

Emla, plastry lecznicze, znieczulajace, przed szczepieniami, 2 sztuki



Cena: 54,99 PLN

Opis słownikowy

Producent / Marka	ASPEN
Substancja czynna	Lidocainum, Prilocainum
Typ produktu	

Opis produktu

Lek bez recepty

Emla Plaster 25 mg+25 mg, plastry lecznicze -2 sztuki

(Lidocainum, Prilocainum)

Opis produktu:

Emla to plastry znieczulające skórę stosowane przed małymi zabiegami (szczepieniami, wkłuciami, pobraniem krwi) u dorosłych, młodzieży i dzieci.

Skład:

Substancje czynne: lidokaina (Lidocainum) i prylokaina (Prilocainum).

Substancje pomocnicze - makrogoglicerolu hydroksystearynian, karboksypolimetylen (Carbopol 974P), sodu wodorotlenek do uzyskania pH od 8,7 do 9,7, woda oczyszczona.

Jeden plaster zawiera 25 mg lidokainy i 25 mg prylokainy.

Wskazania:

Plastry Emla stosuje się do miejscowego znieczulenia skóry:

- przed nakłuciem i cewnikowaniem żył,
- pobieraniem krwi do badań;
- przed powierzchownymi zabiegami chirurgicznymi (w obrębie skóry);

Działanie:

- Plastry Emla zawierają dwie substancje o działaniu znieczulającym: lidokainę i prylokainę.
- Plaster uwalnia substancje, które wnikają do naskórka i skóry właściwej.
- Substancje te blokują przepływ jonów w neuronach, wywołując w ten sposób efekt znieczulenia.

Dawkowanie:

Ten lek należy zawsze przyjmować dokładnie tak, jak to opisano w tej ulotce dla pacjenta lub według zaleceń lekarza lub farmaceuty. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

Dorośli i młodzież:

- Należy nakleić plaster na obszar mający być poddany zabiegowi co najmniej 60 minut przed zabiegiem ale nie wcześniej niż 5 godzin przed zabiegiem.
- Plaster zdejmuje się bezpośrednio przed zabiegiem.

Stosowanie u dzieci:

- **Grupa wiekowa - Zabieg (procedura) - Dawkowanie i czas stosowania**
 - — Drobne zabiegi i procedury, np. nakłucie żyły lub leczenie chirurgiczne niedużych zmian.-1 lub więcej plastrów przez 1 godzinę
- **Noworodki i niemowlęta w wieku 0-2 miesiące** - Drobne zabiegi i procedury, np. nakłucie żyły lub leczenie chirurgiczne niedużych zmian.- Nie więcej niż 1 plaster przez 1 godzinę
- **Niemowlęta w wieku 3-11 miesięcy** - Drobne zabiegi i procedury, np. nakłucie żyły lub leczenie chirurgiczne niedużych zmian - Do 2 plastrów przez 1 godzinę
- **Małe dzieci w wieku 1-5 lat** - Drobne zabiegi i procedury, np. nakłucie żyły lub leczenie chirurgiczne niedużych zmian. - Do 10 plastrów przez 1-5 godzin
- **Dzieci w wieku 6-11 lat** - Drobne zabiegi i procedury, np. nakłucie żyły lub leczenie chirurgiczne niedużych zmian. - Do 20 plastrów przez 1-5 godzin
- **Dzieci i młodzież z atopowym zapaleniem skóry** - Przed usunięciem zmian mięczakowych - Czas stosowania: 30 minut
- U noworodków urodzonych o czasie oraz u niemowląt w wieku poniżej 3 miesięcy, w każdym dowolnym okresie 24-godzinnym należy podać tylko jedną pojedynczą dawkę.
- U dzieci w wieku 3 miesięcy i starszych, w każdym dowolnym okresie 24-godzinnym należy podać maksymalnie 2 dawki, w odstępie co najmniej 12 godzin.

- Nie udokumentowano stosowania przez dłużej niż 1 godzinę.
- Plastry mogą być stosowane u osób z atopowym zapaleniem skóry (przy skróconym czasie ekspozycji - maksymalnie 30 minut).
- Po dłuższym czasie stosowania stopień znieczulenia zmniejsza się.
- Rozmiar plastra czyni go mniej odpowiednim do stosowania na pewnych częściach ciała noworodków i niemowląt.
- Produkt **EMLA PLASTER** należy zastosować co najmniej 1 godzinę przed zabiegiem. Jeżeli to konieczne, przed zastosowaniem plastra należy wygolić owłosienie w miejscu przyklejenia plastra.
- Plastra nie wolno przecinać lub dzielić na mniejsze fragmenty.

Przeciwwskazania:

Nie należy stosować leku w przypadku nadwrażliwości na którykolwiek składnik leku.

Nie stosować leku **Plastrów Emla**:

- W przypadku nadwrażliwości na lidokainę lub prylokainę lub na inne leki miejscowo znieczulające o budowie amidowej albo na którąkolwiek substancję pomocniczą.
- U dzieci w wieku poniżej 12 miesięcy życia, które są leczone jednocześnie innymi lekami, które wpływają na barwnik krwi i mogą powodować methemoglobinemię (np. sulfonamidami).
- U noworodków urodzonych przedwcześnie.

Działania niepożądane:

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

W miejscu zastosowania leku **EMLA PLASTER** może wystąpić łagodna reakcja (bładość lub zaczerwienienie skóry, niewielki obrzęk, początkowo uczucie pieczenia lub swędzenia). Są to zwyczajne reakcje na plaster i leki znieczulające, które ustępują po krótkim czasie bez konieczności jakiegokolwiek postępowania medycznego.

Często występujące działania niepożądane (mogą dotyczyć do 1 na 10 osób):

- Przemijające miejscowe reakcje skórne (bładość, zaczerwienienie, obrzęk) w miejscu poddanym działaniu leku podczas stosowania na skórę.

Niezbyt często występujące działania niepożądane (mogą dotyczyć do 1 na 100 osób):

- Początkowe łagodne odczucie pieczenia, świądu lub ciepła w miejscu poddanym działaniu leku podczas stosowania na skórę.

Rzadko występujące działania niepożądane (mogą dotyczyć do 1 na 1000 osób):

- Reakcje alergiczne, które w rzadkich przypadkach mogą doprowadzić do wystąpienia wstrząsu anafilaktycznego (wysypka skórna, obrzęk, gorączka, utrudnienie oddychania i omdlenie).
- Methemoglobinemia (zaburzenie dotyczące krwi).
- Niewielkie punktowe krwawienie (wybroczyny) w miejscu poddanym działaniu leku (szczególnie u dzieci z wypryskiem po dłuższym czasie działania leku).

- Podrażnienie oczu, jeżeli przypadkowo dojdzie do kontaktu oczu z lekiem.

Dodatkowe działania niepożądane u dzieci Methemoglobinemia, zaburzenie krwi, które jest częściej obserwowane u dzieci, często w związku z przedawkowaniem u noworodków i niemowląt w wieku od 0 do 12 miesięcy.

Ostrzeżenia i środki ostrożności:

Przed rozpoczęciem stosowania leku **EMLA PLASTER** należy omówić to z lekarzem lub farmaceutą:

- jeśli pacjent ma rzadko występujące zaburzenie metaboliczne, które wpływa na krew i nazywane jest „niedoborem dehydrogenazy glukozy-6-fosforanowej”,
- jeżeli u pacjenta występuje problem związany ze stężeniem barwnika krwi, zwany „methemoglobinemią”,
- nie należy stosować leku **EMLA PLASTER** na obszary skóry z wysypką, skaleczeniami, zadrapaniami lub innymi otwartymi ranami. W przypadku występowania u pacjenta którykolwiek z tych zmian, przed użyciem plastra należy skontaktować się z lekarzem lub farmaceutą,
- jeżeli u pacjenta występuje zaburzenie ze świadem skóry zwane „atopowym zapaleniem skóry”, wystarczające może być użycie plastra przez krótszy czas.
- Należy unikać kontaktu leku **EMLA PLASTER** z oczami, ponieważ może on powodować ich podrażnienie.

Ciąża i karmienie piersią:

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza, że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko powinna poradzić się lekarza lub farmaceuty przed zastosowaniem tego leku.

Ze sporadycznym stosowaniem leku **EMLA PLASTER** w okresie ciąży nie wiąże się ryzyko jakichkolwiek działań niepożądanych u płodu.

Substancje czynne leku **EMLA PLASTER** (lidokaina i prylokaina) przenikają do mleka ludzkiego. Jednakże ilość przenikająca do mleka jest tak niewielka, że zasadniczo nie istnieje żadne zagrożenie dla dziecka karmionego piersią.

Stosowanie leku u dzieci i młodzieży:

Produktu **EMLA PLASTER** nie należy stosować:

- U noworodków lub niemowląt w wieku do 12 miesięcy leczonych jednocześnie produktami indukującymi powstawanie methemoglobiny.
- U noworodków urodzonych przedwcześnie w wieku ciążowym poniżej 37 tygodni, ponieważ występuje u nich ryzyko zwiększenia stężenia methemoglobiny.

Interakcje:

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceucie o wszystkich lekach przyjmowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekarz, które pacjent planuje przyjmować, w tym również o tych, które wydawane są bez recepty.

W szczególności należy poinformować lekarza, farmaceutę lub pielęgniarkę, jeżeli pacjent stosował lub przyjmował ostatnio którykolwiek spośród następujących leków:

- leki stosowane w leczeniu zakażeń określane mianem sulfonamidów oraz nitrofurantoinę,
- leki stosowane w leczeniu padaczki: fenytoinę i fenobarbital,

- inne leki miejscowo znieczulające,
- cymetydynę lub leki beta-adrenolityczne, które mogą powodować zwiększenie stężenia lidokainy we krwi. Ta interakcja nie ma znaczenia klinicznego w krótkotrwałym stosowaniu leku w zalecanych dawkach.

Przechowywanie:

- Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.
- Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na pudełku. Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.
- Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę, jak usunąć leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.
- Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C

Podmiot odpowiedzialny:

ASPEN PHARMA TRADING LTD

Dodatkowe informacje:

Przed użyciem zapoznaj się z ulotką, która zawiera wskazania, przeciwwskazania, dane dotyczące działań niepożądanych, dawkowanie oraz informacje dotyczące stosowania produktu leczniczego bądź skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą, gdyż każdy lek niewłaściwie stosowany zagraża Twojemu życiu lub zdrowiu.

Staramy się, aby zdjęcie i opis oferowanych produktów były aktualne, w pełni prawidłowe oraz kompletne. Jeśli widzisz błąd, poinformuj nas o tym.