sie vermuten, dass Sie eine Überdosierung erhalten haben, rufen Sie sich sofort an einen Arzt. Rufen Sie im Fall einer Überdosierung, selbst wenn Sie sich wohl fühlen, um die Gefahr einer schwerwiegenden und nicht umkehrbaren Leberschädigung zu vermeiden.

Wenn Sie eine größere Menge von Paracetamol B. Braun haben angewendet, kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder das Antizitätzentrum (070/245.245).

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

<