

FACHKURZINFORMATION

L-Adrenalin „Fresenius“ spritzfertig 2,0 mg – Ampullen

Qualitative und quantitative Zusammensetzung:

1 Ampulle zu 20 ml enthält 2,0 mg Epinephrin (L-Adrenalin) (Verdünnung: 1:10.000); Sonstige Bestandteile: Enthält 3,54 mg/ml Natrium (siehe Abschnitte 4.4 und 6.1); Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Abschnitt 6.1.

Anwendungsgebiete:

Reanimation bei Herz- und Kreislaufstillstand; anaphylaktischer Schock.

Gegenanzeigen:

Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile; Hypertonie; Hyperthyreose; Phäochromozytom; Engwinkelglaukom; Prostataadenom mit Restharnbildung; paroxysmaler Tachykardie; hochfrequenter absoluter Arrhythmie; schweren Nierenfunktionsstörungen; Koronar- und Herzmuskelerkrankungen; sklerotischen Gefäßveränderungen; Cor pulmonale. Die Anwendung im Rahmen einer Reanimation oder zur Behandlung schwerer anaphylaktischer/anaphylaktoider Reaktionen kann im Einzelfall auch in Gegenwart einer der genannten Gegenanzeigen gerechtfertigt sein. Für Anästhesien im Endstrombereich, insbesondere von Fingern, Zehen, Penis, Ohrmuschel und Nasenspitze darf L-Adrenalin „Fresenius“ spritzfertig 2,0 mg nicht als Zusatz zu Lokalanästhetika angewendet werden.

Pharmakotherapeutische Gruppe:

Kardiostimulanzien, Adrenerge und dopaminerge Mittel.

ATC-Code:

C01CA24.

Liste der sonstigen Bestandteile:

Natriumchlorid; N-Acetyl-L-Cystein; Natrium-EDTA · 2H₂O; Salzsäure 1 M; Wasser für Injektionszwecke.

Rezeptpflicht/Apothekenpflicht:

Rezept- und apothekenpflichtig.

Inhaber der Zulassung:

Fresenius Kabi Austria GmbH, Hafnerstraße 26, 8055 Graz, Österreich.

Stand der Information:

März 2020.

Weitere Angaben zu besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln oder sonstigen Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen sowie Gewöhnungseffekten entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation.