

Paracetamol Kabi

10 mg/ml oplossing voor infusie

Risico op een overdosis bij pasgeborenen, zuigelingen en ondervoede volwassenen met intraveneuze paracetamol door een foutieve toediening

Indicatie: Kortetermijnsbehandeling van matige pijn, vooral na een operatie en voor de kortdurende behandeling van koorts, wanneer intraveneuze toediening klinisch verantwoord is door een dringende behoefte om pijn of hyperthermie te behandelen en / of indien andere toedieningswegen niet mogelijk zijn. ⁽¹⁾

**DOSERING IS AFHANKELIJK VAN HET PATIËNTENGEWICHT.
DE TOEGEDIENDE VOLUMES KUNNEN ERG LAAG ZIJN.**

Dosis op basis van het patiëntengewicht ⁽¹⁾

	Patiëntengewicht = of < 10 kg	Patiëntengewicht > 10 kg tot = of < 50 kg
Naar het operatiekwartier	7.5 mg/kg i.e. 0.75 ml/kg	15 mg/kg i.e. 0.75 ml/kg
 Minimum interval van 4 uur	7.5 mg/kg	15 mg/kg
	Niet meer dan 4 toedieningen van 7,5 mg/kg paracetamol zonder 30 mg/kg/24 uur te overschrijden	1 IV infusie van 15 mg/kg/4 tot 6 uur zonder 60 mg/kg/24 uur te overschrijden

(Doserings uitgedrukt in aantal mg paracetamol per kg lichaamsgewicht)

Paracetamol Kabi 10 mg/ml, 50 ml 1 ml = 10 mg Enkel voor voldragen pasgeborenen zuigelingen, baby's, peuters en kinderen die niet meer wegen dan 33 kg ⁽¹⁾	-Voldragen pasgeboren zuigelingen, peuters en kinderen met een gewicht tot 10 kg: 7.5 mg/kg dwz 0.75 ml/kg per toediening tot 4 maal per dag -Kinderen die meer dan 10 kg en minder dan 33 kg wegen: 15 mg/kg dwz mg/kg per toediening tot 4 maal per dag	Paracetamol Kabi 10mg/ml, 100 ml 1 ml = 10 mg Enkel voor volwassenen, adolescenten en kinderen met een gewicht van meer dan 33 kg ⁽¹⁾	-Volwassenen en adolescenten met een gewicht van meer dan 50 kg: zie wetenschappelijke bijsluiter -Kinderen met een gewicht dat hoger is dan 33 kg, adolescenten en volwassenen die tot 50 kg wegen: 15 mg/kg dwz 1.5 ml/kg per toediening, tot 4 maal per dag
Voorbeeld van dosering			
Gewicht van het kind		In te nemen volume	
2 kg		1.5 ml	
2.5 kg		1.8 ml	
3 kg		2.25 ml	



-Bij kinderen met een laag gewicht, kan Paracetamol verdund worden met Natriumchloride 0.9% of glucose 5% tot één tiende.

-Om het risico op overdosering te vermijden, dient u te controleren of andere toegediende geneesmiddelen eveneens geen paracetamol of propacetamol hydrochloride bevatten.

-In het geval van een overdosering dient u volgende zaken te overwegen (voor een gedetailleerde productie, zie wetenschappelijke bijsluiter en specialist toxicologie): ziekenhuisopname, symptomatische behandeling, toediening van N-acetylcysteïne (antigif), bloedstalen (leverfunctietesten, plasma paracetamol analyse). De effecten van hemodialyse zijn beperkt. Ernstige gevallen kunnen een levertransplantatie tot gevolg hebben.

