

## Informace o přípravku ve specifickém léčebném programu

### NÁZEV PŘÍPRAVKU

ACIDE ACETYSALICYLIQUE PANPHARMA 500MG, prášek pro injekční roztok

### KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ

Kyselina acetylsalicylová 500 mg (což odpovídá 900 mg *lysín-acetylsalicylátu*) v jedné injekční lahvičce.

### LÉKOVÁ FORMA

Prášek pro injekční roztok.

**Upozornění: součástí balení nejsou ampulky s rozpouštědlem (voda pro injekci)!**

### TERAPEUTICKÉ INDIKACE V RÁMCI SPECIFICKÉHO LÉČEBNÉHO PROGRAMU

- Akutní koronární příhoda (akutní infarkt myokardu a nestabilní angina pectoris) jako počáteční dávka, zvláště v případech, kdy není možné perorální podání.
- Přípravek je určen pro podání dospělým osobám.

### DÁVKOVÁNÍ A ZPŮSOB PODÁNÍ

- **Dávkování:** Počáteční dávka při akutním infarktu myokardu a při nestabilní angině pectoris: 1/2 až 1 lahvička [odpovídá 250 až 500 mg kyseliny acetylsalicylové (ASA)] **intravenózně** v průběhu několika hodin po objevení počátečních příznaků.
- **Způsob podání:** Obsah lahvičky se **rozpustí v 5 ml vody pro injekci** těsně před použitím a aplikuje se intravenózně během 1-3 minut. Přípravek může být podán společně s roztokem chloridu sodného, glukosy nebo sorbitolu. Nesmí se míchat v jedné stříkačce s jinými parenterálně podávanými přípravky.

### ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI PŘÍPRAVKU A PRO ZACHÁZENÍ S NÍM

- Žádné zvláštní požadavky.
- **Rozpusťte obsah lahvičky v 5 ml vody pro injekci těsně před použitím.**
- Přípravek aplikujte intravenózně během 1-3 minut.
- Přípravek může být podán společně s roztokem chloridu sodného, glukosy nebo sorbitolu.
- Nesmí se míchat v jedné stříkačce s jinými parenterálně podávanými přípravky.
- Roztok, který není čirý nebo obsahuje krystaly, zlikvidujte.

### VELIKOST BALENÍ

20 injekčních lahviček s práškem.

### INTERAKCE S JINÝMI LÉČIVÝMI PŘÍPRAVKY A DALŠÍ INFORMACE

viz informace pro zdravotníky zveřejněná na adrese:

<https://www.sukl.cz/neregistrovana-asa>

