

Prospect: Informații pentru consumator/pacient

Dekenor 50 mg/2 ml soluție injectabilă/perfuzabilă

dexketoprofen

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Dekenor și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Dekenor
3. Cum se utilizează Dekenor
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Dekenor
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Dekenor și pentru ce se utilizează

Dekenor este un medicament analgezic (împotriva durerii) care face parte din grupa medicamentelor antiinflamatoare nesteroidiene (AINS).

Este utilizat pentru tratamentul durerii acute moderată până la severă, în cazul în care administrarea de comprimate nu este potrivită, de exemplu: durere post-operatorie, colică renală (durerea severă de rinichi) și dureri la nivelul părții inferioare a spatelui.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Dekenor

Nu utilizați Dekenor dacă:

- sunteți alergic la dexketoprofen sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6);
- sunteți alergic la acid acetilsalicilic sau la alte medicamente antiinflamatoare nesteroidiene;
- aveți astm bronșic sau ați avut crize de astm bronșic, rinită alergică acută (o perioadă scurtă de inflamare a mucoasei nasului), polipi nazali (excrescențe în interiorul nasului din cauza alergiilor), urticarie (erupție pe piele), angioedem (umflare a feței, ochilor, buzelor sau limbii, sau detresă respiratorie) sau șuierături la nivelul pieptului, după administrarea de acid acetilsalicilic sau de alte medicamente antiinflamatoare nesteroidiene;
- ați suferit reacții fotoalergice sau fototoxice (o formă particulară de înroșire și/sau boli ale pielii expuse la lumina soarelui) în timp ce luați ketoprofen (un medicament antiinflamator nesteroidian) sau fibrati (medicamente utilizate pentru a scădea nivelul de grăsimi din sânge);
- aveți ulcer peptic/sângerări ale stomacului sau intestinului sau ați avut în trecut sângerări ale stomacului sau intestinului, ulceratii sau perforatii;
- aveți probleme digestive cronice (de exemplu, indigestie sau arsuri la stomac/pirozis);
- aveți sau ați avut în trecut sângerări sau perforatii la nivelul stomacului sau intestinului din cauza utilizării anterioare de medicamente antiinflamatoare nesteroidiene (AINS), utilizate cu scop de combatere a durerii;
- aveți o boală intestinală cu inflamație cronică (boala Crohn sau colită ulcerativă);
- aveți insuficiență gravă a inimii, probleme moderate sau grave la nivelul rinichilor sau probleme severe ale ficatului;
- aveți sau ați avut în trecut astm bronșic;

- aveți o tulburare de sângerare sau de coagulare a sângelui;
- aveți deshidratare severă (ați pierdut cantități mari de lichide din organism) din cauza vărsăturilor, diareii sau aportului insuficient de lichide;
- sunteți gravidă în al treilea trimestru de sarcină sau dacă alăptați.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Dekenor adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă:

- ați avut în trecut o boală inflamatorie cronică a intestinului (colită ulcerativă, boala Crohn);
- aveți sau ați avut în trecut alte afecțiuni ale stomacului sau intestinului;
- luați alte medicamente care cresc riscul de ulcer gastrointestinal sau hemoragie, de exemplu, corticosteroizi administrați pe cale orală, unele antidepresive (cele de tip ISRS, adică inhibitori selectivi ai recaptării serotoninei), medicamente care previn formarea de cheaguri de sânge, cum sunt acidul acetilsalicilic, sau anticoagulante ca warfarina. În astfel de cazuri, adresați-vă medicului dumneavoastră înainte de a lua Dekenor - acesta vă poate recomanda să luați un medicament în plus pentru protejarea stomacului dumneavoastră (de exemplu, misoprostol sau medicamente care blochează producerea de acid gastric);
- aveți probleme ale inimii, accident vascular cerebral în trecut sau credeți că ați putea avea risc de apariție a acestor afecțiuni (de exemplu, dacă aveți tensiune arterială mare, diabet zaharat sau colesterol crescut sau dacă sunteți fumător) trebuie să discutați despre tratament cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul. Medicamentele de același tip ca Dekenor se pot asocia cu o creștere mică a riscului de infarct miocardic sau de accident vascular cerebral. Orice risc este mai probabil în cazul dozelor mari și al tratamentului de lungă durată. Nu depășiți doza sau durata recomandată a tratamentului;
- sunteți vârstnic: este mai probabil să aveți reacții adverse (vezi pct. 4). În cazul apariției oricăror dintre acestea, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră;
- aveți alergii sau dacă ați avut probleme alergice în trecut;
- aveți probleme cu rinichii, ficatul sau inima (tensiune arterială mare și/sau insuficiență cardiacă), precum și reținere de lichide sau dacă ați avut astfel de probleme în trecut;
- luați diuretice sau aveți o stare de hidratare foarte scăzută sau un volum mic de sânge din cauza unei pierderi prea mari de lichide (de exemplu, prin urinare excesivă, diaree sau vărsături);
- sunteți o femeie cu probleme de fertilitate (Dekenor vă poate afecta fertilitatea, de aceea, nu trebuie să îl utilizați dacă plănuți să rămâneți gravidă sau dacă efectuați analize privind fertilitatea);
- sunteți în primul sau al doilea trimestru de sarcină;
- aveți o tulburare a formării de sânge și de celule ale sângelui;
- aveți lupus eritematos sistemic sau boală mixtă de țesut conjunctiv (tulburări ale sistemului imunitar care afectează țesutul conjunctiv);
- aveți o infecție, vezi secțiunea „Infecții” de mai jos;;;
- suferiți de astm bronșic asociat cu rinită cronică, sinuzită cronică, și/sau polipi nazali, deoarece sunteți expuși unui risc mai înalt de apariție a alergiei la acid acetilsalicilic și/sau AINS decât restul populației. Administrarea acestui medicament poate cauza crize de astm bronșic sau bronhospasm, în special la pacienții alergici la acid acetilsalicilic sau AINS.

Infecții

Dekenor poate masca semnele unei infecții cum sunt febra sau durerea. Prin urmare, este posibil ca Dekenor să întârzie începerea unui tratament adecvat împotriva infecției și determină un risc crescut de complicații. Acest lucru a fost observat în cazul pneumoniei bacteriene și infecțiilor bacteriene ale pielii asociate varicelei. Adresați-vă imediat unui medic dacă utilizați acest medicament în timp ce prezentați o infecție iar simptomele acesteia persistă sau se înrăutățesc.

În timpul varicelei, este recomandabil să evitați utilizarea acestui medicament.

Copii și adolescenți

Dekenor nu a fost studiat la copii și adolescenți. De aceea, siguranța și eficacitatea nu au fost stabilite și medicamentul nu trebuie utilizat la copii și adolescenți.

Dekenor împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente, inclusiv medicamente obținute fără prescripție medicală.

Există anumite medicamente care nu trebuie luate împreună și altele la care poate fi necesară modificarea dozei în cazul administrării împreună.

Întotdeauna informați-l pe medicul dumneavoastră, pe dentist sau farmacist dacă utilizați sau vi se administrează vreunul dintre următoarele medicamente împreună cu Dekenor.

Asocieri nerecomandate:

- Acid acetilsalicilic (aspirină), corticosteroizi sau alte medicamente antiinflamatoare
- Warfarină, heparină sau alte medicamente pentru prevenirea formării cheagurilor de sânge
- Litiu, utilizat pentru tratamentul anumitor tulburări de dispoziție
- Metotrexat (medicament anticanceros sau imunosupresiv), utilizat în doze mari de 15 mg/săptămână
- Hidantoine și fenitoină, utilizate pentru epilepsie
- Sulfametoxazol, utilizat pentru infecții bacteriene.

Asocieri care necesită precauție:

- Inhibitori ai ECA, diuretice și antagoniști ai receptorilor de angiotensină II, utilizate pentru tensiune arterială mare și afecțiuni ale inimii
- Pentoxifilină și oxpentifilină, utilizate pentru tratarea ulcerelor venoase cronice
- Zidovudină, utilizată pentru tratamentul infecțiilor virale
- Antibiotice aminoglicozidice, utilizate pentru tratamentul infecțiilor bacteriene
- Derivați de sulfoniluree (de exemplu, clorpropamidă și glibenclamidă), utilizate pentru tratamentul diabetului zaharat
- Metotrexat, utilizat în doze mici, mai mici de 15 mg/săptămână.

Asocieri care necesită a fi luate în considerare cu atenție:

- Antibiotice din clasa chinolonei (de exemplu, ciprofloxacină, levofloxacină), utilizate în infecții bacteriene
- Ciclosporină sau tacrolimus, utilizate pentru tratamentul bolilor sistemului imunitar și în transplantul de organe
- Streptokinază și alte medicamente trombolitice sau fibrinolitice, adică medicamente utilizate pentru distrugerea cheagurilor de sânge
- Probenecid, utilizat în gută
- Digoxină, utilizată în tratamentul insuficienței cardiace cronice
- Mifepristonă, medicament utilizat pentru inducerea avortului (pentru întreruperea sarcinii)
- Antidepresive de tip inhibitori selectivi ai recaptării serotoninei (ISRS)
- Medicamente antiplachetare utilizate în reducerea agregării plachetare și împotriva formării de cheaguri de sânge
- Beta-blocante, utilizate pentru tensiune arterială înaltă și probleme cardiace
- Tenofovir, deferasirox, pemetrexed.

Dacă aveți orice nelămuriri în utilizarea altor medicamente împreună cu Dekenor, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Nu utilizați Dekenor în timpul ultimelor trei luni de sarcină sau dacă alăptați. Adresați-vă medicului dumneavoastră pentru recomandări. Poate provoca probleme ale rinichilor și inimii copilului dumneavoastră nenăscut. Poate afecta tendința dumneavoastră și a copilului dumneavoastră de a sângera și poate determina travaliul să fie mai târziu sau mai lung decât se aștepta.

Dacă sunteți gravidă, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament, deoarece este posibil ca Dekenor să nu fie potrivit pentru dumneavoastră.

Utilizarea Dekenor trebuie evitată de femeile care planifică o sarcină sau sunt gravide. Tratamentul în orice moment al sarcinii trebuie efectuat numai la recomandarea unui medic.

Dacă este luat pentru mai mult de câteva zile, începând cu 20 de săptămâni de sarcină, Dekenor poate provoca probleme renale la copilul nenăscut, care pot duce la niveluri scăzute de lichid amniotic care înconjoară copilul (oligohidramnios) sau îngustarea unui vas de sânge (ductul arterial) în inima bebelușului. Dacă aveți nevoie de tratament pentru mai mult de câteva zile, medicul dumneavoastră vă poate recomanda o monitorizare suplimentară.

Nu se recomandă utilizarea Dekenor în timpul încercărilor de concepție sau în timpul investigațiilor de infertilitate.

Referitor la efectele potențiale asupra fertilității feminine, vezi de asemenea, pct. 2 *Atenționări și precauții*.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Dekenor poate să vă afecteze într-o mică măsură capacitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje, din cauza posibilității de a produce amețeli sau somnolență, ca reacții adverse la tratament.

Dacă observați astfel de reacții adverse, nu conduceți vehicule și nu folosiți utilaje, până la dispariția simptomelor. Adresați-vă medicului dumneavoastră pentru recomandări.

Dekenor conține alcool etilic și sodiu

Acest medicament conține 12 vol% etanol (alcool), adică până la 200 mg per doză, echivalent cu 5 ml de bere sau cu 2,08 ml de vin per doză. Este nociv pentru persoanele cu alcoolism.

Acest lucru trebuie luat în considerare la femeile gravide sau mamele care alăptează, în cazul copiilor sau categoriilor de pacienți cu risc crescut, cum sunt pacienții cu boli de ficat sau cu epilepsie.

Acest medicament conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per doză, adică poate fi considerat practic “fără sodiu”.

3. Cum se utilizează Dekenor

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Discutați cu medicul dumneavoastră sau farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Cea mai mică doză eficientă trebuie utilizată pentru cea mai scurtă durată necesară pentru ameliorarea simptomelor. Dacă aveți o infecție, consultați fără întârziere un medic dacă simptomele (cum ar fi febră și durere) persistă sau se agravează (vezi pct. 2).

Medicul dumneavoastră vă va spune care este doza de Dekenor de care aveți nevoie, în funcție de tipul, severitatea și durata simptomelor dumneavoastră. Doza recomandată în general este de 1 fiolă (50 mg) Dekenor la fiecare 8-12 ore. La nevoie, injecția poate fi repetată după numai 6 ore. În orice caz, nu depășiți doza zilnică totală de 150 mg Dekenor (3 fiole).

Utilizați tratamentul injectabil doar în perioada acută (adică nu mai mult de două zile). Când este posibil, treceți la un analgezic administrat pe cale orală.

Vârșnicii cu afectare a funcției rinichilor și pacienții cu probleme la rinichi sau la nivelul ficatului nu trebuie să depășească o doză zilnică totală de 50 mg (1 fiolă).

Mod de administrare:

Dekenor poate fi administrat intramuscular sau pe cale intravenoasă (detaliile tehnice pentru injectarea intravenoasă sunt prezentate în secțiunea destinată profesioniștilor din domeniul sănătății de la finele acestui document).

În cazul utilizării intramusculare a Dekenor, soluția trebuie injectată imediat după extragerea din fiola de culoare brună, prin injecție lentă, intramuscular profund.

Soluția trebuie utilizată doar dacă este limpede și incoloră.

Utilizarea la copii și adolescenți

Acest medicament nu trebuie utilizat la copii și adolescenți (cu vârsta sub 18 ani).

Dacă utilizați mai mult Dekenor decât trebuie

Dacă sunteți îngrijorat că posibil vi s-a administrat prea mult Dekenor, spuneți-i imediat medicului dumneavoastră asistentei medicale.

Dacă ați omis o doză de Dekenor

Deoarece acest medicament vi se va administra sub supraveghere atentă, este foarte puțin probabil să omiteți o doză. Dacă credeți că vi s-a omis o doză de medicament, spuneți-i imediat medicului sau asistentei medicale.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Reacțiile adverse sunt enumerate mai jos în conformitate cu frecvența posibilă cu care apar:

Reacții adverse frecvente: pot afecta mai puțin de 1 din 10 persoane

Greață și/sau vărsături, durere la locul de injectare, reacții la locul de injectare, de exemplu, umflare, vânătăi sau hemoragie.

Reacții adverse mai puțin frecvente: pot afecta mai puțin de 1 din 100 persoane

Vărsături cu sânge, tensiune arterială mică, febră, vedere încețoșată, amețeli, somnolență, tulburări de somn, dureri de cap, anemie, durere abdominală, constipație, probleme digestive, diaree, uscăciune a gurii, înroșire a feței, erupție pe piele, dermatită, mâncărimi, transpirație abundentă, oboseală, durere, senzație de rece.

Reacții adverse rare: pot afecta mai puțin de 1 din 1000 persoane

Ulcer peptic, ulcer hemoragic sau perforat, tensiune arterială mare, leșin, respirație prea lentă, inflamație a unei vene superficiale ca urmare a unui cheag de sânge (tromboflebită superficială), tulburări ale ritmului bătăilor inimii (extrasistole), ritm rapid al bătăilor inimii, edem periferic, edem laringian, senzații anormale, senzație de febră și frisoane, țuit în urechi (tinitus), urticarie, colorare în galben a pielii și albului ochilor (icter), acnee, durere de spate, durere renală, urinare frecventă, tulburări menstruale, probleme prostatice, rigiditate musculară, rigiditate articulară, crampe musculare, valori anormale ale testelor care investighează funcția ficatului (teste de sânge), creștere a concentrațiilor de zahăr în sânge (hiperglicemie), scădere a concentrațiilor de zahăr în sânge (hipoglicemie), creștere a concentrației de grăsimi numite trigliceride în sânge (hipertrigliceridemie), corpi cetonicici în urină (cetonurie), proteine în urină (proteinurie), leziuni ale celulelor ficatului (hepatită), insuficiență renală acută.

Reacții adverse foarte rare: pot afecta mai puțin de 1 din 10000 persoane

Reacție anafilactică (reacție de hipersensibilitate care poate duce și la colaps), ulceratie a pielii, gurii, ochilor și zonelor genitale (sindromul Stevens-Johnson și sindromul Lyell), umflare a feței sau umflare a buzelor și gâtului (angioedem), dificultăți la respirație din cauza contracției mușchilor din jurul căilor respiratorii (bronhospasm), senzație de lipsă de aer, pancreatită, reacții de sensibilitate a pielii și hipersensibilitate a pielii la lumină, afectare renală, număr scăzut de globule albe în sânge (neutropenie), scădere a numărului de trombocite (trombocitopenie).

Informați-l imediat pe medicul dumneavoastră dacă observați vreo reacție adversă gastrică/intestinală la începerea tratamentului (de exemplu, durere de stomac, arsuri la stomac sau hemoragie), dacă ați avut anterior vreo reacție adversă din cauza utilizării pe termen lung a medicamentelor antiinflamatoare și mai ales dacă sunteți vârstnic.

Întrerupeți utilizarea Dekenor imediat ce observați apariția unei erupții pe piele sau oricărei leziuni a mucoaselor (de exemplu, suprafețele din interiorul gurii) sau a oricărui semn de alergie.

În timpul tratamentului cu medicamente antiinflamatoare nesteroidiene au fost raportate retenția de lichide și umflarea (îndeosebi la nivelul gleznelor și picioarelor), creșterea tensiunii arteriale și insuficiență cardiacă.

Medicamentele ca Dekenor se pot asocia cu o creștere mică a riscului de infarct miocardic sau de accident vascular cerebral.

La pacienții cu lupus eritematos sistemic sau boală mixtă de țesut conjunctiv (tulburări ale sistemului imunitar care afectează țesutul conjunctiv), medicamentele antiinflamatoare pot provoca rareori febră, durere de cap și rigiditate a cefei.

Cele mai frecvente manifestări adverse observate sunt de natură gastrointestinală. Pot apărea ulcer peptic, perforație sau sângerare gastrointestinală, uneori fatale, în special la vârstnici. După administrare au fost raportate greață, vărsături, diaree, flatulență, constipație, dispepsie, dureri abdominale, melenă, hematemeză, stomatită ulceroasă, agravarea colitei și bolii Crohn. Mai puțin frecvent a fost observată inflamația mucoasei stomacului (gastrită).

La fel ca în cazul altor AINS, pot apărea reacții hematologice (purpură, anemie aplastică și hemolitică și rareori agranulocitoză și hipoplazie medulară).

Informați-l imediat pe medicul dumneavoastră în cazul apariției sau agravării semnelor de infecție în timpul tratamentului cu Dekenor.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Dekenor

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină.
Acest medicament nu necesită condiții speciale de temperatură de păstrare.

După diluarea în conformitate cu instrucțiunile furnizate în secțiunea destinată profesioniștilor din domeniul sănătății de la finele acestui document, soluția diluată, dacă este protejată corespunzător de lumina naturală, este stabilă din punct de vedere chimic timp de 24 de ore, dacă se păstrează la 25 °C.

Din punct de vedere microbiologic, cu excepția cazului în care metoda de diluare exclude riscul de contaminare microbiană, medicamentul trebuie utilizat imediat. Dacă nu este utilizat imediat, timpul și condițiile de păstrare în cursul utilizării sunt responsabilitatea utilizatorului.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Dekenor

- Substanța activă este dexketoprofen. Fiecare fiolă a 2 ml de soluție injectabilă/perfuzabilă conține dexketoprofen 50 mg (sub formă de dexketoprofen trometamol).
- Celelalte componente (excipienți) sunt: clorură de sodiu, etanol (alcool etilic 96%), hidroxid de sodiu (pentru ajustarea pH-ului) și apă pentru preparate injectabile. Vezi pct. 2 *Dekenor conține alcool etilic și sodiu.*

Cum arată Dekenor și conținutul ambalajului

Dekenor soluție injectabilă/perfuzabilă este o soluție limpede, incoloră, practic fără particule vizibile (pH: 7,0-8,0).

Dekenor este disponibil în cutii cu 5 fiole a câte 2 ml soluție injectabilă/perfuzabilă.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

Acest prospect a fost revizuit în Iunie 2023

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>

Următoarele informații sunt destinate numai profesioniștilor din domeniul sănătății

Dekenor 50 mg/2 ml soluție injectabilă/perfuzabilă
dexketoprofen

Administrare intravenoasă:

Perfuzie intravenoasă: conținutul unei fiole (2 ml) de Dekenor trebuie diluat într-un volum de 30-100 ml ser fiziologic, soluție de glucoză 5% sau soluție Ringer lactat. Soluția diluată trebuie administrată sub forma unei perfuzii intravenoase lente, cu durată între 10 și 30 de minute. Soluția trebuie ferită întotdeauna de lumina naturală.

Bolus intravenos: dacă este necesar, conținutul unei fiole (2 ml) de Dekenor poate fi administrat sub forma unui bolus intravenos lent, cu durată de minim 15 secunde.

Dekenor este contraindicat pentru administrare neuraxială (intratecală sau epidurală) din cauza conținutului de etanol.

Instrucțiuni privind manipularea produsului:

În cazul administrării Dekenor sub formă de bolus intravenos, soluția trebuie injectată imediat după extragerea din fiolă.

Pentru administrarea sub formă de perfuzie intravenoasă, soluția trebuie diluată în condiții aseptice și ferită de lumina naturală.

Trebuie utilizată doar soluția limpede și incoloră.

Compatibilități:

Dekenor este compatibil în cazul **amestecării în volume mici** (de exemplu, în seringă) cu soluții injectabile de heparină, lidocaină, morfină și teofilină.

Soluția injectabilă diluată conform indicațiilor este o soluție limpede.

Dekenor, diluat **într-un volum de 100 ml** ser fiziologic sau soluție de glucoză, este compatibil cu următoarele soluții injectabile: dopamină, heparină, hidroxizină, lidocaină, morfină, petidină și teofilină.

Nu s-a înregistrat adsorbția substanței active în cazul păstrării soluțiilor diluate de Dekenor în pungi din plastic sau în dispozitive de administrare fabricate din etilvinilacetat (EVA), propionat de celuloză (CP), polietilenă de joasă densitate (PEJD) și policlorură de vinil (PVC).