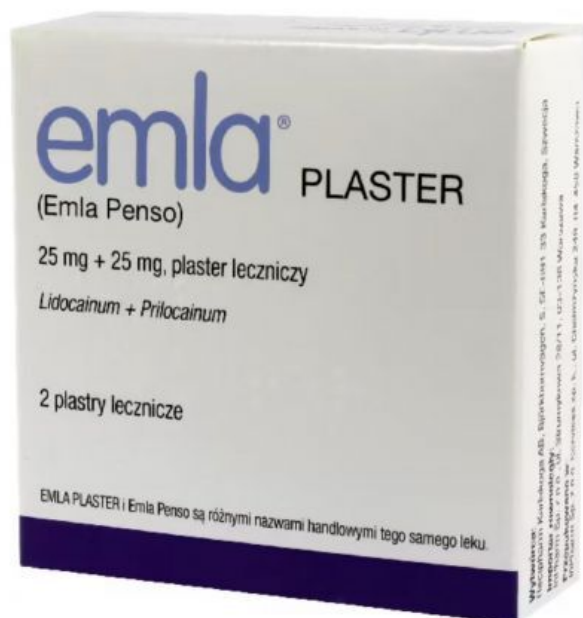


Emla Plaster, 25 mg+25 mg plastry lecznicze, 2 szt. (import równoległy, InPharm)



Cena: 38,79 zł

Opis słownikowy

Postać	plastry
Producent	Inpharm
Rejestracja	Lek bez recepty
Substancja czynna	Lidokaina, Prylokaina

Opis produktu

Informacje podstawowe Emla Plaster, 25 mg+25 mg plastry lecznicze, 2 szt. (import równoległy, InPharm)

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

Skład Emla Plaster, 25 mg+25 mg plastry lecznicze, 2 szt. (import równoległy, InPharm)

Substancjami czynnymi plastrów s? lidokaina (*Lidocainum*) i prylokaina (*Prilocainum*).

Jeden plaster zawiera 25 mg lidokainy i 25 mg prylokainy.

Substancje pomocnicze: makrogloglicerolu hydroksystearynian, karboksypolimetylen (Carbopol 974P), sodu wodorotlenek do uzyskania pH od 8,7 do 9,7, woda

oczyszczona.

Działanie Emla Plaster, 25 mg+25 mg plastry lecznicze, 2 szt. (import równoległy, InPharm)

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

Wskazania Emla Plaster, 25 mg+25 mg plastry lecznicze, 2 szt. (import równoległy, InPharm)

Plastry Emla stosuje się do miejscowego znieczulenia skóry:

przed nakłuciem i cewnikowaniem żył,
pobieraniem krwi do badań;
przed powierzchownymi zabiegami chirurgicznymi (w obrębie skóry);
u dorosłych, a także u dzieci i młodzieży.

Dawkowanie Emla Plaster, 25 mg+25 mg plastry lecznicze, 2 szt. (import równoległy, InPharm)

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

Dorośli i młodzieży:

- 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 miesięcy	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 miazgkowych	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 PASTER** 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 Emla Plaster, 25 mg+25 mg plastry lecznicze, 2 szt. (import równoległy, InPharm)

Kiedy nie stosować Plastrów Emla:

Nadwrażliwość na lidokainę lub prylokainę lub na inne leki miejscowo znieczulające o budowie amidowej albo na którąkolwiek substancję pomocniczą.

Leku EMLA PLASTER nie należy stosować 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).

Leku nie należy stosować u noworodków urodzonych przedwcześnie.

Informacje dodatkowe Emla Plaster, 25 mg+25 mg plastry lecznicze, 2 szt. (import równoległy, InPharm)

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, zdrapaniami lub innymi otwartymi ranami. W przypadku występowania u pacjenta którychkolwiek z tych zmian, przed użyciem plastra należy skontaktować się z lekarzem lub farmaceutą,

jeżeli u pacjenta występuje zaburzenie ze świądem 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.

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C.
Lek przechowywać w temperaturze pokojowej.

Stosowanie innych leków

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceucie o wszystkich lekach przyjmowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, 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.

Ciąża i karmienie piersią

Jeżeli 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.