

# Paracetamol Accord 10 mg/ml

## Otopina za infuziju

### Rizik od pogrešaka u liječenju

Potreban je oprez kako bi se izbjegle pogreške u doziranju uzrokovane zabunom između miligrama (mg) i mililitara (ml), što može dovesti do slučajnog predoziranja i smrti. Potrebno je paziti da se ispravna doza prenese i primijeni. Prilikom propisivanja lijeka potrebno je navesti ukupnu dozu u mg i ukupnu dozu u ml (volumenu). Potrebno je paziti da se doza pravilno izmjeri i primijeni.<sup>(1)</sup>

### Terapijske indikacije

Kratkoročno liječenje umjereno jake boli, naročito nakon kirurškog zahvata, kao i za kratkoročno liječenje vrućice, kada je primjena intravenskim putem klinički opravdana hitnom potrebom tretiranja boli ili hipertermije i/ili kada drugi putevi primjene nisu mogući.<sup>(1)</sup>

### Doziranje se temelji na tjelesnoj masi bolesnika<sup>(1)</sup>

| Tjelesna masa bolesnika                                       | Doza po primjeni | Volumen po primjeni | Maksimalni volumen lijeka Paracetamol (10 mg/ml) po primjeni na temelju gornjih granica tjelesne mase za skupinu (ml)** | Maksimalna dnevna doza*      |
|---------------------------------------------------------------|------------------|---------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------|
| > 33 kg<br>do ≤ 50 kg                                         | 15 mg/kg         | 1,5 ml/kg           | 75 ml                                                                                                                   | 60 mg/kg<br>ne prelazeći 3 g |
| > 50 kg<br>uz dodatne faktore rizika od hepatotoksičnosti     | 1 g              | 100 ml              | 100 ml                                                                                                                  | 3 g                          |
| > 50 kg<br>i bez dodatnih faktora rizika od hepatotoksičnosti | 1 g              | 100 ml              | 100 ml                                                                                                                  | 4 g                          |

\* Maksimalna dnevna doza koja je navedena u gornjoj tablici je za bolesnike koji ne primaju druge lijekove koji sadrže paracetamol i treba je prilagoditi na odgovarajući način uzimajući u obzir takve lijekove.  
\*\* Bolesnicima manje tjelesne mase zahtijevaju manje volumene.  
<sup>(1)</sup> sažetak opisa svojstava lijeka Paracetamol Accord 10 mg/ml otopina za infuziju.

### Vodič za doziranje

| Tjelesna masa bolesnika (kg) | Doza po primjeni (mg) | Volumen po primjeni (mL) |
|------------------------------|-----------------------|--------------------------|
| 33                           | 495,00                | 49,50                    |
| 34                           | 510,00                | 51,00                    |
| 36                           | 540,00                | 54,00                    |
| 38                           | 570,00                | 57,00                    |
| 40                           | 600,00                | 60,00                    |
| 42                           | 630,00                | 63,00                    |
| 44                           | 660,00                | 66,00                    |
| 46                           | 690,00                | 69,00                    |
| 48                           | 720,00                | 72,00                    |
| 50                           | 750,00                | 75,00                    |
| > 50                         | 1000,00               | 100,00                   |

Minimalni razmak između svake primjene mora biti najmanje 4 sata.  
Minimalni razmak između svake primjene kod bolesnika s teškom bubrežnom insuficijencijom mora biti najmanje 6 sati.  
Ne smiju se primijeniti više od 4 doze unutar 24 sata.  
Otopina paracetamola primjenjuje se kao 15-minutna intravenska infuzija.

### Prijavljivanje nuspojava

Nakon dobivanja odobrenja lijeka važno je prijavljivanje sumnji na njegove nuspojave. Time se omogućuje kontinuirano praćenje omjera koristi i rizika lijeka. Od zdravstvenih radnika se traži da prijave svaku sumnju na nuspojavu lijeka putem nacionalnog sustava prijave nuspojava: Agenciji za lijekove i medicinske proizvode (HALMED) putem internetske stranice [www.halmed.hr](http://www.halmed.hr) ili potražite HALMED aplikaciju putem Google Play ili Apple App Store trgovine.