

Cernevit

Optimální suplementace vitamínů při parenterální výživě



Název přípravku:

CERNEVIT (prášek pro přípravu injekčního nebo infuzního roztoku)

Kvalitativní a kvantitativní složení:

1 lahvička (5 ml) obsahuje: retinoli palmitas 3500 IU (1,925 mg), coilecalciferolum 220 IU (0,0055 mg), alfa-tocoferolum 10,200 mg, acidum ascorbicum 125,00 mg, cocarboxylasum tetrahydricum 5,80 mg, ribofl avini natrii phosphas dihydricus 5,67 mg, pyridoxini hydrochloridum 5,50 mg, cyanocobalaminum 0,006 mg, acidum folicum 0,414 mg, dexpanthenolum 16,150 mg, biotinum 0,069 mg, nicotinamidum 46,0 mg, kyselina aminooctová, kyselina glykocholová, sojové fosfatidy, hydroxid sodný nebo kyselina chlorovodíková.

Terapeutické indikace: Doplnění vitamínů u pacientů na parenterální výživě. Pouze pro dospělé a děti starší 11 let.

Dávkování: 1 lahvička denně. Pouze pro intravenózní podání. Po rozpuštění podávejte v pomalé intravenózní injekci nebo infuzi, například v roztoku 5% glukózy nebo ve fyziologickém roztoku. Podávání může pokračovat

po celou dobu parenterální výživy. Přípravek CERNEVIT může být součástí výživových směsí, ve kterých jsou kombinovány cukry, tuky, aminokyseliny a elektrolyty za předpokladu, že kompatibilita a stabilita každé z těchto směsí byla potvrzena.

Kontraindikace: Známá přecitlivělost na složky přípravku, zejména při přecitlivělosti na vitamín B1 nebo některou z pomocných látek. Přípravek nesmí být podáván novorozencům, kojencům a dětem mladším 11 let.

Zvláštní upozornění: Dodržujte zásady aseptické techniky.

U pacientů s hepatálním ikterem nebo signifi kantní laboratorní cholestázou je třeba pečlivě monitorovat jaterní funkce. Je třeba dodržovat zvláštní opatření při kombinaci s léčbou antiepileptiky obsahujícími fenobarbital, fenytoin nebo primadon nebo s léčbou levodopou. Přípravek CERNEVIT neobsahuje vitamín K. Před smícháním s jinými infuzními roztoky je třeba zkontrolovat kompatibilitu.

Interakce s jinými léčivými přípravky a jiné formy interakce:

Levodopa a pyridoxin: Vitamín B6 může sni-

žovat účinek L-dopy.

Antikonvulziva a kyselina listová: Kyselina listová může zvyšovat metabolismus některých antiepileptik, např. fenobarbitalu, fenytoinu a primidonu. Plazmatické koncentrace antikonvulziv je třeba při současném podávání folátů pečlivě monitorovat.

Nežádoucí účinky: Přípravek obsahuje vitamín B1, u alergických pacientů může vzácně dojít k rozvoji anafylaktické reakce.

Podmínky uchování:

Uchovávejte při teplotě do 25° C.

Registrační číslo: 76/296/96-C

Datum revize: 11. 6. 2010

Držitel rozhodnutí o registraci:

BAXTER CZECH spol. s r.o.,
Praha, Česká republika

Výdej léčivého přípravku je vázán na lékařský předpis. Přípravek není hrazen z prostředků veřejného pojištění.

Úplné znění informace o léčivém přípravku CERNEVIT naleznete na www.baxter-vpois.cz.