

Декседетомідин ЕВЕР Фарма
Декседетомідину гідрохлорид

8 МКГ/МЛ

Розведення 8 МКГ/МЛ	Дозування (МКГ/КГ/ГОД)							Вага (кг)
	0,5	0,6	0,7	0,8	0,9	1	1,1	
50	3,2	3,8	4,4	5	5,7	6,3	6,9	11,1
55	3,5	4,2	4,8	5,5	6,2	6,9	7,6	11,1
60	3,8	4,5	5,3	6	6,8	7,5	8,3	11,1
65	4,1	4,9	5,7	6,5	7,3	8,2	9	11,1
70	4,4	5,3	6,2	7	7,9	8,8	9,7	11,1
75	4,7	5,7	6,6	7,5	8,5	9,4	10,3	11,1
80	5	6	7	8	9	10	11	11,1
85	5,3	6,4	7,5	8,5	9,6	10,7	11,7	11,1
90	5,7	6,8	7,9	9	10,2	11,3	12,4	11,1
95	6	7,2	8,3	9,5	10,7	11,9	13,1	11,1
100	6,3	7,5	8,8	10	11,3	12,5	13,8	11,1
105	6,6	7,9	9,2	10,5	11,8	13,2	14,5	11,1
110	6,9	8,3	9,7	11	12,4	13,8	15,2	11,1
115	7,2	8,7	10,1	11,5	13	14,4	15,8	11,1
120	7,5	9	10,5	12	13,5	15	16,5	11,1
125	7,8	9,4	11	12,5	14,1	15,7	17,2	11,1
130	8,2	9,8	11,4	13	14,7	16,3	17,9	11,1
135	8,5	10,2	11,8	13,5	15,2	16,9	18,6	11,1

Декседетомідин ЕВЕР Фарма

Декседетомідину гідрохлорид

Діюча речовина

Декседетомідину гідрохлорид.
1 мл розчину містить 118,2 мкг декседетомідину гідрохлориду, що еквівалентно 100 мкг декседетомідину.

Допоміжні речовини

Натрію хлорид, вода для ін'єкцій.

Упаковка

По 2 мл в ампулі; по 5 або 25 ампул у картонній коробці.
По 2 мл у флаконі; по 5 флаконів у картонній коробці.
По 4 мл у флаконі, по 4 або 5 флаконів у картонній коробці.
По 10 мл у флаконі, по 4 або 5 флаконів у картонній коробці.
Не всі види упаковок можуть бути представлені в Україні.

Пробки

Бромбутилові гумові з фторполімерним покриттям.

Показання

Седація неінтубованих дорослих пацієнтів до та/або під час діагностичних або хірургічних процедур, які вимагають седації, тобто процедурна седація зі збереженням свідомості. Седація дорослих пацієнтів, які перебувають у відділеннях інтенсивної терапії, анестезіології та реанімації і потребують рівня седації не глибше, ніж пробудження у відповідь на голосову стимуляцію (відповідає діапазону від 0 до -3 балів за шкалою збудження-седації Річмонда (RASS)).

Термін придатності

2 роки.

Умови зберігання

Для цього лікарського препарату не потрібні будь-які спеціальні температурні умови зберігання. Зберігати в оригінальній упаковці в захищеному від світла місці.

Після першого відкриття

Використати негайно. Ампули та флакони призначені для використання лише для одного пацієнта.

Після розведення

Розчин для інфузій, приготований шляхом розведення препарату, є хімічно і фізично стабільним протягом 48 годин у разі зберігання при температурі 25 °С або у холодильнику (при температурі 2–8 °С).

Декседетомідин ЕВЕР Фарма, 100 мкг/мл, концентрат для розчину для інфузій. Склад: 1 мл розчину містить 118,2 мкг декседетомідину гідрохлориду, що еквівалентно 100 мкг декседетомідину. Допоміжні речовини: натрію хлорид, вода для ін'єкцій. Показання: 1) Седація неінтубованих дорослих пацієнтів до та/або під час діагностичних або хірургічних процедур, які вимагають седації, тобто процедурна седація зі збереженням свідомості, 2) Седація дорослих пацієнтів, які перебувають у відділеннях інтенсивної терапії, анестезіології та реанімації і потребують рівня седації не глибше, ніж пробудження у відповідь на голосову стимуляцію (відповідає діапазону від 0 до -3 балів за шкалою збудження-седації Річмонда (RASS)). Протипоказання: підвищена чутливість до декседетомідину або до будь-яких компонентів препарату, атріовентрикулярна блокада II-III ступеня (при відсутності штучного водія ритму), неконтрольована артеріальна гіпотензія, гостра цереброваскулярна патологія. Побічні реакції: дуже поширені: брадикардія, артеріальна гіпотензія, артеріальна гіпертензія, пригнічення функції дихання, поширені: гіперглікемія, гіпоглікемія, агітація, ішемія міокарда або інфаркт міокарда, тахікардія, нудота, блювання, сухість у роті, синдром відміни, гіпертермія, нешпирені: метаболічний ацидоз, гіпозальбумінемія, гемолітична, атріовентрикулярна блокада I ступеня, зменшення хвилинного серцевого викиду, задишка, апное, здуття живота, неефективність препарату, спрага. Докладніше про лікарську форму, дозування та спосіб застосування, спеціальні попередження та запобіжні заходи щодо застосування, взаємодію з іншими лікарськими засобами та ін., фертильність, вагітність та лактацію, вплив на здатність керувати та користуватися машинами, небажані ефекти, передозування, фармакодинамічні та фармакокінетичні властивості, доклінічні дані щодо безпеки, несумісності, термін придатності, умови зберігання, вміст упаковки та спеціальні запобіжні заходи щодо утилізації доступні в інструкції до медичного застосування препарату. Доступно тільки за рецептом. Не всі види упаковок можуть бути представлені в Україні. Для отримання більш детальної інформації зверніться до Представництва компанії в Україні. Останнє оновлення: червень 2018. Завантажи: ЕВЕР Валінджект ГмбХ, Обербурггау 3, 4866 Уттерхах-на-Аттерзеє.

Декседетомідин ЕВЕР Фарма

Декседетомідину гідрохлорид

200 МКГ
2 МЛ



Декседетомідин ЕВЕР Фарма — перший в Європі декседетомідин, показаний як для седації у відділеннях інтенсивної терапії, так і для процедурної седації.

