

НАЛБАКСОН®

Інформація призначена для розміщення виключно у спеціалізованих виданнях, призначених для медичних установ та лікарів, а також для розповсюдження виключно на семінарах, конференціях, симпозіумах з медичної тематики



СКЛАД

- *Діюча речовина:* nalbuphine;

1 мл розчину для ін'єкцій містить налбуфіну гідрохлориду у перерахуванні на 100 % речовину 10 мг;

- *Допоміжні речовини:* кислота лимонна безводна, натрію цитрат, натрію метабісульфіт (Е 223), натрію хлорид, кислота хлористоводнева концентрована, вода для ін'єкцій.

ФОРМА ВИПУСКУ

- Розчин для ін'єкцій.

ПОКАЗАННЯ

- Больовий синдром сильної та середньої інтенсивності; як додатковий засіб при проведенні анестезії; для зниження болю в перед- та післяопераційний період; знеболювання під час пологів.



СХЕМА ПРИЙОМУ

- Препарат призначають для підшкірного, внутрішньовенного та внутрішньом'язового введення.
- Дозування повинно відповідати інтенсивності болю, фізичному стану пацієнта та враховувати взаємодію з іншими одночасно застосовуваними лікарськими засобами. Зазвичай при больовому синдромі вводять підшкірно, внутрішньовенно або внутрішньом'язово від 0,15 до 0,3 мг препарату на 1 кг маси тіла хворого; разову дозу препарату вводять за необхідності кожні 4-6 годин.



- Максимальна разова доза для дорослих – 0,3 мг на 1 кг маси тіла, максимальна добова доза – 2,4 мг/кг маси тіла. Тривалість застосування – не більше 3 днів.

Інформація призначена для розміщення виключно у спеціалізованих виданнях, призначених для медичних установ та лікарів, а також для розповсюдження виключно на семінарах, конференціях, симпозиумах з медичної тематики



СХЕМА ПРИЙОМУ

- При інфаркті міокарда часто буває достатньо 20 мг препарату, що вводяться внутрішньовенно повільно, проте може бути необхідним збільшення дози до 30 мг. За відсутності чіткої позитивної динаміки больового синдрому – 20 мг повторно через 30 хв.
- *Для премедикації:* 100–200 мкг/кг маси тіла. При проведенні внутрішньовенного наркозу для введення в наркоз – 0,3-1 мг/кг протягом 10-15 хв, для підтримання наркозу – 250-500 мкг/кг кожні 30 хв.
- При знеболюванні під час пологів препарат слід застосовувати у дозі 20 мг внутрішньом'язово.
- З обережністю призначають препарат хворим літнього віку, при загальному виснаженні, недостатній функції дихання.
- *Діти.* Не застосовують.



Інформація призначена для розміщення виключно у спеціалізованих виданнях, призначених для медичних установ та лікарів, а також для розповсюдження виключно на семінарах, конференціях, симпозіумах з медичної тематики



ПРОТИПОКАЗАННЯ

- Підвищена чутливість до налбуфіну гідрохлориду або будь-якого з інгредієнтів препарату.
- Дитячий вік до 18 років.
- Лікарський засіб Налбаксон не слід застосовувати при пригніченні дихання або вираженому пригніченні ЦНС, підвищеному внутрішньочерепному тиску, травмі голови, гострому алкогольному сп'янінні, алкогольному психозі, явному порушенні функції печінки та нирок.
- Не рекомендовано комбіноване застосування препарату з чистими агоністами морфіноміметиків.
- Не рекомендовано застосовувати препарат без проведення відповідної діагностики при хірургічному черевному синдромі, оскільки налбуфін може маскувати його прояви.
- Лікарський засіб Налбаксон не слід застосовувати жінкам у період годування груддю (за винятком випадків застосування під час пологів).



Термін придатності. 3 роки.

Умови зберігання. Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 30 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка. По 1 мл в ампулі; по 10 ампул у пачці з картону.

Категорія відпуску. За рецептом.

Реєстраційне посвідчення

- №UA/15502/01/01

Виробник. ПРАТ «ФІТОФАРМ».

Місцезнаходження заявника.

Україна, 02090, м. Київ, вул. Алматинська 12

Інформація призначена для розміщення виключно у спеціалізованих виданнях, призначених для медичних установ та лікарів, а також для розповсюдження виключно на семінарах, конференціях, симпозіумах з медичної тематики

