

Paracetamol B. Braun 10 mg/ml infuusioneste, liuos

paracetamoli

Lue tämä pakkauseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkauseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysytävää, käännä lääkärin tai apteekkienkilokunnan puoleen.
- Jos havaitset haittavaikutusta, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilokunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselostessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkauselostessa kerrotaan:

- 1. Mitä Paracetamol B. Braun on ja mihin sitä käytetään
- 2. Miten sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Paracetamol B. Braun -valmistetta
- 3. Miten Paracetamol B. Braun -valmistetta käytetään
- 4. Mahdolliset haittavaikutukset
- 5. Paracetamol B. Braun -valmisteen säilyttäminen
- 6. Pakkausen sisältö ja muuta tietoja

1. Mitä Paracetamol B. Braun on ja mihin sitä käytetään

Tämä lääkevalmiste on analgeetti (kipulääke) ja antipyretti (kuumelääke).

Sitä käytetään

- kohtalaisten kiven lyhytaikaiseen hoitoon, erityisesti leikkauksen jälkeen
- kuumeen lyhytaikaiseen hoitoon.

Paracetamolia, mutta Paracetamol B. Braun -valmisteesta mainitutten sairauskuin hoitoon. Kysy neuvoa lääkäristä, apteekkienkilokunnalta tai muilla terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Paracetamol B. Braun -valmistetta

Alä käytä Paracetamol B. Braun -valmistetta

- jos olet allerginen parasetamoliille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (luettelo kohdassa 6)
- jos olet allerginen (yliperkkä) propasetaamoliille (toinen kipulääke, joka muuttuu elimistäsi parasetamoliiksi)
- jos sinulla on vaikea maksaarous.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin kanssa ennen kuin saat Paracetamol B. Braun -valmistetta.

Ole erityisen varovainen Paracetamol B. Braun -valmisteen suhteeseen

- jos sinulla on maksaarous tai vaikea munuaissairaus, tai jos kärstit pitkäaikaisesta kohdolleen liikakäytöstä

- jos käytät muita parasetamolia sisältäviä lääkeitä. Tässä tapauksessa lääkärin muuttaa annostusta.

- jos sinulla on räjäytsemusongelma (aliravitsemustila, virheravitsemus)

- jos kärsit synnynäisestä glukoosi-6-fosfatiidhydragenenasi-entsyymin puutoksesta johtuvasta entsyymihäiriöstä (favisimi).

Kerro lääkärille ennen hoidon aloittamista, jos jokin yllä mainituista koskee sinua.

Laskimoniisistä Paracetamol B. Braun -valmisteesta ei suositella pitkäaikaiseen tai usein toistuvaan käyttöön. Tästä lääkkeestä suosittelaan käytettäväksi vain siihen asti, kunnes taas pystyt ottamaan kipuläkeettä suun kautta.

Lääkäri varmistaa, ettei sinulle anneta suosittelua suurempia annoksia, koska tämä voi aiheuttaa vakavia maksaaruoita.

Muut lääkevalmisteet ja Paracetamol B. Braun

Kerro lääkärille tai apteekkienkilokunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkeitä.

Tämä on erityisen tärkeää, jos käytät:

- *probensidia* (kiiltäkeä); parasetamolin annosta voidaan joutua pienentämään;

- *salisylämäidi* sisältäviä kipulääkeitä; annosta voidaan joutua muuttamaan;

- *maksenteenämyjä aktivoivia lääkeitä*; parasetamoliannoksen tiukka valvonta on tarpeen maksaaruoideksi välittämiseksi.

- *verenhoenennäköisyydellä* (antikoagulantteja); näiden lääkkeiden vaikuttuksen tarkempi valvonta saattaa olla tarpeen.

- *flukloksasilin* (antibiotitti) vereen ja kehon nesteisiin liittyvän poikkeavuuuden (suurentuneesta anionivajeesta johtuvan metabolisen asidolosin) vakaana riskin vuoksi, sillä sen yhteydessä tarvitaan kiireellistä hoitoa. Se voi ilmetä entekin, jos potilaita on vaikeaa muunistaan vajaatoiminta, sepsis (bakteeriteitä ja niiden toksineja) on verenkierrossa, mistä aiheutuu elinvarioitus, aliravitsemus, krooninen alkoholismi, sekä silloin, jos parasetamolia käytetään enimmäisannosinsa päivittäin.

Tämä lääke sisältää parasetamolia. Tämä on otettava humoon *mutta paracetamoli tai proacetamoli sisältää lääkeitä käytettäessä yliannostuksen välttämiseksi* (ks. kohta 3).

Raskaus ja imetyks

Jos olet raskaina tai imettävä, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäristä neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

- **Raskaus**

Tärvitseessä Paracetamol B. Braun -valmisteesta voi käyttää raskauden aikana. Käytiin tämä mahdollista annosta, joka vähentää kipua ja/ tai kuumenttaa, ja käytä valmistettua mahdollisimman lyhyen ajan. Ota yhteyttä lääkärin, jos kipu ei vähene ja/tai kuume ei alene tai jos sinun on otettava lääkettä useammin.

Imetyks

Paracetamol B. Braun -valmisteesta voi käyttää imetyksen aikana.

Paracetamol B. Braun sisältää natriumia

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol (23 mg) natriumia. Tämä tarkoittaa, että se on ollenäisesti natriumiton.

3. Miten Paracetamol B. Braun -valmisteesta käytetään

Suositeltu annos on:

Lääkäri määrää annoksen yksilöllisesti painosi ja yleisen terveydentilaisuksen mukaan.

Antotapa

Lääkäri antaa täitä lääkettä sinulle tiputuksena laskimoon (laskimoniisistä). Tiputus kestää yleensä noin 15 minuuttia. Sinua tarkeillaan huolellisesti infuusioon aikana ja varsinkin sen loppuvaiheessa. Jos Paracetamol B. Braun -valmisteen vaikuttus on miestästä liian voimakas tai liian heikko, keskustele asiasta lääkärin kanssa.

Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain terveydenhuollon ammattilaistaille:

Annotus

- 100 ml:n polyleteripullo on tarkoitettu vain aikuisen, nuorten ja yli 33 kg painavien lasten hoitoon.

- 50 ml:n polyleteripullo on tarkoitettu vain yli 10 kg ja enintään 33 kg painavien leikki-ikäisten ja lasten hoitoon.

Annettava tilavuus ei saa olla surempia kuin määritetty annos. Varmista, että annostelu on tarkoittava laineennettava sopivalla infuusionestellä halutun tilavuuteen ennen antoja (ks. alla "Antotapa ja laimentaminen") tai on käytettävä infuusioipumpua.

KÄYTÖÖN LIITTYVÄ VAROTOIMET

On oltava huolissaan, että ei tapahdu sekaannusta milligrammojen (mg) ja millilitrojen (ml) välillä ja annosteluvirheitä, joka voi johtaa vahingossa yliannostukseen ja kuolemaan.

Tästä lääkettä ei saa käyttää pitkäkestoisesti eikä toistuvasti. Tämän lääkkeen käyttöä suositellaan vain siihen asti, kunnes voidaan taas käyttää suun kautta otettavia särkyläkeitä.

Poltailua painonmukainen annostelu (taulukko alla).

Potilaan paino	Annos	Annostilavuus	Paracetamol B. Braun -valmisteen maksimitilavuus (10 mg/ml) kerta-annosta kohti perustuen kunkin painoryhmän ylärajaan (ml)***	Enimmäis-vuorokausijanos**
≤ 10 kg*	7,5 mg/kg	0,75 ml/kg	7,5 ml	30 mg/kg

50 ml:n pullo

Potilaan paino	Annos	Annostilavuus	Paracetamol B. Braun -valmisteen maksimitilavuus (10 mg/ml) kerta-annosta kohti perustuen kunkin painoryhmän ylärajajan (ml)***	Enimmäis-vuorokausijanos**
> 10 kg - ≤ 33 kg	15 mg/kg	1,5 ml/kg	49,5 ml	60 mg/kg ei yli 2 g

100 ml:n pullo

Potilaan paino	Annos	Annostilavuus	Paracetamol B. Braun -valmisteen maksimitilavuus (10 mg/ml) kerta-annosta kohti perustuen kunkin painoryhmän ylärajajan (ml)***	Enimmäis-vuorokausijanos**
> 33 kg - ≤ 50 kg	15 mg/kg	1,5 ml/kg	75 ml	60 mg/kg ei yli 3 g
> 50 kg joss lisäksi muita riskitekijöitä maksatoskisuudelle	1 g	100 ml	100 ml	3 g
> 50 kg joss ei muita riskitekijöitä maksatoskisuudelle	1 g	100 ml	100 ml	4 g

* Västasyyntyneet keskoseet: Tietoja valmisteen turvallisuudesta ja tehosta vastasynteiden keskosten hoidossa ei ole.

** Enimmäisvuorokausiosan: Yllä olevassa taulukolla mainitut enimmäisvuorokausioskoskeet potilaita, jotka eivät saa muita parasetamolia sisältäviä lääkevalmisteita. Annos tulee sovitettavaan huomioon myös annosteluvuuden.

*** Potilat, jotka painavat vähemmän, tarvitsevat pienemmän annosteluvuuden.

Annosteluvuuden on tarkoittava vähintään 4 tunnia.

Potilalla, jolla on muunistaan vajaatoiminta, annosteluvöljin on tarkoittava vähintään 6 tunnia.

Ei saa yliittää 4 annosta 24 tunnin aikana.

Vaikea muunistaan vajaatoiminta:

Kun parasetamolia annetaan potilaille, jolla on vaikeaa muunistaan vajaatoiminta (kreatiiniinpuhdistuma ≤ 30 ml/min), on suositeltavaa pienentää annosta.

Ja pidennetään annosteluvuutta 6 tunnilta.

Hepatosululaus vajaatoiminta, kroonista alkoholismista, kroonista aliravitsemusta (vähäiset maksan glutationivarastot) sairastavat ja elimistöön kuivumisesta karsivat alkuaiset potilat:

Enimmäisvuorokausiosan on 3 g, jota ei saa yliittää (ks. kohta "Varioitukset ja varotoimet").

Antotapa ja laimentaminen

Paracetamol B. Braun voidaan myös laimentaa 9 mg/ml (0,9 %) natriumkloridi-infusionestellä tai 50 mg/ml (5 %) glukoosi-infusionestellä tai feber-tilastellä.

Väistää annosteluvirheitä, joka voi johtaa vahingossa yliannostukseen ja kuolemaan.

Tilavuus ja annostelu

Tilavuus ja annostelu on tarkoittava laineennettavaa laineennettua annostelua.

Antotapa ja laimentaminen

Paracetamol B. Braun annostelu on tarkoittava laineennettua annostelua.

Antotapa ja laimentaminen

Paracetamol B. Braun annostelu on tarkoittava laineennettua annostelua.

Antotapa ja laimentaminen

Paracetamol B. Braun annostelu on tarkoittava laineennettua annostelua.

Antotapa ja laimentaminen

Paracetamol B. Braun annostelu on tarkoittava laineennettua annostelua.

Antotapa ja laimentaminen

Paracetamol B. Braun annostelu on tarkoittava laineennettua annostelua.

Antotapa ja laimentaminen

Paracetamol B. Braun annostelu on tarkoittava laineennettua annostelua.

Antotapa ja laimentaminen

Paracetamol B. Braun annostelu on tarkoittava laineennettua annostelua.

Antotapa ja laimentaminen

Hvordan Paracetamol B. Braun infusjonsvæske, opplosning, ser ut og innholdet i pakningen

Paracetamol B. Braun infusjonsvæske er en klar og fargelos til svakt rosa-oransje opplosning. Fargeoppfattelsen kan variere.

Paracetamol B. Braun leveres i plastflasker på 50 ml og 100 ml eller i plastampuller på 10 ml.

Pakningsstørrelser: 10 x 10 ml, 10 x 50 ml, 10 x 100 ml

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

Innehaver av markedsføringstillatelsen og tilvirker

Innehaver av markedsføringstillatelsen:

B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, 34212 Melsungen, Tyskland

Postadresse
34209 Melsungen, Tyskland

Tilvirker:
B. Braun Medical S.A., Carretera de Terrassa 121, 08191 Rubí (Barcelona), Spania

For ytterligere informasjon om dette legemidlet bes henvender rettet til den lokale representant for innehavaren av markedsføringstillatelsen:

B. Braun Medical AS, Mathilde Henriksens vei 1, 3142 Vestskogen
Tlf: +47 33 35 18 00, E-post: kundeservice.no@bbraun.com

Dette pakningsvedleget ble sist oppdatert 19.08.2022

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til www.felleskatalogen.no.

Påfølgende informasjon er bare beregnet på helsepersonell:

Dosering

- Polyetylenflasken med 100 ml brukes kun til voksne, ungdom og barn som veier over 33 kg.
- Polyetenflasken med 50 ml brukes kun til småbarn og barn som veier over 10 kg og opp til 33 kg.
- Polyetenampullen med 10 ml brukes kun til nyfødte som er født på termin, spedbarn og småbarn som veier opp til 10 kg.

Volumet som skal administreres, må ikke overskride den fastsatte dosen. Dersom det er aktuelt må ønsket volum fortynnes i en egnet infusionsopplosning for administrasjon (se nedenfor: "Administrationsmåte og fortynning") eller det må brukes en sprøytpumpe.

RISIKO FOR FEILMEDISINERING

Pass på unngå feildosering på grunn av forveksling mellom milligram (mg) og milliliter (ml), noe som kan føre til utilsiktet overdosering og død.

Langvarig eller hyppig bruk frarådes. Passende oral smärtstillende behandling bør gis så snart slik administrasjonsmåte er mulig.

Dosering basert på pasientens vekt (se doseringstabellen under)

Ampulle på 10 ml				
Pasientens vekt	Dose per administrasjon	Volum per administrasjon	Maks. volum av Paracetamol B. Braun (10 mg/ml) per administrasjon, basert på øvre vektgrense i gruppen (ml)***	Maksimal døgndose**
≤ 10 kg*	7,5 mg/kg	0,75 ml/kg	7,5 ml	30 mg/kg
Flaske på 50 ml				
Pasientens vekt	Dose per administrasjon	Volum per administrasjon	Maks. volum av Paracetamol B. Braun (10 mg/ml) per administrasjon, basert på øvre vektgrense i gruppen (ml)***	Maksimal døgndose**
> 10 kg til ≤ 33 kg	15 mg/kg	1,5 ml/kg	49,5 ml	60 mg/kg uten å overskride 2 g
Flaske på 100 ml				
Pasientens vekt	Dose per administrasjon	Volum per administrasjon	Maks. volum av Paracetamol B. Braun (10 mg/ml) per administrasjon, basert på øvre vektgrense i gruppen (ml)***	Maksimal døgndose**
> 33 kg og ≤ 50 kg	15 mg/kg	1,5 ml/kg	75 ml	60 mg/kg uten å overskride 3 g
> 50 kg med ytterligere risikofaktorer for levertoksisitet	1 g	100 ml	100 ml	3 g
> 50 kg og ingen ytterligere risikofaktorer for levertoksisitet	1 g	100 ml	100 ml	4 g

* Premature nyfødt:
Det finnes ingen tilgjengelige data vedrørende sikkerhet og effekt hos premature nyføde.

** Maksimal døgndose:
Maksimal døgndose som er angitt i tabellen ovenfor er til pasienter som ikke får andre preparater som inneholder paracetamol. Dosen bør justeres dersom slike legemidler benyttes.

*** Pasient som veier mindre vil trenge mindre volumer.

Minimumsintervallet mellom hver administrasjon må være minst 4 timer.

Minimumpause mellom hver administrasjon hos pasienter med alvorlig nedsett nyrefunksjon må være minst 6 timer.

Det skal ikke gis mer enn 4 doser i løpet av 24 timer.

Alvorlig nedsatt nyrefunksjon

Når paracetamol gis til pasienter med alvorlig nedsatt nyrefunksjon (kreatininclearance ≤ 30 ml/minutt), anbefales det å redusere dosen og øke minimumsintervallet mellom hver administrasjon til 6 timer.

Voksne med hepatocellular insuffisjens, kronisk alkoholisme, kronisk underernæring (låge reserver av hepatisk glutation), dehydrering

Maksimal døgndose må ikke overskride 3 g (se avsnittet "Advarsel og forsiktighetregler").

Administrationsmåte og fortynning

Paracetamol B. Braun kan også fortynnes opptil 10 ganger i 9 mg/ml (0,9 %) natriumklorid infusionsvæske eller 50 mg/ml (5 %) glukose infusionsvæske eller i en kombinasjon av disse (en volumenhet Paracetamol B. Braun i en volumenheter fortynningsvæske).

Kun til engangbruk. Dette legemidlet må brukes umiddelbart etter anbrudd. Ubrukt opplosning skal kastes.

Som for alle infusionsvæsser som leveres i beholdere med luftrom, er nøyte overvakning nødvendig ved sluttet av infusjonen, uansett administrasjonsvei. Denne overvakingen skal sluttet etter at infusjonen gjelder spesielt vedentral infusjon, for å unngå luftemboli.

Holdbarhet etter anbrudd

Infusjonen bør starte umiddelbart etter at beholderen er koblet til infusjonssettet.

Holdbarhet etter fortynning

Kjemisk og fysisk stabilitet under bruk (inkludert infusionsstid) er vist i 48 timer ved 23 °C.

Aktivitetsgradens årsaker blir preparatet brukes umiddelbart, er brukeren ansvarlig for oppbevaringstiden under bruk og forholdene for bruk.

Før administrasjon skal preparatet undersøkes visuelt for partikler og misfarging. Skal kun brukes hvis opplosningen er klar, fargelos eller svakt rosa-oransje (fargeoppfattelsen kan variere) og beholderen og lokket er uten skade.

SE – Bipacksedel: Information till användaren

Paracetamol B. Braun 10 mg/ml infusionsvätska, lösning

paracetamol

Läs nog igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Sparera denna information, du kan behöva läsa den igen.

- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.

- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information.

Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

- Vad Paracetamol B. Braun är och vad det används för
- Vad du behöver veta innan du använder Paracetamol B. Braun
- Hur du använder Paracetamol B. Braun
- Eventuella biverkningar
- Hur Paracetamol B. Braun ska förvaras
- Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Paracetamol B. Braun är och vad det används för

Detta läkemedel är ett smärtstillande (analgetiskt) och ett febernedslättande (antipyretiskt) medel.

Det används för:

- korttidsbehandling av mättlig smärta, särskilt efter kirurgi
- korttidsbehandling av feber.

Paracetamol som finns i Paracetamol B. Braun kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämnas i denna produktinformation. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Paracetamol B. Braun

Använt inte Paracetamol B. Braun

- om du är allergisk mot paracetamol eller mot något annat innehållsmaterial i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du är allergisk (överkänslig) mot propacetamol (ett annat smärtstillande medel som omväntas till paracetamol i kroppen)
- om du har en allvarlig leversjukdom.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare innan du får Paracetamol B. Braun.

Var särskilt försiktig med Paracetamol B. Braun

- om du har en leversjukdom eller en allvarlig njursjukdom, eller vid kronisk alkoholmissbruk
- om du tar nägra andra läkemedel som innehåller paracetamol. Din läkare kommer att få till att justera dosen
- vid näringssrubningar (svältstånd, undernäring) eller uttorkning
- om du har en genetisk orsakad brist på enzymet glukos-6-fosfatdehydrogenas (favism)

Tala om för läkaren före behandlingen om något av ovanstående gäller för dig.

Längvarig eller frekvent användning av Paracetamol B. Braun i infusionsform är svårt. Det rekommenderas att detta läkemedel endast används tills du återigen kan återställa medel genom munnen.

Läkaren kommer att se till att den högsta rekommenderade dosen inte överskrider. Detta kan annars leda till allvarlig leversjukdom.

Andra läkemedel och Paracetamol B. Braun

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Detta är särskilt viktigt om du tar:

- läkemedlet *probenecid* (används vid behandling av gikt): paracetamoldosen kan behöva sänkas.
- smärtstillande medel som innehåller *salicylamid*: dosen kan behöva justeras.

• läkemedlet som *aktivtiverar leverenzymet*: strikt kontroll av paracetamoldosen krävs för att undvika leversjukdom.

• *koagulationshämmande medel* (antikoagulantia): effekten av dessa läkemedel kan behöva kontrolleras noggrannare.

• läkemedlet *fluoxacillin* (används mot infektioner), på grund av en allvarlig risk för blod- och vätskerubbningar (s.k. metabolisk acidsyra) på grund av högt anjongap), som kräver skyndsan behandling, och som särskilt kan uppkomma hos patienter med svårt nedsatt njurfunktion, sepsis (når bakterier och dess toxiner cirkulerar i blodet och börjar skada organ), undernäring, alkoholism och vid användning av maximala doser av paracetamol.

Detta läkemedel innehåller paracetamol och detta måste beaktas vid intag av andra läkemedel som innehåller paracetamol eller propacetamol, för att undvika överdosering (se avsnitt 3).

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare innan du använder detta läkemedel.

Graviditet

Om sår är nödvändigt kan Paracetamol B. Braun användas under graviditet. Du ska dock använda lägst möjliga dos som lindrar din smärta och/eller din feber och använda läkemedlet under kortast möjlig tid. Kontakta läkare om smärtan och/eller febren inte minskar eller om du behöver ta läkemedlet oftare.

Amning

Paracetamol B. Braun kan användas under amning.

Paracetamol B. Braun innehåller natrium

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol natrium (23 mg) per dos, dvs. är näst intill natriumfritt.

3. Hur du använder Paracetamol B. Braun

Rekommenderad dos är

Din läkare anpassar dosen individuellt för dig baserat på din kroppsvikt och ditt allmäntillstånd.

Administreringssätt

Du kommer att få detta läkemedel av en läkare som ett dropp i en ven (intravenös användning). Detta tar vanligt ungefär 15 minuter. Du kommer att stå under noggrann övervakning under och i synnerhet mot slutet av infusionsen.

Om du upplever att effekten av Paracetamol B. Braun är för stark eller för svag ska du tala med din läkare.

Om du får för stor mängd av Paracetamol B. Braun

Överdosering är ovarsolikt eftersom läkemedlet ges av hälso- och sjukvårdspersonal.

Läkaren kommer att se till att den högsta rekommenderade dosen inte överskrider.

Vid överdosering uppträder symtom vanligen inom de 24 första timmarna

Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal:

Dosering

- Polyetenflaskan innehållande 100 ml ska endast användas till vuxna, ungdomar och barn som väger mer än 33 kg.
- Polyetenflaskan innehållande 50 ml ska endast användas till småbarn och barn som väger mer än 10 kg och upp till 33 kg.
- Polyetenampullen med 10 ml ska endast användas till fullgångna nyfödda, spädbarn och småbarn som väger upp till 10 kg.

Volumen som ska administreras får inte överskrida den fastställda dosen. Om tillämpligt måste den önskade volymen spädas i en lämplig infusionsvätska före administrering (se Administreringssätt och spädning nedan) eller en sprötpump används.

RISK FÖR FELMEDICINERING

Vår uppmarksam för att undvika feldosering till föl