

## Emla Plaster, 25 mg+25 mg plastry lecznicze, 2 szt.



Cena: 52,29 zł

### Opis słownikowy

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

### Opis produktu

#### Informacje podstawowe Emla Plaster, 25 mg+25 mg plastry lecznicze, 2 szt.

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

#### Skład Emla Plaster, 25 mg+25 mg plastry lecznicze, 2 szt.

Substancjami czynnymi plastrów są lidokaina (Lidocainum) i prylokaina (Prilocainum).

Jeden plaster zawiera 25 mg lidokainy i 25 mg prylokainy.

Substancje pomocnicze: makroglicerolu 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.

Plastry Emla zawierają dwie substancje o działaniu znieczulającym: lidokainę i prylokainę. Plaster uwalnia substancje, które wnikają do naskórki 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.

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.

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 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	Do 2 plastrów przez 1 godzinę

	zmian.	
Małe dzieci w wieku 1-5 lat	Drobne zabiegi i procedury, np. nakłucie czy lub leczenie chirurgiczne niedużych zmian.	Do 10 plastrów przez 1-5 godzin
Dzieci w wieku 6-11 lat	Drobne zabiegi i procedury, np. nakłucie czy lub leczenie chirurgiczne niedużych zmian.	Do 20 plastrów przez 1-5 godzin
Dzieci i młodzież z atopowym zapaleniem skóry	Przed usunięciem zmian miazakowych	Czas stosowania: 30 minut

- U noworodków urodzonych o czasie oraz u niemowląt w wieku poniżej 3 miesięcy, w każdym dowolnym okresie 24-godzinny należy podać tylko jedną pojedynczą dawkę.
- U dzieci w wieku 3 miesięcy i starszych, w każdym dowolnym okresie 24-godzinny 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 Emla Plaster, 25 mg+25 mg plastry lecznicze, 2 szt.

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.

### 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 którychkolwiek 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 PASTER 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 farmaceutce 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 PASTER w okresie ciąży nie wiąże się ryzyko jakichkolwiek działań niepożądanych u płodu.

Substancje czynne leku EMLA PASTER (lidokaina i pryllokaina) 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 PASTER 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.