

Vážená paní doktorko, Vážený pane doktore,
dovolujeme si Vás pozvat na webinář

VYUŽITÍ NEOTONU V KLINICKÉ PRAXI

přednášející: MUDr. Roman Kula, CSc.

24. 11. 2022 | 16.30–17.30

Registrace na: <https://neoton.gsymposion.cz>

Pořádá: GALÉN – SYMPOSION s. r. o.

Zkrácený souhrn údajů o přípravku: **Název přípravku:** Neoton Phlebo 1 g prášek pro infuzní roztok. **Složení:** fosfocreatinum dinatricum 1 g, přípravek obsahuje 180 mg sodíku v jedné injekční lahvičce. **Indikace:** K léčbě poruch metabolismu myokardu za ischemických stavů. K ochraně srdečního svalu při kardiochirurgických výkonech, jako přídavek do kardioplegických roztoků. **Dávkování a způsob podání:** Akutní poruchy metabolismu myokardu za ischemických stavů: aplikujte v dávce 2 g i.v. jako bolus, následně za 2 hodiny v dávce 6–8 g formou pomalé intravenózní infuze (4 g/h) a dále 2krát denně 2 g formou i.v. infuze trvající 45–60 minut po dobu 3–5 dnů. Léčbu je třeba zahájit co nejdříve. Chronické poruchy metabolismu myokardu za ischemických stavů: aplikujte v dávce 1 g formou i.v. infuze trvající 30–45 minut 1–2krát denně po dobu 7–14 dní. Kardiochirurgie: Při operacích v mimotělním oběhu se přidává do kardioplegických roztoků v koncentraci 10 mmol/l, což odpovídá dávce 3 g/l roztoku. Neoton Phlebo je určen k intravenóznímu podání. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou látku. Podávání přípravku ve vysokých dávkách (5–10 g/den) je kontraindikováno u pacientů s chronickou renální insuficiencí. **Interakce:** Interakce s jinými léky nejsou známy. **Nežádoucí účinky:** Hypersenzitivita – frekvence není známa, hypotenze frekvence méně častá. **Upozornění:** Rychlá intravenózní injekce v dávce vyšší než 1 g může vést k poklesu krevního tlaku. Podávání vyšších dávek (5–10 g/den) vede k příjmu většího množství fosfátů, které interferují s metabolismem kalcia a sekrecí hormonů homeostázy, s funkcí ledvin a purinovým metabolismem. Vysoké dávky mohou být podávány pouze v indikovaných případech po dobu nezbytně nutnou. Neoton Phlebo obsahuje 180 mg sodíku v 1 g (jedné injekční lahvičce). Podávání přípravku v těhotenství se z preventivních důvodů nedoporučuje. Nelze vyloučit riziko pro novorozence/kojence. Je třeba rozhodnout, zda přerušit kojení nebo přerušit/zdržet se podávání přípravku Neoton Phlebo s přihlédnutím k prospěšnosti kojení pro dítě a prospěšnosti léčby pro matku. **Zvláštní opatření pro uchovávání:** Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Stabilita prokázána po 16 hodinách ve fyziologickém roztoku, v 5% roztoku glukosy, v kardioplegickém roztoku. Chemická a fyzikální stabilita po rozpuštění ve vodě pro injekci byla prokázána po dobu 24 hodin při teplotě 25 °C. Chemická a fyzikální stabilita po následném naředění v infuzi byla prokázána po dobu 16 hodin při teplotě 25 °C. Z mikrobiologického hlediska má být přípravek použit okamžitě. Není-li použit okamžitě, doba a podmínky uchovávání přípravku po otevření před použitím jsou na odpovědnosti uživatele a normálně doba nemá být delší než 24 hodin při 2 °C, až 8 °C, pokud rekonstituce/naředění neproběhlo za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Alfasigma S.p.A., Via Ragazzi del '99 n. 5–40133 Bologna, Itálie. **Datum revize textu:** 20. 6. 2022. **Výdej:** Výdej vázán na lékařský předpis. **Úhrada ze zdravotního pojištění:** Přípravek je plně hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění při poskytování ústavní péče. Před použitím se prosím seznamte s plným zněním SPC. Kód: CZ.NEO.2022.10.01