

## Navodilo za uporabo

### esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje esomeprazol

#### **Preden dobite to zdravilo, natančno preberite navodilo, ker vsebuje za vas pomembne podatke!**

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Če imate dodatna vprašanja, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro.
- Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro. Posvetujte se tudi, če opazite katere koli neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. Glejte poglavje 4.

#### **Kaj vsebuje navodilo**

1. Kaj je zdravilo Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste dobili zdravilo Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje
3. Kako boste dobili zdravilo Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

#### **1. Kaj je zdravilo Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje in za kaj ga uporabljamo**

Zdravilo Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje vsebuje učinkovino esomeprazol. Ta spada med zdravila, ki jih imenujemo 'zaviralci protonske črpalke'. Delujejo tako, da zmanjšajo nastajanje kisline v želodcu.

Zdravilo Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje uporabljamo za kratkotrajno zdravljenje nekaterih bolezni v primeru, da ne morete zaužiti zdravila. Uporabljamo ga za zdravljenje naslednjih bolezni:

##### Odrasli

- gastroezofagealne refluksne bolezni (GERB). Pri tej bolezni se kislina iz želodca vrača v požiralnik (cev, ki povezuje žrelo in želodec). To lahko povzroča bolečine, vnetje in zgago.
- razjed na želodcu, ki so posledica zdravljenja z NSAR (nesteroidnimi protivnetnimi zdravili). Zdravilo Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje je mogoče uporabiti tudi za preprečitev nastajanja razjed na želodcu, če jemljete NSAR.
- Preprečevanje ponovne krvavitve po terapevtski endoskopiji akutne krvaveče razjede na želodcu ali dvanajstniku.

##### Otroci in mladostniki, stari od 1 do 18 let

- gastroezofagealne refluksne bolezni (GERB). Pri tej bolezni se kislina iz želodca vrača v požiralnik (cev, ki povezuje žrelo in želodec). To lahko povzroča bolečine, vnetje in zgago.

#### **2. Kaj morate vedeti, preden boste dobili zdravilo Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje**

**Zdravila Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje ne smete dobiti:**

- če ste alergični na esomeprazol ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6),
- če ste alergični na druge zaviralce protonske črpalke (npr. pantoprazol, lansoprazol, rabeprazol, omeprazol),
- če jemljete zdravilo, ki vsebuje nelfinavir (za zdravljenje okužbe s HIV).

Zdravila Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje ne smete dobiti, če kaj od navedenega velja za vas. Če ste negotovi, se posvetujte z zdravnikom ali medicinsko sestro, preden dobite to zdravilo.

**Opozorila in previdnostni ukrepi**

Preden dobite zdravilo Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje, se morate posvetovati z zdravnikom ali medicinsko sestro:

- če imate hude težave z jetri,
- če imate hude težave z ledvicami,
- če ste že kdaj imeli kožno reakcijo po zdravljenju z zdravilom, podobnim zdravilu Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje, ki zmanjšuje izločanje želodčne kisline,
- če ste naročeni na specifično preiskavo krvi (kromogranin A).

Zdravilo Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje lahko prikrije simptome drugih bolezni.

**Zato se morate nemudoma posvetovati z zdravnikom, če se vam pred začetkom prejemanja zdravila Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje ali medtem, ko ga dobivate, pojavi kaj od naslednjega:**

- brez razloga hujšate in imate težave s požiranjem,
- se vam pojavijo bolečine v želodcu ali prebavne motnje,
- začnete bruhati hrano ali kri,
- odvajate črno (ali krvavo) blato.

Jemanje zaviralca protonske črpalke, kakršno je zdravilo Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje, zlasti v obdobju več kot enega leta, lahko rahlo poveča tveganje za zlom kolka, zapestja ali hrbtenice. Svojemu zdravniku morate povedati, če imate osteoporozo ali če jemljete kortikosteroide (ki lahko povečajo tveganje za osteoporozo).

Če se pojavi kožni izpuščaj, zlasti na koži, ki je izpostavljena soncu, čim prej obvestite zdravnika, saj boste morda morali prekiniti zdravljenje z zdravilom Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje. Ne pozabite omeniti morebitnih drugih neželenih učinkov, kot je bolečina v sklepih.

**Druga zdravila in zdravilo Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje**

Obvestite zdravnika ali medicinsko sestro, če jemljete, ste pred kratkim jemali ali boste morda začeli jemati katero koli drugo zdravilo.

Zdravilo Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje namreč lahko vpliva na delovanje nekaterih drugih zdravil in nekatera druga zdravila lahko vplivajo na delovanje zdravila Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje.

Zdravila Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje ne smete dobiti, če jemljete zdravilo, ki vsebuje nelfinavir (za zdravljenje okužbe s HIV).

Svojemu zdravniku ali medicinski sestri morate povedati, če jemljete katero od naslednjih zdravil:

- atazanavir (za zdravljenje okužbe s HIV),
- klopidogrel (uporablja se za preprečevanje nastanka krvnih strdkov),

- ketokonazol, itrakonazol ali vorikonazol (za zdravljenje glivičnih okužb),
- erlotinib (za zdravljenje rakavih bolezni),
- citalopram, imipramin ali klomipramin (za zdravljenje depresije),
- diazepam (za zdravljenje tesnobe, za sproščanje mišic ali pri epilepsiji),
- fenitoin (pri epilepsiji). Če jemljete fenitoin, bodo potrebne redne kontrole pri zdravniku, ko boste začeli ali nehali dobivati zdravilo Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje.
- zdravila za redčenje krvi, npr. varfarin. Morda bodo potrebne redne kontrole pri zdravniku, ko boste začeli ali nehali dobivati zdravilo Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje.
- cilostazol (za zdravljenje intermitentne klavdikacije – bolečine v nogah med hojo, povzročene z nezadostno preskrbo s krvjo),
- cisaprid (za zdravljenje prabavnih težav in zgage),
- digoksin (za zdravljenje težav s srcem),
- metotreksat (zdravilo, ki se v velikih odmerkih uporablja v kemoterapiji za zdravljenje rakavih bolezni) – če jemljete velike odmerke metotreksata, bo zdravnik morda začasno prekinil vaše zdravljenje z zdravilom Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje.
- takrolimus (uporablja se pri presaditvi organov),
- rifampicin (za zdravljenje tuberkuloze),
- šentjanževko (*Hypericum perforatum*) (za zdravljenje depresije).

### **Nosečnost in dojenje**

Če ste noseči, menite, da bi lahko bili noseči ali načrtujete zanositev, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom, preden vzamete to zdravilo.

Zdravnik bo odločil, ali lahko med tem časom dobivate zdravilo Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje.

Ni znano, ali esomeprazol prehaja v materino mleko, zato ga ne smete dobiti, če dojite.

### **Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev**

Ni verjetno, da bi zdravilo Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje vplivalo na vašo sposobnost za vožnjo ali upravljanje z orodji in stroji. Kljub temu se lahko občasno ali redko pojavijo neželeni učinki, kot sta omotica in zamegljen vid (glejte poglavje 4). Če se vam to zgodi, ne upravljajte vozil ali strojev.

### **Zdravilo Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje vsebuje natrij**

To zdravilo vsebuje manj kot 1 mmol natrija (23 mg) na vialo pred rekonstitucijo, kar v bistvu pomeni 'brez natrija'.

### **3. Kako boste dobili zdravilo Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje**

Zdravilo Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje lahko dobijo otroci in mladostniki, stari od 1 do 18 let, ter odrasli, vključno s starejšimi.

### **Prejemanje zdravila Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje**

#### Odrasli

- Zdravilo Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje vam bo dal zdravnik, ki bo tudi določil, koliko ga potrebujete.

- Priporočeni odmerek je 20 mg ali 40 mg enkrat dnevno.
- Če imate hude težave z jetri, je največji odmerek 20 mg dnevno (GERB).
- Zdravilo boste dobili v injekciji ali v infuziji v eno od ven, kar bo trajalo do 30 minut.
- Priporočeni odmerek za preprečevanje ponovne krvavitve razjede na želodcu ali dvanajstniku je 80 mg, ki vam ga bodo intravensko infundirali v času 30 minut in nadaljevali z neprekinjenim infundiranjem odmerka 8 mg/h 3 dni. Če imate hude težave z jetri, bo lahko zadoščala neprekinjena infuzija odmerka 4 mg/h 3 dni.

#### Otroci, stari od 1 do 18 let

- Zdravilo Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje vam bo dal zdravnik, ki bo določil, koliko ga potrebujete.
- Za otroke, stare od 1 do 11 let, je priporočeni odmerek 10 ali 20 mg enkrat dnevno.
- Za otroke, stare od 12 do 18 let, je priporočeni odmerek 20 ali 40 mg enkrat dnevno.
- Zdravilo boste dobili kot injekcijo ali infuzijo v veno. To bo trajalo do 30 minut.

#### **Če ste prejeli preveč zdravila Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje**

Če menite, da ste prejeli preveč zdravila Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje, se nemudoma posvetujte z zdravnikom.

#### **4. Možni neželeni učinki**

Kot vsa zdravila ima lahko tudi to zdravilo neželene učinke, ki pa se ne pojavijo pri vseh bolnikih.

#### **Če opazite katerega izmed naslednjih resnih neželenih učinkov, nehajte jemati zdravilo Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje in se nemudoma posvetujte z zdravnikom:**

- Nenadno piskajoče dihanje, oteklost ustnic, jezika in žrela ali telesa, izpuščaj, omedlevico ali težave s požiranjem (huda alergijska reakcija).
- Pordelost kože z mehurji ali lupljenjem. Pojavijo se lahko tudi hudi mehurji in krvavitve na ustnicah, očeh, ustih, nosu in spolovilih. To je lahko t.i. Stevens-Johnsonov sindrom ali toksična epidermalna nekroliza.
- Porumenelost kože, temen urin in utrujenost; to so lahko simptomi težav z jetri.

Ti učinki so redki: pojavijo se lahko pri največ 1 od 1.000 bolnikov.

Med drugimi neželenimi učinki so:

#### **Pogosti** (pojavijo se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov)

- glavobol,
- učinki na želodec ali črevo: driska, bolečine v trebuhu, zaprtje, vetrovi (napenjanje),
- slabost (navzea), bruhanje,
- reakcija na mestu uporabe,
- benigni polipi v želodcu.

#### **Občasni** (pojavijo se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov)

- otekanje stopal in gležnjev,
- motnje spanja (nespečnost),
- omotica, mravljinčenje, dremavost,
- občutek vrtenja (vrtoglavica),
- težave z vidom, npr. zamegljen vid,
- suha usta,

- spremembe izvidov krvnih preiskav, s katerimi preverjamo delovanje jeter,
- izpuščaj na koži, bulast izpuščaj (koprivnica) in srbenje kože,
- zlom kolka, zapetja ali hrbtenice (če zdravilo Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje uporabljate dlje časa v visokih odmerkih).

**Redki** (pojavi se lahko pri največ 1 od 1.000 bolnikov)

- spremembe krvi, npr. zmanjšanje števila belih krvnih celic ali krvnih ploščic. Povzročijo lahko šibkost, podplutbe ali večjo verjetnost okužb.
- nizka koncentracija natrija v krvi. Povzroči lahko šibkost, bruhanje in krče.
- občutek vznemirjenosti, zmedenosti ali depresije,
- motnje okušanja,
- nenaden pojav piskajočega ali težkega dihanja (bronhospazem),
- vnetje ustne sluznice,
- glivična okužba, ki prizadene prebavni sistem,
- težave z jetri, vključno z zlatenico, ki lahko povzroči porumenelost kože, temen urin in utrujenost,
- izpadanje las in dlak (alopecija),
- izpuščaj na koži po izpostavljenosti soncu,
- bolečine v sklepih (artralgija) ali mišicah (mialgija),
- splošno slabo počutje in pomanjkanje energije,
- močnejše znojenje.

**Zelo redki** (pojavi se lahko pri največ 1 od 10.000 bolnikov)

- spremembe krvne slike, vključno z agranulocitozo (pomanjkanjem belih krvnih celic),
- agresivnost,
- videnje, občutenje ali slišanje stvari, ki jih ni (halucinacije),
- hude težave z jetri, ki povzročijo odpoved jeter in vnetje možganov,
- nenaden pojav hudega izpuščaja, mehurjev na koži ali luščenje kože. Spremljajo jih lahko zvišana telesna temperatura in bolečine v sklepih (multiformni eritem, Stevens-Johnsonov sindrom, toksična epidermalna nekroliza).
- šibkost mišic,
- hude težave z ledvicami,
- povečanje prsi pri moških.

Zdravilo Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje lahko v zelo redkih primerih škodljivo vpliva na bele krvne celice in povzroči pomanjkanje odpornosti. Če imate okužbo s simptomi, kot sta npr. zvišana telesna temperatura z zelo slabim splošnim počutjem, ali zvišana telesna temperatura s simptomi lokalne okužbe, npr. bolečinami v vratu, žrelu ali ustih, ali s težavami pri uriniranju, se morate čim prej posvetovati z zdravnikom, da bo lahko s preiskavo krvi izključil pomanjkanje belih krvnih celic (agranulocitozo). Povedati mu morate za zdravila, ki jih jemljete.

**Neznana pogostnost** (pogostnosti iz razpoložljivih podatkov ni mogoče oceniti)

- če zdravilo Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje dobivate več kot tri mesece, se vam lahko zniža koncentracija magnezija v krvi. Nizka koncentracija magnezija se lahko kaže z utrujenostjo, nehotenim krčenjem mišic, dezorientacijo, konvulzijami, omotico in hitrim bitjem srca. Če se vam pojavi kateri od teh simptomov, o tem takoj obvestite svojega zdravnika. Nizka koncentracija magnezija lahko povzroči tudi znižanje koncentracije kalija ali kalcija v krvi. Zdravnik se bo morda odločil za redne preiskave krvi, s katerimi vam bo kontroliral koncentracijo magnezija.
- vnetje črevesa (ki povzroči drisko),
- če imate zelo nizke ravni magnezija v krvi, obstaja verjetnost, da imate tudi nizke ravni kalcija v krvi,
- izpuščaj, lahko z bolečino v sklepih (subakutni kožni eritematozni lupus).

### **Poročanje o neželenih učinkih**

Če opazite katerega koli izmed neželenih učinkov, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom ali medicinsko sestro. Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. O neželenih učinkih lahko poročate tudi neposredno na

Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke

Sektor za farmakovigilanco

Nacionalni center za farmakovigilanco

Slovenčeva ulica 22

SI-1000 Ljubljana

Tel: +386 (0)8 2000 500

Faks: +386 (0)8 2000 510

e-pošta: h-farmakovigilanca@jazmp.si

spletna stran: www.jazmp.si

S tem, ko poročate o neželenih učinkih, lahko prispevate k zagotovitvi več informacij o varnosti tega zdravila.

### **5. Shranjevanje zdravila Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje**

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Zdravnik in bolnišnični farmacevt sta odgovorna za pravilno shranjevanje, uporabo in odstranjevanje zdravila Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje.

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na škatli ali viali poleg oznake 'EXP'. Rok uporabnosti zdravila se izteče na zadnji dan navedenega meseca.

Shranjujte pri temperaturi do 30 °C.

Vialo shranjujte v zunanji ovojnini za zagotovitev zaščite pred svetlobo. Viale lahko shranjujete tudi izven zunanje ovojnine, vendar je dovoljena izpostavljenost običajni svetlobi v prostoru do 24 ur.

### **6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije**

#### **Kaj vsebuje zdravilo Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje**

- Učinkovina je natrijev esomeprazolat.  
Ena viala praška za raztopino za injiciranje/infundiranje vsebuje 42,5 mg natrijevega esomeprazolata, kar ustreza 40 mg esomeprazola.
- Drugi sestavini zdravila sta dinatrijev edetat in natrijev hidroksid (za uravnavanje pH).

#### **Izgled zdravila Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje in vsebina pakiranja**

Zdravilo Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje je bela do umazano bela 'pogača' ali prašek. Preden boste dobili zdravilo, bodo iz praška pripravili raztopino. 10-mililitrske viale iz brezbarvnega borosilikatnega stekla tipa I. Zamašek iz bromobutilne gume, ki ne vsebuje lateksa. Zaporaka iz aluminija in plastični dvižni pečat.

Velikosti pakiranja: 1 viala, 1 x 10 vial

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

#### **Način in režim predpisovanja in izdaje zdravila Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje**

Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in izdelovalec**

STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, 61118 Bad Vilbel, Nemčija

### **Zdravilo je v državah članicah EGP pridobilo dovoljenje za promet z naslednjimi imeni:**

Avstrija:	Esomeprazol STADA 40mg/ml Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
Bolgarija:	ORMUS 40 mg powder for solution for injection/infusion
Danska:	Esomeprazol Stada
Nizozemska:	Esomeprazol CF i.v. 40 mg, poeder voor oplossing voor injectie en infusie
Švedska:	Esomeprazol Stada 40 mg pulver till injektions-/infusionsvätska, lösning
Slovenija:	Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje

**Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 18. 4. 2020.**

---

### **Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje**

esomeprazol

**Naslednje informacije so namenjene samo zdravstvenemu osebju:**

#### **Inkompatibilnosti**

Tega zdravila ne smete uporabljati z drugimi zdravili, razen tistimi, ki so navedena spodaj (glejte tudi poglavje 6.6 SmPC).

#### **Rok uporabnosti in pogoji shranjevanja**

Shranjujte v originalni ovojnini, da zagotovite zaščito pred svetlobo. Vialo lahko shranjujete tudi izven zunanje ovojnine, vendar je dovoljena izpostavljenost običajni svetlobi v prostoru do 24 ur. Shranjujte pri temperaturi do 30 °C.

#### Neodprto zdravilo:

3 leta

#### Zdravilo, pripravljeno za uporabo:

Kemična in fizikalna stabilnost pripravljene raztopine je dokazana za obdobje 12 ur pri 30 °C. Z mikrobiološkega stališča je zdravilo treba uporabiti takoj.

#### **Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje in ravnanje z zdravilom**

Opozorilo: Za pripravo vedno uporabljajte sterilno hipodermično iglo ≤ 21 G.

Rekonstituirano raztopino je treba pred uporabo vizualno pregledati zaradi prisotnosti delcev in spremembe barve. Uporabljate lahko samo bistro raztopino. Samo za enkratno uporabo.

- **injekcija esomeprazola**

Za pripravo raztopine za injiciranje:

#### injekcija 40 mg

Pripravite raztopino za injiciranje (8 mg/ml) tako, da dodate 5,2 ml 0,9-odstotne (9 mg/ml) raztopine natrijevega klorida za intravensko uporabo v vialo, ki vsebuje zdravilo Esomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje.

Pripravljena raztopina za injiciranje mora biti bistra in brezbarvna do zelo rahlo rumenkasta.

- **infuzija esomeprazola**

Za pripravo raztopine za infundiranje:

infuzija 40 mg

Pripravite raztopino za infundiranje tako, da dodate 5,2 ml 0,9-odstotne (9 mg/ml) raztopine natrijevega klorida za intravensko uporabo v vialo, ki vsebuje zdravilo Eesomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje. Nato vzemite 5,0 ml rekonstituirane raztopine iz viala in razredčite v 0,9-odstotni (9 mg/ml) raztopini natrijevega klorida za intravensko uporabo do skupnega volumna 100 ml.

Pripravljena raztopina za infundiranje mora biti bistra in brezbarvna do zelo rahlo rumenkasta.

infuzija 80 mg

Pripravite raztopino za infundiranje tako, da dodate 5,2 ml 0,9-odstotne (9 mg/ml) raztopine natrijevega klorida za intravensko uporabo v vialo, ki vsebuje zdravilo Eesomeprazol STADA 40 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje. Nato vzemite 5,0 ml rekonstituirane raztopine iz viala. Ta postopek ponovite tudi pri drugi viali in združite odvzeta volumna obeh vial. Nato razredčite združena odvzeta volumna v 0,9-odstotni (9 mg/ml) raztopini natrijevega klorida za intravensko uporabo do skupnega volumna 100 ml.

Pripravljena raztopina za infundiranje mora biti bistra in brezbarvna do zelo rahlo rumenkasta.

Za nadaljnje informacije glede odmerjanja glejte poglavje 4.2 SmPC.

- **Odstranjevanje**

Če celotna količina pripravljene vsebine viala ni potrebna za eno injiciranje, neporabljeno raztopino zavrzite v skladu z lokalnimi predpisi.