

XVIII. kongres České společnosti anesteziologie, resuscitace a intenzivní medicíny

7. 10. 2011, Clarion Congress Hotel, Praha

Vážená paní doktorko, vážený pane doktore,
dovolujeme si Vás pozvat na sympóziu společnosti



které se bude konat

v pátek 7. října 2011 od 12⁰⁰ do 13¹⁵ v hotelu Clarion.

„Moderní zvrát nervosvalové blokády v praxi“:

Prof. MUDr. Karel Cvachovec, CSc., MBA
Od éteru k sugammadexu

MUDr. Tomáš Vymazal
Snadno a rychle

MUDr. Petr Štourač
Může sugammadex změnit anesteziologickou praxi v porodnictví?



Zkrácená informace o léčivém přípravku: Bridion® 100 mg/ml injekční roztok

Složení: *Léčivá látka:* sugammadexum. *Pomocné látky:* kyselina chlorovodíková 3,7 % a/nebo hydroxid sodný (k úpravě pH), voda na injekci. **Indikace:** Zrušení neuromuskulární blokády způsobené rokuroniem nebo vekuroniem. Pro pediatrickou populaci: u dětí a dospívajících je sugammadex doporučen pouze pro běžné zrušení blokády vyvolané rokuroniem. **Dávkování a způsob podání:** Sugammadex by měl být podáván pouze anesteziologem nebo pod jeho dohledem. Doporučená dávka sugammadexu závisí na stupni neuromuskulární blokády, která má být zrušena. Doporučená dávka nezávisí na způsobu vedení anestezie. *Dospělí:* Doporučená dávka sugammadexu po blokadě vyvolané podáním rokuronia nebo vekuronie je 4 mg/kg, jestliže při monitorování hloubky nervosvalové blokády v režimu PTC je dosaženo 1–2 svalových záškubů. Dávka 2 mg/kg sugammadexu se doporučuje, pokud se při spontánním odeznění nervosvalové blokády při monitoraci v režimu train of four objeví záškrub T_2 . Je-li klinická nutnost okamžitého zrušení nervosvalové blokády po podání rokuronia, doporučuje se dávka 16 mg/kg sugammadexu. Ve výjimečných případech znovuoobjevení se blokády po operaci po iniciální dávce 2 mg/kg nebo 4 mg/kg sugammadexu, je doporučeno podání opakované dávky. *Děti a dospívající:* Pro běžné zrušení blokády navozené rokuroniem u dětí a dospívajících (2–17 let) v době objevení se T_2 je doporučena dávka 2 mg/kg sugammadexu. Bridion 100 mg/ml musí být ředěn na 10 mg/ml, aby se zvýšila přesnost dávkování u pediatrické populace. Sugammadex by se měl podávat intravenózně v jednorázové bolusové dávce. Dávka by se měla podávat rychle, během 10 sekund přímo do žíly nebo do existujícího intravenózního setu. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou látku. **Upozornění:** U pacientů je nutná ventilační podpora, dokud není obnoveno adekvátní spontánní dýchání po následném zrušení neuromuskulárního bloku. Jestliže je znovu požadováno podání rokuronia nebo vekuronie, je doporučená čekací doba 24 hodin. Jestliže je neuromuskulární blokáda požadována před uplynutím doporučené čekací doby, měly by se použít nesteroidní neuromuskulárně blokující agens. **Není doporučeno používání sugammadexu u pacientů s těžkou poruchou ledvin.** Pacienti s vážným jaterním postižením by se měli léčit s velkou opatrností. Pokud je pozorováno opětovné objevení blokády, pacient může vyžadovat mechanickou ventilaci a opakovanou aplikaci sugammadexu. Sugammadex by se neměl používat ke zrušení blokády vyvolané **nesteroidními** neuromuskulárně blokujícími agens, jako jsou přípravky obsahující sukcinylcholin nebo benzyliisocholinol. Sugammadex by se neměl používat ke zrušení blokády vyvolané **steroidními** neuromuskulárně blokujícími agens, jinými než rokuroniem nebo vekuronium. Každý ml roztoku obsahuje 9,7 mg sodíku. Pro sugammadex nejsou k dispozici žádné klinické údaje vzhledem k těhotenství. Sugammadex by měl být podáván těhotným ženám s opatrností. Sugammadex může být použit během kojení. **Interakce:** U toremifenu a kyseliny fusidiové interakce z vytěsnění nelze vyloučit. U hormonálních antikoncepcí klinicky relevantní interakce ze zachycení nelze vyloučit. **Nežádoucí účinky:** Nejčastěji hlášená nežádoucí reakce byla pachutí (kovová nebo hořká chuť). Další nežádoucí účinky: komplikace anestezie (časté), nechtěné procitnutí během anestezie (méně časté). U některých pacientů a dobrovolníků se vyskytl lékové hypersenzitivní reakce*. V klinických studiích byly tyto reakce hlášeny méně často a u hlášení po uvedení na trh je četnost neznámá. **Uchovávání:** Uchovávejte při teplotě do 30 °C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Chraňte před mrazem. **Balení:** 10 lahviček obsahujících 2 ml nebo 10 lahviček obsahujících 5 ml. **Léková forma:** injekční roztok. **Držitel rozhodnutí o registraci:** N.V. Organon, Kloosterstraat 6, 5349 AB Oss, Nizozemsko. **Registrační čísla:** EU/1/08/466/001-002. **Datum poslední revize textu:** 3. listopad 2010.

*Všimněte si, prosím, změn v informacích o léčivém přípravku

Způsob výdeje: Vázán na lékařský předpis.

Způsob úhrady: Plně hrazen z prostředků zdravotního pojištění.

DŘÍVE NEŽ PŘÍPRAVEK PŘEDEPÍŠETE, SEZNAMTE SE, PROSÍM, S ÚPLNÝM ZNĚNÍM SOUHRNU ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU.



Schering-Plough s.r.o.,
součást Merck & Co., Inc., Whitehouse Station, NJ, U.S.A.
Evropská 2588/33A, 160 00 Praha 6

bridion®
sugammadex