

Calculator de doze pentru profesioniștii din domeniul sănătății

Paracetamol B. Braun 10 mg/ml soluție perfuzabilă

Risc de erori de medicație care duc la supradozare accidentală

Aveți grijă la prescrierea și administrarea soluției perfuzabile de Paracetamol B. Braun 10 mg/ml pentru a evita **erorile de dozare datorate confuziei între miligram (mg) și mililitru (ml)**, care ar putea duce la supradozare accidentală și deces. La redactarea prescripțiilor, includeți atât **doza în miligrame, cât și volumul echivalent în mililitri. Doza și volumul depind de greutatea pacientului.**

Au existat, de asemenea, erori legate de supradozarea accidentală la adulți cu greutatea ≤ 50 kg (care necesită dozare bazată pe greutate 60 mg/kg fără a depăși 3 g) rezultând hepatotoxicitate severă. Medicamentul este indicat ca tratament pe termen scurt al durerii moderate, în special după intervenții chirurgicale, și al febrei. Vă rugăm, de asemenea, să consultați Rezumatul Caracteristicilor Produsului (RCP) pentru Paracetamol B. Braun 10 mg/ml soluție perfuzabilă.

	Pentru nou-născuți la termen, sugari și copii mici cu greutatea până la 10 kg	Pentru copii mici și copii cu greutatea peste 10 kg și până la 33 kg	Pentru copii, adolescenți și adulți cu greutatea peste 33 kg și până la 50 kg	Pentru copii, adolescenți și adulți cu greutatea peste 50 kg fără factori suplimentari de risc pentru hepatotoxicitate	Pentru copii, adolescenți și adulți cu greutatea peste 50 kg cu factori suplimentari de risc pentru hepatotoxicitate (vezi RCP)
Doză per administrare	7,5 mg/kg	15 mg/kg	15 mg/kg	1000 mg	1000 mg
Volum per administrare	0,75 ml/kg	1,5 ml/kg	1,5 ml/kg	100 ml	100 ml
Doza maximă zilnică	30 mg/kg (echivalent cu 3 ml/kg)	60 mg/kg (echivalent cu 6 ml/kg)	60 mg/kg (echivalent cu 6 ml/kg)	4000 mg (echivalent cu 400 ml)	3000 mg (echivalent cu 300 ml)
Recipient IV adecvat	Recipient IV de 10 ml (dacă nu este disponibil: recipient IV de 50 ml)	Recipient IV de 50 ml	Recipient IV de 100 ml		

Soluția se administrează ca **perfuzie intravenoasă de 15 minute. Intervalul dintre fiecare administrare trebuie să fie de cel puțin 4 ore.** Nu se administrează mai mult de **4 doze în 24 de ore.**

Pentru pacienții cu **insuficiență renală severă**, luați în considerare informațiile din RCP.

Doza maximă zilnică specificată este doar pentru pacienții care nu primesc alte produse care conțin Paracetamol.

Mai multe informații despre prelevare, diluare și perfuzie pot fi găsite în RCP și în prospect.

Versiune aprobată de ANMDMR în iulie 2026

Calculator de doze pentru profesioniștii din domeniul sănătății

Instrucțiuni speciale pentru nou-născuți la termen, sugari și copii mici cu greutatea de până la 10 kg

1 ml soluție perfuzabilă conține 10 mg Paracetamol.

Doza per administrare este 7,5 mg/kg, echivalent cu 0,75 ml/kg greutate corporală. Volumul necesar poate fi foarte mic.

Consultați tabelul pentru exemple. **Volumul per administrare nu trebuie să depășească niciodată 7,5 ml. Doza maximă zilnică este 30 mg/kg (echivalent cu 3 ml/kg).**

Recipientul IV original nu trebuie utilizat direct pentru perfuzie.

Volumul care trebuie administrat trebuie extras din recipientul IV și diluat într-o soluție de Clorură de sodiu 9 mg/ml (0,9%) sau Glucoză 50 mg/ml (5%) până la o zecime (1 volum soluție perfuzabilă Paracetamol 10 mg/ml în 9 volume diluant). **O seringă de 5 ml sau 10 ml trebuie utilizată pentru măsurarea dozei ce urmează a fi administrată. Se poate utiliza și o pompă de perfuzie.**

Nu se administrează mai mult de 4 doze în 24 de ore

Greutatea pacientului	Doza per administrare	Volum per administrare
3 kg	22 mg	2,2 ml
4 kg	30 mg	3,0 ml
5 kg	37 mg	3,7 ml
6 kg	45 mg	4,5 ml
7 kg	52 mg	5,2 ml
8 kg	60 mg	6,0 ml
9 kg	67 mg	6,7 ml
10 kg	75 mg	7,5 ml

Material educațional aprobat de ANMDMR în iulie 2026

Toate materialele educaționale privind medicamentul Paracetamol B. Braun 10 mg/ml soluție perfuzabilă și informațiile pentru profesioniștii din domeniul sănătății sunt disponibile și online la <https://www.bb Braun.ro/ro.html>.

Exemplele tipărite pot fi comandate de la compania farmaceutică (vedeți detaliile de contact mai jos).

Dacă aveți întrebări suplimentare, vă rugăm să contactați: B Braun Medical SRL, Complex S-Park, Clădirea 4, str. Tipografilor, nr. 11-15, etaj 2, sector 1, 013714, București, România, Tel: +4 0722 591 065, E-mail: pharmacovigilance.ro@bb Braun.com.

Apel la raportarea reacțiilor adverse

Puteți raporta reacțiile adverse direct către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România, în conformitate cu sistemul național de raportare spontană, utilizând formularele de raportare disponibile pe pagina web a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (www.anm.ro), la secțiunea Medicamente de uz uman/Raportează o reacție adversă.

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1, București-011478, e-mail: adr@anm.ro. Raportare online: <https://adr.anm.ro/>. Website: www.anm.ro

Reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață, la următoarele date de contact: **Braun Medical SRL, Complex S-Park, Clădirea 4, str. Tipografilor, nr. 11-15, etaj 2, sector 1, 013714, București, România, Tel: +4 0722 591 065, E-mail: pharmacovigilance.ro@bb Braun.com**