

Emla Plaster, 25 mg+25 mg, plastry lecznicze, 2 sztuki

Cena: 33,58 zł



Opis słownikowy

Dla kogo	Dla kobiet, Dla mężczyzn
Opakowanie	2 sztuki
Postać	Plastry
Producent	DELFARMA SP. Z O.O.
Przeznaczenie	Znieczulające
Rodzaj produktu	Lek bez recepty
Wiek	Dla dorosłych, Dla dziecka, Dla młodzieży, Dla seniorów

Opis produktu

Opis

Emla to plastry o działaniu znieczulającym, przeznaczone do stosowania przed drobnymi procedurami medycznymi, takimi jak szczepienia, wkłucia czy pobieranie krwi, zarówno u dorosłych, młodzieży, jak i dzieci.

Wskazania

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.

Działanie

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

Dawkowanie

Dorośli i młodzież:

- Należy nakleić plaster na obszar mający być poddany zabiegowi co najmniej 60 minut przed zabiegiem ale nie wcześniej niż 5 godzin przed zabiegiem.

Skład

- Substancjami czynnymi plastrów są lidokaina (Lidocainum) i prylokaina (Prilocainum).
- Jeden plaster zawiera 25 mg lidokainy i 25 mg prylokainy.
- Substancje pomocnicze: makrogoliglicerolu hydroksystearnian, karboksypolimetylen (Carbopol 974P), sodu wodorotlenek do uzyskania pH od 8,7 do 9,7, woda oczyszczona.

Przeciwwskazania

Nie należy stosować plastrów Emla w przypadku: nadwrażliwość na lidokainę lub prylokainę lub na inne leki miejscowo znieczulające o budowie amidowej albo na którąkolwiek substancję pomocniczą; dzieci w wieku poniżej 12 miesięcy życia, które są leczone jednocześnie innymi lekami, które wpływają na barwnik krwi i mogą powodować methemoglobinemię (np. sulfonamidami; noworodków urodzonych przedwcześnie).

Działania niepożądane

- 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 EMLA PLASTER podczas jego stosowania na skórę.

Ostrzeżenia

- 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”; jeżeli u pacjenta występuje zaburzenie ze świądem skóry zwane „atopowym zapaleniem skóry”, wystarczające może być użycie plastra przez krótszy czas.
- 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.
- Należy unikać kontaktu leku EMLA PLASTER z oczami, ponieważ może on powodować ich podrażnienie.
- Lek przechowywać w temperaturze pokojowej, w temperaturze poniżej 25°C.

Producent

ASTRAZENECA
Postępu 18
Warszawa