

Uputa o lijeku: Informacije za korisnika

Dexomen 50 mg/2 ml otopina za injekciju/infuziju

deksketoprofen

Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego počnete uzimati ovaj lijek jer sadrži Vama važne podatke.

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri.
- Ovaj je lijek propisan samo Vama. Nemojte ga davati drugima. Može im naškoditi, čak i ako su njihovi znakovi bolesti jednaki Vašima.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika, ljekarnika ili medicinsku sestru. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Pogledajte dio 4.

Što se nalazi u ovoj uputi:

1. Što je Dexomen i za što se koristi
2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Dexomen
3. Kako uzimati Dexomen
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati Dexomen
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

1. Što je Dexomen i za što se koristi

Dexomen je lijek protiv bolova iz skupine lijekova koji se zovu nesteroidni protuupalni lijekovi (NSAIL-i). Koristi se za liječenje akutne boli umjerenog do teškog intenziteta kada primjena tableta nije prikladna, npr. kod postoperativne boli, bubrežnih kolika (jakih bolova bubrega) i bolova donjeg dijela leđa.

2. Što morate znati prije nego što počnete uzimati Dexomen

Nemojte primijenjivati Dexomen

- ako ste alergični na deksketoprofen ili neki drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6.);
- ako ste alergični na acetilsalicilatnu kiselinu ili druge nesteroidne protuupalne lijekove;
- ako imate astmu ili ste imali napadaje astme, akutni alergijski rinitis (kratkotrajna upala nosne sluznice), polipe u nosu (izrasline u nosu kao posljedica alergije), urtikariju (kožni osip), angioedem (otečeno lice, oči, usne ili jezik ili respiratorni distres), ili piskanje u prsištu nakon uzimanja acetilsalicilatne kiseline ili drugih nesteroidnih protuupalnih lijekova;
- ako ste imali fotoalergijske ili fototoksične reakcije (crvenilo i/ili pojava mjehurića na koži koja je bila izložena sunčevu svjetlu) tijekom uzimanja ketoprofena (nesteroidni protuupalni lijek) ili fibrata (lijekovi za snižavanje masnoće u krvi);
- ako imate peptički ulkus/ krvarenje u želucu ili crijevu, ili ste ranije imali krvarenje u želucu ili crijevu, ulceracije ili perforacije;
- ako imate kronične probavne smetnje (npr. lošu probavu, žgaravicu);
- ako imate ili ste ranije imali krvarenje u želucu ili crijevu ili perforaciju, zbog korištenja nesteroidnih protuupalnih lijekova (NSAIL-a) za bol;
- ako imate kroničnu upalnu bolest crijeva (Crohnovu bolest ili ulcerozni kolitis);
- ako imate ozbiljno zatajivanje srca, umjerene ili ozbiljne poteškoće s bubrezima ili ozbiljne poteškoće s jetrom;
- ako imate poremećaj praćen krvarenjem ili poremećaj zgrušavanja krvi;
- ako ste jako dehidrirani (izgubili ste mnogo tjelesne tekućine) zbog povraćanja, proljeva ili nedostatnog unosa tekućine;
- ako ste u trećem tromjesječju trudnoće ili dojite.

Upozorenja i mjere opreza

Obratite se Vašem liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri prije nego primijenite Dexomen:

- ako ste ranije imali kroničnu upalnu bolest crijeva (ulcerozni kolitis, Crohnovu bolest);
- ako imate ili ste ranije imali neke druge probleme sa želucem ili crijevima;
- ako uzimate druge lijekove koji povećavaju rizik od peptičkog ulkusa ili krvarenja, npr. oralne steroide, neke antidepresive (iz skupine SSRI, tj. selektivne inhibitore ponovne pohrane serotonina), lijekove koji sprječavaju zgrušavanje krvi, poput acetilsalicilatne kiseline ili antikoagulanse, poput varfarina. U tim se slučajevima, prije primjene Dexomena posavjetujte s Vašim liječnikom: on/ona će možda preporučiti dodatni lijek za zaštitu želuca (npr. misoprostol ili lijekove koji sprječavaju stvaranje želučane kiseline);
- ako imate srčanih problema, ako ste ranije imali moždani udar ili mislite da u Vas postoji rizik od tih stanja (primjerice, ako imate visok krvni tlak, šećernu bolest, povišen kolesterol ili ste pušač), posavjetujte se s Vašim liječnikom ili ljekarnikom o načinu liječenja. Lijekovi poput Dexomena mogu biti povezani s malo povećanim rizikom od srčanog udara (infarkta miokarda) ili moždanog udara. Svaki je rizik vjerojatniji kod visokih doza i produljenog liječenja. Nemojte prijeći preporučenu dozu ili trajanje liječenja;
- ako ste starija osoba, vjerojatnija je mogućnost pojave nuspojave (vidjeti dio 4.). Ako se pojave bilo kakve nuspojave, odmah se posavjetujte s Vašim liječnikom;
- ako imate alergiju ili ako ste ranije imali alergijske smetnje;
- ako imate ili ste ranije imali probleme s bubrežima, jetrom ili srcem (povišeni krvni tlak i/ili zatajenje srca), te sa zadržavanjem tekućine;
- ako uzimate diuretike ili ako imate smanjenu količinu tekućine u tijelu i smanjen volumen krvi zbog prevelikog gubitka tekućine (npr. kod pretjerana mokrenja, proljeva ili povraćanja);
- ako ste žena i imate problema s plodnošću (Dexomen može smanjiti plodnost te ga stoga ne biste smjeli uzimati ako planirate trudnoću ili obavljate pretrage za ispitivanje plodnosti);
- ako ste u prvom ili drugom tromjesječju trudnoće;
- ako imate poremećaje stvaranja krvi i krvnih stanica;
- ako imate sistemski eritemski lupus ili miješanu bolest vezivnog tkiva (poremećaje imunološkog sustava koji zahvaćaju vezivno tkivo);
- ako imate infekciju- vidjeti dio „Infekcije“ u nastavku;
- ako bolujete od astme u kombinaciji s kroničnim rinitisom, kroničnim sinusitisom i/ili nosnom polipozom jer imate viši rizik od alergije na acetilsalicilatnu kiselinu i/ili NSAID-e u odnosu na ostalu populaciju. Primjena ovog lijeka može uzrokovati napade astme ili bronhospazam, osobito kod bolesnika koji su alergični na acetilsalicilatnu kiselinu ili NSAID-e.

Infekcije

Deksketoprofen može prikriti znakove infekcija kao što su vrućica i bol. Stoga je moguće da ovaj lijek može odgoditi odgovarajuće liječenje infekcije, što može dovesti do povećanog rizika od komplikacija. To je opaženo kod upale pluća uzrokovane bakterijama i bakterijskih kožnih infekcija povezanih s vodenim kozicama. Ako uzimate ovaj lijek dok imate infekciju, a simptomi infekcije ustraju ili se pogoršaju, odmah se obratite liječniku.

Djeca i adolescenti

Dexomen nije ispitivan u djece i adolescenata. Stoga sigurnost i djelotvornost nisu ustanovljene i lijek se ne smije primjenjivati u djece i adolescenata.

Drugi lijekovi i Dexomen

Obavijestite svog liječnika ili ljekarnika ako uzimate, nedavno ste uzeli ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove, uključujući i one koje ste nabavili bez recepta. Neki lijekovi se ne smiju uzimati istodobno, a nekim lijekovima se doze možda trebaju prilagoditi kada se uzimaju istodobno.

Uvijek obavijestite svog liječnika, stomatologa ili ljekarnika ako uz Dexomen uzimate iliimate neki od sljedećih lijekova:

Kombinacije koje se ne preporučuju:

- acetilsalicilatna kiselina, kortikosteroidi ili drugi protuupalni lijekovi
- varfarin, heparin ili drugi lijekovi koji se koriste za sprječavanje stvaranja krvnih ugrušaka
- litij, koji se koristi za liječenje određenih poremećaja raspoloženja
- metotreksat (lijek za rak ili imunosupresiv) korišten u visokim dozama od 15 mg/tjedan

- hidantoini i fenitoin, koji se koriste za epilepsiju
- sulfametoksazol, koji se koristi za bakterijske infekcije.

Kombinacije uz koje su potrebne mjere opreza:

- ACE inhibitori, diuretici i antagonisti angiotenzina II, koji se koriste za visoki krvni tlak i probleme sa srcem
- pentoksifilin i okspentifilin, koji se koriste za liječenje kroničnih venskih ulkusa
- zidovudin, koji se koristi za liječenje virusnih infekcija
- aminoglikozidni antibiotici, koji se koriste za liječenje bakterijskih infekcija
- klorpropamid i glibenklamid, koji se koriste za liječenje šećerne bolesti
- metotreksat korišten u niskim dozama, niže od 15 mg/tjedan.

Kombinacije koje treba pažljivo razmotriti:

- antibiotici iz skupine kinolona (npr. ciprofloksacin, levofloksacin), koji se koriste za liječenje bakterijskih infekcija
- ciklosporin ili takrolimus, koji se koriste za liječenje bolesti imunološkog sustava i uzimaju u slučaju transplantacije organa
- streptokinaza i drugi trombolitički ili fibrinolitički lijekovi, tj. oni lijekovi koji se koriste za otapanje krvnih ugrušaka
- probenecid, koji se koristi kod gihta
- digoksin, koji se koristi za liječenje kroničnog zatajenja srca
- mifepriston, koji se koristi kao abortiv (za prekid trudnoće)
- antidepresivi iz skupine selektivnih inhibitora ponovne pohrane serotonina (SSRI)
- antitrombocitni lijekovi koji se koriste za smanjenje agregacije trombocita i protiv stvaranja krvnih ugrušaka
- beta blokatori, koji se koriste za visoki krvni tlak i probleme sa srcem
- tenofovir, deferasiroks, pemetreksed.

U slučaju bilo kakvih nejasnoća u vezi s primjenom drugih lijekova s Dexomenom, obratite se Vašem liječniku ili ljekarniku.

Trudnoća, dojenje i plodnost

Ako ste trudni ili dojite, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate imati dijete, obratite se svom liječniku za savjet prije nego uzmete ovaj lijek.

Nemojte uzimati Dexomen za vrijeme trećeg tromjesječja trudnoće ili tijekom dojenja. Može uzrokovati tegobe bubrega i srca Vašeg nerođenog djeteta. Može utjecati na Vašu i djetetovu sklonost krvarenju i uzrokovati kašnjenje ili produljenje trudnova.

Dexomen ne smijete uzimati tijekom prvih 6 mjeseci trudnoće osim ako nije apsolutno nužno i ako Vam to nije savjetovao Vaš liječnik. Ako Vam je u tom razdoblju potrebno liječenje ili tijekom razdoblja kada pokušavate ostati trudni, potrebno je primijeniti najnižu dozu tijekom najkraćeg mogućeg razdoblja. Od 20. tjedna trudnoće Dexomen može uzrokovati tegobe bubrega kod Vašeg nerođenog djeteta ako se uzima dulje od nekoliko dana, što može izazvati niske amnionske tekućine koja okružuje bebu (oligohidramniji) ili sužavanje krvne žile u srcu djeteta (arterijski vod). Ako Vam je potrebno liječenje dulje od nekoliko dana, Vaš liječnik može preporučiti dodatno praćenje.

Ne preporučuje se primjena Dexomena ženama koje pokušavaju zatrudnjeti ili koje prolaze pretrage zbog neplodnosti.

Vezano na moguće učinke na plodnost žena, pogledajte i dio 2. „Upozorenja i mjere opreza“.

Upravljanje vozilima i strojevima

Dexomen može blago utjecati na Vašu sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima, zbog mogućih nuspojava poput omaglice, pospanosti ili zamagljenog vida. Ako primijetite takve nuspojave, nemojte upravljati vozilima ili strojevima sve dok se simptomi ne povuku. Obratite se Vašem liječniku za savjet.

Dexomen sadrži etanol i natrij

Ovaj lijek sadrži do 200 mg alkohola (etanola) u jednoj ampuli od 2 ml, što odgovara 3 mg/kg/doza (10% w/v). Količina u jednoj ampuli (2 ml) ovog lijeka odgovara 5 ml piva ili 2 ml vina. Mala količina alkohola prisutna u ovom lijeku neće imati nikakav zamjetan učinak.

Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol (23 mg) natrija po dozi, tj. zanemarive količine natrija.

3. Kako uzimati Dexomen

Uvijek uzmite ovaj lijek točno onako kako Vam je rekao liječnik ili ljekarnik. Provjerite s liječnikom ili ljekarnikom ako niste sigurni.

Najnižu učinkovitu dozu potrebno je primjenjivati tijekom najkraćeg razdoblja potrebnog za ublažavanje simptoma. Ako imate infekciju, odmah se obratite liječniku ako simptomi (kao što su vrućica i bol) ustraju ili se pogoršaju (vidjeti dio 2.).

Liječnik će Vam reći koja doza Dexomena je potrebna, ovisno o vrsti, težini i trajanju Vaših simptoma. Preporučena doza je obično 1 ampula (50 mg) Dexomena svakih 8 do 12 sati. Ako je potrebno, injekcija se može ponoviti nakon samo 6 sati. Ni u kojem slučaju ne smijete prijeći ukupnu dnevnu dozu od 150 mg Dexomena (3 ampule).

Lijek u obliku injekcija treba primjenjivati samo u akutnom periodu (t.j. ne dulje od dva dana). Prijeđite na peroralnu primjenu lijekova protiv bolova čim je to moguće.

Starije osobe s oštećenom funkcijom bubrega i problemima s bubrezima ili jetrom ne smiju prijeći ukupnu dnevnu dozu od 50 mg Dexomena (1 ampula).

Način primjene

Dexomen se može primijeniti intramuskularnim ili intravenskim putem (tehničke pojedinosti za intravensku injekciju navedene su u dijelu 7).

Kada se Dexomen daje intramuskularno, otopinu treba injektirati odmah nakon uzimanja iz obojane ampule, sporom injekcijom duboko u mišić.

Smije se koristiti samo bistra i bezbojna otopina.

Primjena u djece i adolescenata

Ovaj lijek ne smiju uzimati djeca i adolescenti (mlađi od 18 godina).

Ako uzmete više Dexomen nego što ste trebali

Ako ste uzeli preveliku dozu ovog lijeka, odmah se obratite Vašem liječniku ili ljekarniku ili otidite u hitnu službu najbliže bolnice. Svakako ponesite sa sobom pakiranje lijeka ili ovu uputu o lijeku.

Ako ste zaboravili uzeti Dexomen

Nemojte uzeti dvostruku dozu kako biste nadoknadili zaboravljenu dozu. Sljedeću redovitu dozu uzmite u vrijeme kad trebate uzeti sljedeću dozu (prema dijelu 3 „Kako uzimati Dexomen”).

U slučaju bilo kakvih pitanja u vezi s primjenom ovog lijeka, obratite se liječniku ili ljekarniku.

4. Moguće nuspojave

Kao i svi lijekovi, ovaj lijek može uzrokovati nuspojave, iako se one neće javiti kod svakoga. Moguće nuspojave navedene su u nastavku, prema vjerojatnosti kojom se javljaju.

Odmah prestanite uzimati Dexomen, obavijestite Vašeg liječnika ili otidite u najbližu bolnicu ako primijetite sljedeće nuspojave:

- astmatski napad, otok lica, usnica i ždrijela, što otežava gutanje i disanje, zviždanje u plućima kod disanja ili osjećaj stezanja u prsima, svrbež i osip. Ove nuspojave mogu biti simptomi teške alergijske reakcije.

- bilo kakve lezije (mjehurići, ljuštenje, krvarenje) na sluznicama (primjerice u usnoj šupljini) ili koži sa ili bez osipa koji svrbi. Istovremeno se mogu pojaviti simptomi nalik gripi.
- povraćanje krvi, jaka bol u trbuhu, tamna katranasta stolica

Odmah recite Vašem liječniku ako na početku liječenja primijetite bilo kakve nuspojave povezane sa želucem ili crijevima (npr. bolovi u želucu, žgaravica ili krvarenje), ako ste ranije imali bilo kakve nuspojave kao posljedicu dugotrajne primjene protuupalnih lijekova, a osobito ako ste starija osoba.

Lijekovi poput Dexomena mogu biti povezani s malo povećanim rizikom od srčanog udara (infarkta miokarda) ili moždanog udara.

Prijavljene su sljedeće nuspojave:

Često: mogu se javiti u manje od 1 na 10 osoba

- mučnina i/ili povraćanje
- bol na mjestu injekcije, reakcije na mjestu injekcije, npr. upala, modrice ili krvarenje.

Manje često: mogu se javiti u manje od 1 na 100 osoba

- nizak krvni tlak, navale crvenila
- vrućica, umor, bol, osjećaj hladnoće
- zamagljeni vid
- nesanica
- glavobolja, omaglica, pospanost
- anemija
- bol u trbuhu, zatvor, probavni problemi, proljev, suha usta
- osip, dermatitis, svrbež, pojačano znojenje.

Rijetko: mogu se javiti u manje od 1 na 1000 osoba

- peptički ulkus
- visoki krvni tlak, upala površinske vene radi krvnog ugruška (površinski tromboflebitis)
- nesvjestica, abnormalni osjeti
- usporeno disanje
- izolirano preskakanje rada srca (ekstrasistola), ubrzan rad srca
- periferni otoci, tresavica
- osjećaj vrućice i drhtanje
- zvonjava u ušima (tinitus)
- akne, koprivnjača
- menstrualni poremećaji, problemi s prostatom
- ukočenost mišića, ukočenost zglobova, bolovi u leđima
- abnormalni nalazi jetrene funkcije (krvne pretrage)
- povišena ili snižena razina šećera u krvi (hiperglikemija ili hipoglikemija), povišena razina triglicerida u krvi (hipertrigliceridemija), anoreksija
- akutno bubrežno zatajenje, bolovi bubrega, učestalo mokrenje, ketonska tijela u mokraći (ketonurija), bjelančevine u mokraći (proteinurija)
- oštećenje stanica jetre (hepatitis).

Vrlo rijetko: mogu se javiti u manje od 1 na 10 000 osoba

- nedostatak zraka
- upala gušterače (pankreatitis)
- kožne reakcije preosjetljivosti
- preosjetljivost kože na svjetlost
- bubrežno oštećenje
- smanjen broj bijelih krvnih stanica (neutropenija) i krvnih pločica (trombocita) u krvi (trombocitopenija).

Tijekom liječenja nesteroidnim protuupalnim lijekovima zabilježeni su zadržavanje tekućine i oticanje (osobito gležnjeva i nogu), povišeni krvni tlak i zatajenje srca.

Kod bolesnika sa sistemskim eritemskim lupusom ili miješanom bolesti vezivnog tkiva (poremećajima imunološkog sustava koji zahvaćaju vezivno tkivo), protuupalni lijekovi mogu rijetko izazvati vrućicu, glavobolju i ukočenost stražnjeg dijela vrata.

Najčešće zapaženi štetni događaji su gastrointestinalne naravi. Mogu se pojaviti peptički ulkusi, perforacije ili gastrointestinalno krvarenje, ponekad sa smrtnim ishodom, osobito u starijih osoba.

Nakon primjene zabilježeni su mučnina, povraćanje, proljev, vjetrovi, zatvor, loša probava, bol u trbuhu, crna stolica (melena), povraćanje krvi (hematemeza), ulcerozni stomatitis, pogoršanje kolitisa i Chronove bolesti. S manjom učestalošću je zabilježena upala sluznice želuca (gastritis).

Kao i kod drugih NSAID-a, mogu se javiti hematološke reakcije (purpura, aplastična i hemolitička anemija, a rijetko agranulocitoza i medularna hipoplazija).

Odmah obavijestite liječnika ako se tijekom primjene Dexomena pojave ili pogoršaju znaci infekcije.

Prijavljivanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava: [navedenog u Dodatku V.](#)

Prijavljivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

5. Kako čuvati Dexomen

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na kutiji i ampuli iza "EXP". Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Čuvajte ampule u vanjskom pakiranju radi zaštite od svjetlosti.

Nemojte koristiti ovaj lijek ako primijetite da otopina nije bistra i bezbojna nego pokazuje znakove propadanja lijeka (npr. čestice). Dexomen otopina za injekciju/infuziju je samo za jednokratnu primjenu i treba se iskoristiti odmah nakon otvaranja. Neiskorišteni lijek treba ukloniti (vidjeti poglavlje o uklanjanju u nastavku teksta).

Nikada nemojte nikakve lijekove bacati u otpadne vode ili kućni otpad. Pitajte svog ljekarnika kako baciti lijekove koje više ne koristite. Ove će mjere pomoći u očuvanju okoliša.

6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

Što Dexomen sadrži

Djelatna tvar je deksketoprofen (u obliku deksketoprofentrometamola). Svaka ampula sadrži 50 mg deksketoprofena.

Drugi sastojci su alkohol (etanol, vidjeti dio 2 „Dexomen sadrži etanol“), natrijev klorid, natrijev hidroksid i voda za injekcije.

Kako Dexomen izgleda i sadržaj pakiranja

Dexomen je otopina za injekciju/infuziju. Dostupan je u pakiranju s 5 obojanih ampula stakla tipa I, s po 2 ml bistre i bezbojne otopine.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet i proizvođač

Nositelj odobrenja

Berlin-Chemie Menarini Hrvatska d.o.o.
Horvatova 80A
10 020 Zagreb

Proizvođač

A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l.
via Sette Santi 3
50131 Firenca
Italija

ili

Alfasigma S.p.A.
via Enrico Fermi 1
65020 Alanno (Pescara)
Italija

ili

Zambon S.p.A.
via della Chimica, 9
36100 Vicenza
Italija

Način i mjesto izdavanja lijeka

Lijek se izdaje na recept, u ljekarni.

Ova uputa je posljednji put revidirana u kolovozu 2024.

7. Informacije za zdravstvene radnike

Sljedeće informacije namijenjene su samo zdravstvenim radnicima:

Intravenska primjena:

Intravenska infuzija: sadržaj jedne ampule (2 ml) Dexomena treba razrijediti u 30 do 100 ml fiziološke otopine, 5%-tne glukoze ili Ringerove otopine. Razrijeđenu otopinu treba dati u sporij intravenskoj infuziji, u trajanju od 10 do 30 minuta. Otopina uvijek mora biti zaštićena od dnevne svjetlosti.

Intravenski bolus: ako je potrebno, sadržaj ampule (2 ml) Dexomena može se davati sporim intravenskim bolusom, tijekom ne manje od 15 sekundi.

Dexomen je kontraindiciran za spinalnu primjenu (intratekalnu ili epiduralnu), zbog sadržaja etanola.

Upute za rukovanje lijekom:

Kada se Dexomen daje u obliku intravenskog bolusa, otopinu treba injicirati odmah nakon uzimanja iz obojane ampule.

Za primjenu u obliku intravenske infuzije, otopinu treba razrijediti aseptički i zaštititi od dnevne svjetlosti.

Smije se koristiti samo otopina koja je bistra i bezbojna.

Inkompatibilnosti:

Dexomen otopina za injekciju/infuziju ne smije se miješati u malim volumenima (npr. u

štrcaljki) s otopinama dopamina, prometazina, pentazocina, petidina ili hidroksizina, jer će to dovesti do precipitacije otopine.

Razrijeđene otopine za infuziju kao što je navedeno u dijelu „Kompatibilnosti“ ne smiju se miješati s prometazinom ili pentazocinom.

Ovaj lijek se ne smije miješati s drugim lijekovima osim onih koji su navedeni u dijelu „Kompatibilnosti“.

Kompatibilnosti:

Pokazalo se da je Dexomen kompatibilan ako se **miješa u malim volumenima** (na primjer u štrcaljki) s injektabilnim otopinama heparina, lidokaina, morfina i teofilina.

Otopina za injekciju, razrijeđena u skladu s navedenim, je bistra otopina. Dexomen razrijeđen u **volumenu od 100 ml** fiziološke otopine ili otopine glukoze pokazao se kompatibilan sa sljedećim otopinama za injekcije: dopamin, heparin, hidroksizin, lidokain, morfin, petidin i teofilin.

Nije primijećena sorpcija djelatne tvari kada se razrijeđena otopina Dexomena čuva u plastičnim vrećicama ili kada je pribor za primjenu načinjen od etilvinilacetata (EVA), celuloza propionata (CP), polietilena niske gustoće (LDPE) i polivinilklorida (PVC).