

Emla Utvärtes Kräm resp. Plåster

Amide anaesthetics, local, combinations

Hållbarhet preparat:

Emla 25 mg/g+25mg/g (Registrerad Produkt)

- 25 mg/g, Kräm, Hållbar: Får ej frysas. Vid höga hygienkrav bör tuben användas max 7 dagar till flera patienter och max 28 dagar till enskild patient.
- 25 mg, Medicinskt plåster, Hållbar: Förvaras vid högst 30 grader C. Förvaras i skydd mot kyla. Får ej frysas.

Administreringsätt

Utvärtes: Krämen ska appliceras i ett tjockt lager på huden (1 g per 10 kvcm) och täckas med ett ocklusivförband.

Vanlig indikation och dos

Neo: (KRÄM) Förebyggande av nociceptiv smärta

Neo (Kräm): Maxdos, ocklusivt förband under 1 tim x 1.
v 30-37: 0,5 g (5 kvadratcm) ej via generellt direktiv.
över v 37: 1 g (10 kvadratcm)

Barn: (KRÄM och PLÅSTER) Ytanestesi av huden i samband med nålstick samt vid ytliga kirurgiska ingrepp. Vid skrapning av mollusker.

Barn:

Maximal dygnsdos:

Under 3 månader: 1 gram (10 kvadratcm) eller 1 plåster, max 1 timmes applikationstid.

3-12 månader: 2 gram (20 kvadratcm) eller 2 plåster, max 1 timmes applikationstid.

1-5 år: 10 gram (100 kvadratcm) eller 10 plåster, 1 timmes applikationstid, högst 5 timmar

6-11 år: 20 gram (200 kvadratcm) eller 20 plåster, 1 timmes applikationstid, högst 5 timmar

Barn med atopisk dermatit: reducerad applikationstid till 30 minuter.

Övrig information

EMLA innehåller lidokain samt prilokain. Prilokain kan ge upphov till bildning av

Handläggare/apotekare: Åsa Andersson 2015-03-24 14:16:52

Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2015-03-24 14:16:48

Källa: www.eped.se

Kontakt: barnlakemedel@karolinska.se

Läkemedelsnummer: 1273

ID/spårnummer: 606

Giltig fr o m: 2015-03-24 14:16:52

Utskriftsdatum: 2015-06-22

Kontrollera alltid att utskriften kopia är giltig. Ny version kan ha skapats sedan utskriften gjordes.



Emla Utvärtes Kräm resp. Plåster

Amide anaesthetics, local, combinations

methemoglobin (Met-Hb). Barn yngre än 3 månader har lägre nivåer av methemoglobinreduktas som konverterar Met-Hb till vanligt hemoglobin. Kombinationsbehandling med följande substanser ökar risken för methemoglobinemi: sulfa, dapson, nitrofurantoin, nitroprussid, fenobarbital, fenytoin, kvävemonoxid (NO), anilin samt vissa malariamedel.

Detta blad gäller för både EMLA Kräm och Plåster.

Referens/Länk

Personlig kontakt Medicinsk information, AstraZeneca, Hämtat: 2013-11-12

Rekommendation ,(Grade 1D), Hämtat: 2014-01-28

http://www.essentialvidenceplus.com/product/ebm_loe.cfm?show-grade

Internetadress Behandling av barn i samband med smärtsamma procedurer i hälso- och sjukvård - kunskapsdokument, Hämtat: 2015-03-24

<http://eped.se/referenser/>

Lokal instruktion, Astrid Lindgrens Barnsjukhus Riktlinjer för smärtbehandling vid Astrid Lindgrens Barnsjukhus, Hämtat: 2015-06-18

<http://eped.se/referenser/>

Internetadress UpToDate, Hämtat: 2014-01-28

<http://www.uptodate.com/>

Handläggare/apotekare: Åsa Andersson 2015-03-24 14:16:52

Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2015-03-24 14:16:48

Källa: www.eped.se

Kontakt: barnlakemedel@karolinska.se

Läkemedelsnummer: 1273

ID/spårnummer: 606

Giltig fr o m: 2015-03-24 14:16:52

Utskriftsdatum: 2015-06-22

Kontrollera alltid att utskriven kopia är giltig. Ny version kan ha skapats sedan utskriften gjordes.

