

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ: ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΓΙΑ ΤΟΝ ΧΡΗΣΤΗ

GASTROGRAFIN®

Γαστρεντερικό διάλυμα (66% + 10%)

Διατριζοϊκή μεγλουμίνη + Διατριζοϊκό νάτριο

Διαβάστε προσεκτικά ολόκληρο το φύλλο οδηγιών χρήσης προτού αρχίσετε να χρησιμοποιείτε αυτό το φάρμακο.

- Φυλάξτε αυτό το φύλλο οδηγιών χρήσης. Ίσως χρειαστεί να το διαβάσετε ξανά.
- Εάν έχετε περαιτέρω απορίες, ρωτήστε το γιατρό σας ή το φαρμακοποιό σας.
- Η συνταγή για αυτό το φάρμακο χορηγήθηκε για σας. Δεν πρέπει να δώσετε το φάρμακο σε άλλους. Μπορεί να τους προκαλέσει βλάβη, ακόμα και όταν τα συμπτώματά τους είναι ίδια με τα δικά σας.
- Εάν κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια γίνεται σοβαρή ή αν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών, παρακαλείσθε να ενημερώσετε το γιατρό ή το φαρμακοποιό σας.

Το παρόν φύλλο οδηγιών περιέχει:

1. Τι είναι το Gastrografin® και ποια είναι η χρήση του
2. Τι πρέπει να γνωρίζετε προτού χρησιμοποιήσετε το Gastrografin®
3. Πώς να χρησιμοποιήσετε το Gastrografin®
4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες
5. Πώς να φυλάσσετε το Gastrografin®
6. Λοιπές πληροφορίες

1. ΤΙ ΕΙΝΑΙ ΤΟ GASTROGRAFIN® ΚΑΙ ΠΟΙΑ ΕΙΝΑΙ Η ΧΡΗΣΗ ΤΟΥ

Αυτό το προϊόν χορηγείται σαν ένα πόσιμο διάλυμα ή για χρήση υποκλυσμού. Το Gastrografin® είναι ένα σκιαγραφικό μέσο, το οποίο περιέχει ιώδιο, και χρησιμοποιείται για εξέταση με ακτινοβολία Χ, συμπεριλαμβανόμενης της ηλεκτρονικής τομογραφίας του πεπτικού συστήματος.

Βοηθάει στην απεικόνιση αποφράξεων, διαρροών, διαστολών, ξένων σωμάτων, όγκων, κ.α. Το Gastrografin® συνήθως χρησιμοποιείται όταν δεν μπορεί να γίνει η από του στόματος χρήση ή υποκλυσμός με βάριο. Ωστόσο, μπορεί να συνδυαστεί με βάριο για τη βελτίωση της απεικόνισης με ακτινοβολία Χ. Επίσης το Gastrografin® μπορεί να χρησιμοποιηθεί για τη θεραπεία συγκεκριμένου τύπου απόφραξης του εντέρου στα νεογέννητα (ειλεού εκ μηκωνίου).

Η ακτινοβολία Χ, όπως τα ραδιοκύματα, μπορεί να περάσει μέσα από αντικείμενα και να παράγει μια «εικόνα». Όταν κάνετε μια ακτινογραφία, η δέσμη ακτίνων Χ περνά μέσα από το σώμα σας όπου απορροφάται σε διαφορετικό βαθμό από τους διάφορους ιστούς, όπως τα οστά, τους μύες και τα όργανα, σχηματίζοντας από την άλλη πλευρά ένα πρότυπο φωτός και σκιάς πάνω στο φιλμ. Το Gastrografin® συμβάλλει ώστε η εικόνα αυτή να είναι σαφέστερη και διευκολύνει τον ακτινολόγο να διακρίνει τον εντερικό σωλήνα πιο καθαρά.

Το φάρμακο αυτό είναι μόνο για διαγνωστικούς σκοπούς.

2. ΤΙ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΓΝΩΡΙΖΕΤΕ ΠΡΟΤΟΥ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΕΤΕ ΤΟ GASTROGRAFIN®

Μη χρησιμοποιήσετε το Gastrografin® αδιάλυτο

- εάν έχετε χαμηλό όγκο πλάσματος στο αίμα (για παράδειγμα, χαμηλά επίπεδα ύδατος στο σώμα ή υγρών από σοβαρή διάρροια, έμετο, ή όπως συμβαίνει στα νεογέννητα, βρέφη και παιδιά), λόγω του ότι ο χαμηλός όγκος πλάσματος του αίματος μπορεί να γίνει ιδιαίτερα επικίνδυνος.

- εάν υπάρχει η πιθανότητα το Gastrografin® να πέρασε τυχαία στο αναπνευστικό σας σύστημα, λόγω του ότι μπορεί να προκληθούν σοβαρές αναπνευστικές επιπλοκές, ακόμη και με θανατηφόρο αποτέλεσμα.

Προσέξτε ιδιαίτερα με το Gastrografin®

- εάν είστε αλλεργικός (υπερευαίσθητος) στο Gastrografin® ή στο ιώδιο ή σε κάποιο από τα άλλα συστατικά του Gastrografin® (βλ. παράγραφο 6 «Λοιπές Πληροφορίες»)
- εάν είχατε προηγούμενες αντιδράσεις σε ιωδιούχα σκιαγραφικά μέσα
- εάν πάσχετε ή έχετε πάθει κάποια αλλεργία (π.χ. πυρετός εκ χόρτου, εξάνθημα) ή άσθμα
- εάν έχετε ή υπάρχει η υποψία υπερδραστηριότητας του θυρεοειδούς αδένα ή βρογχοκήλη
- εάν έχετε κάποια ασθένεια της καρδιάς ή των αιμοφόρων αγγείων
- εάν έχετε πολύ κακή κατάσταση υγείας

Ενημερώστε το γιατρό σας εάν κάποιο από τα παραπάνω αφορά εσάς πριν λάβετε το Gastrografin®. Ο γιατρός σας θα αποφασίσει εάν η προτεινόμενη εξέταση είναι εφικτή ή όχι.

Το Gastrografin® μπορεί να επηρεάσει τον τρόπο που λειτουργεί ο θυρεοειδής σας για αρκετές εβδομάδες μετά τη λήψη του. Εάν πρόκειται να πραγματοποιήσετε κάποια εξέταση ιωδίου για τη νόσο του θυρεοειδή, ενημερώστε τον γιατρό σας ή το προσωπικό του εργαστηρίου ότι λάβατε πρόσφατα Gastrografin®.

Με τη χρήση του Gastrografin® μπορεί να συμβούν αλλεργικές αντιδράσεις με εκδηλώσεις στην καρδιά και την αναπνοή ή διαταραχές στο δέρμα. Είναι πιθανές σοβαρές αντιδράσεις. Μπορεί να συμβούν καθυστερημένες αντιδράσεις (μετά από ώρες ή ημέρες) (βλ. παράγραφο 4 «Πιθανές Ανεπιθύμητες Ενέργειες»).

Λήψη άλλων φαρμάκων

Ενημερώστε το γιατρό σας εάν λαμβάνετε ή έχετε λάβει πρόσφατα άλλα φάρμακα, συμπεριλαμβανομένων φαρμάκων που λαμβάνονται χωρίς ιατρική συνταγή.

Αυτά περιλαμβάνουν ιδιαίτερα:

- β-αναστολείς (φάρμακα που χρησιμοποιούνται για τη θεραπεία της καρδιακής ή αρτηριακής πίεσης), επειδή μπορούν να επιδεινώσουν τις ανεπιθύμητες ενέργειες
- ιντερλευκίνη, επειδή υπάρχει μεγαλύτερη πιθανότητα εμφάνισης καθυστερημένων αντιδράσεων (π.χ. πυρετός που μοιάζει με αυτόν της γρίπης, πόνος στις αρθρώσεις και κνησμός (φαγούρα))
- ραδιενεργά έκδοχα για το θυρεοειδή αδένα

Ο γιατρός σας θα σας συμβουλέψει.

Η χρήση του Gastrografin® με τροφές και ποτά

Συνιστάται η κένωση του εντέρου πριν από την εξέταση. Ο γιατρός σας θα σας συμβουλέψει σε αυτό. Πριν από την εξέταση το προσωπικό του ακτινολογικού τμήματος θα πρέπει να βεβαιωθεί ότι έχετε πει αρκετά υγρά και οι οποιοσδήποτε ανισορροπίες νερού και αλάτων στο σώμα σας έχουν διορθωθεί.

Κύηση και θηλασμός

Ενημερώστε το γιατρό σας εάν είστε έγκυος ή μπορεί να είστε έγκυος, διότι η χρήση του Gastrografin® θα πρέπει να γίνεται με προσοχή κατά τη διάρκεια της εγκυμοσύνης.

Ενημερώστε το γιατρό σας εάν θηλάζετε ή εάν πρόκειται να θηλάσετε. Εκείνος θα αποφασίσει εάν ο θηλασμός είναι αποδεκτός ή όχι.

Ηλικιωμένοι

Ιδιαίτερα στους ηλικιωμένους ασθενείς πρέπει να εξασφαλίζεται επαρκής ενυδάτωση.

Οδήγηση και χειρισμός μηχανών

Καμία γνωστή

Σημαντικές πληροφορίες σχετικά με ορισμένα συστατικά του Gastrografin®

100 ml γαστρεντερικού διαλύματος περιέχουν 10 g διατριζοϊκού νατρίου και 66 g διατριζοϊκής μεγλουμίνης. Αυτό αντιστοιχεί σε 3,8 mg νατρίου ανά ml και πρέπει να δίνεται με προσοχή σε ασθενείς που έχουν ελεγχόμενη δίαιτα σε νάτριο.

Δεν δίνονται ιδιαίτερες προειδοποιήσεις για τα περιεχόμενα έκδοχα

3. ΠΩΣ ΝΑ ΠΑΡΕΤΕ ΤΟ GASTROGAFIN®

Πάντοτε να παίρνετε το Gastrografin® αυστηρά σύμφωνα με τις οδηγίες του γιατρού σας. Εάν έχετε αμφιβολίες ρωτήστε το γιατρό ή το φαρμακοποιό σας.

Θα λάβετε το Gastrografin® από το στόμα ή ως υποκλυσμό. Η ακριβής δόση του Gastrografin® που είναι σωστή για εσάς θα ρυθμιστεί από το γιατρό σας και θα εξαρτηθεί από την ηλικία σας και τον τύπο εξέτασης της ακτινογραφίας που θα γίνει.

Το Gastrografin® είτε πίνεται ως πόσιμο διάλυμα είτε ως κλύσμα στο ορθό με ελαφρά πίεση. Το Gastrografin® δεν θα πρέπει να χορηγείται ενέσιμα στα αιμοφόρα αγγεία.

Εάν πάρετε μεγαλύτερη δόση από την κανονική

Η υπερδοσολογία δεν είναι πιθανή. Εάν συμβεί κάτι τέτοιο, ο γιατρός σας θα θεραπεύσει τα όποια συμπτώματα ακολουθήσουν. Αυτό μπορεί να περιλαμβάνει αποκατάσταση υγρών και αλάτων μέσω ενδοφλέβιας έγχυσης.

4. ΠΙΘΑΝΕΣ ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Όπως όλα τα φάρμακα, το Gastrografin® μπορεί να προκαλέσει ανεπιθύμητες ενέργειες, ωστόσο αυτές δεν συμβαίνουν σε όλους.

Συνήθως είναι ήπιες έως μέτριες και δεν διαρκούν πολύ. Ωστόσο, έχουν αναφερθεί σοβαρές και επικίνδυνες για τη ζωή αντιδράσεις καθώς και θάνατοι. Εμετός, ναυτία και διάρροια είναι οι πιο συνηθισμένες αναφορές ανεπιθύμητων ενεργειών.

Παρακάτω καταγράφονται πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες ανάλογα με το πόσο συνηθισμένες είναι:

Συνηθισμένες (είναι ανάμεσα σε 1 με 10 για κάθε 100 ασθενείς που είναι πιθανό να τους συμβούν):

- έμετος, αίσθημα ασθένειας (ναυτία), διάρροια

Σπάνιες (είναι σε λιγότερο από 1 για κάθε 1.000 ασθενείς που είναι πιθανό να τους συμβούν):

- αντίδραση που μοιάζει με αλλεργία, συμπεριλαμβανομένης σοβαρής αντίδρασης (σοκ)
- υπερδραστηριότητα του θυρεοειδούς αδένου (υπερθυρεοειδισμός)
- διαταραχές του ισοζυγίου των αλάτων και του ύδατος
- διαταραχές της συνείδησης, κεφαλαλγία, ζάλη
- καρδιακή ανακοπή, γρήγοροι χτύποι καρδιάς (ταχυκαρδία)
- σοκ, χαμηλή πίεση του αίματος
- δυσκολίες στην αναπνοή (δύσπνοια, βρογχόσπασμος), είσοδος φαρμακευτικής αγωγής στην αναπνευστική οδό (αναρρόφηση), ανάπτυξη υγρού στους πνεύμονες ακολουθούμενη από αναρρόφηση (πνευμονικό οίδημα), φλεγμονή των πνευμόνων ακολουθούμενη από αναρρόφηση (πνευμονία από αναρρόφηση)
- ρήξη του εντέρου (διάτρηση των εντέρων), στομαχικός (κοιλιακός) πόνος, εκδορές στο εσωτερικό του στόματος
- σοβαρή αντίδραση του δέρματος με έντονο κοκκίνισμα, ξεφλούδισμα του άνω στρώματος του δέρματος, μεγάλες φλύκταινες (τοξική επιδερμική νεκρόλυσις), εξανθήματα (κνίδωση), εξάνθημα, έντονη φαγούρα (κνησμός), κοκκίνισμα του δέρματος (ερύθημα), οίδημα προσώπου
- πυρετός, εφίδρωση

Όπως και με άλλα σκιαγραφικά μέσα, μπορεί να συμβούν αντιδράσεις που **μοιάζουν με αλλεργία**, συμπεριλαμβανομένων σοβαρών αντιδράσεων (σοκ) που μπορεί να χρειαστεί άμεση ιατρική παρέμβαση. Ήπιο οίδημα στο πρόσωπο, τα χείλη, τη γλώσσα ή τον λάρυγγα, βήχας, φαγούρα, καταρροή μύτης, ππαρμός και εξάνθημα (κνησμούδης τύπος εξανθήματος) μπορεί να είναι τα πρώτα συμπτώματα σε περιστατικά σοβαρών αντιδράσεων.

Καθυστερημένες αντιδράσεις μπορεί να συμβούν ώρες μέχρι μέρες μετά τη χορήγηση του Gastrografin®.

Ενημερώστε το προσωπικό του ακτινολογικού τμήματος αμέσως εάν παρουσιάσετε κάποιο από αυτά τα συμπτώματα ή έχετε δυσκολία στην αναπνοή.

Διαταραχές του στομάχου ή των εντέρων:

Το Gastrografin® μπορεί να αναπτύξει διάρροια, αλλά αυτή σταματάει με την εκκένωση του εντέρου. Μια υπάρχουσα φλεγμονή των εντέρων μπορεί να επιδεινωθεί. Εάν υπάρχει κάποια απόφραξη, μπορεί να παρεμποδίσει τη δίοδο του Gastrografin® και να οδηγήσει σε καταστροφή του εντερικού ιστού.

Αναφορά ανεπιθύμητων ενεργειών

Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Μπορείτε επίσης να αναφέρετε ανεπιθύμητες ενέργειες απευθείας:

Ελλάδα:

Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων

Μεσογείων 284

GR-15562 Χολαργός, Αθήνα

Τηλ: + 30 21 32040380/337

Φαξ: + 30 21 06549585

Ιστότοπος: <http://www.eof.gr>

Κύπρος:

Φαρμακευτικές Υπηρεσίες

Υπουργείο Υγείας

CY-1475 Λευκωσία

Φαξ: + 357 22608649

Ιστότοπος: www.moh.gov.cy/phs

Μέσω της αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών μπορείτε να βοηθήσετε στη συλλογή περισσότερων πληροφοριών σχετικά με την ασφάλεια του παρόντος φαρμάκου.

5. ΠΩΣ ΝΑ ΦΥΛΑΣΣΕΤΕ ΤΟ GASTROGRAFIN®

Το φαρμακευτικό αυτό προϊόν δεν απαιτεί ιδιαίτερες συνθήκες θερμοκρασίας για την φύλαξή του. Να μην εκτίθεται στο φως και τις ακτινοβολίες.

Σε θερμοκρασίες κάτω των +7°C το Gastrografin® έχει την τάση δημιουργίας κρυστάλλων, η οποία όμως είναι αναστρέψιμη με ελαφρό ζέσταμα και ανακίνηση. Η δραστηριότητα και σταθερότητα του σκευάσματος δεν επηρεάζονται από αυτό.

Να φυλάσσεται σε μέρη που δεν το φτάνουν και δεν το βλέπουν παιδιά.

Μα μη χρησιμοποιείτε το Gastrografin® μετά την ημερομηνία λήξης που αναφέρεται στη συσκευασία

Το Gastrografin® που δεν έχει χρησιμοποιηθεί σε ανοιχτούς περιέκτες θα πρέπει να απορρίπτεται μέσα σε 72 ώρες μετά το πρώτο άνοιγμα του περιέκτη.

Το φαρμακευτικό προϊόν δεν πρέπει να αναμειχθεί με άλλα ιδιοσκευάσματα εκτός από εκείνα που αναφέρονται στη δοσολογία.

Τα φάρμακα δεν πρέπει να απορρίπτονται στο νερό της αποχέτευσης ή τα σκουπίδια. Ρωτήστε το φαρμακοποιό σας πως να πετάξετε τα φάρμακα που δε χρειάζονται πια. Αυτά τα μέτρα θα βοηθήσουν στην προστασία του περιβάλλοντος.

6 ΛΟΙΠΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Τι περιέχει το GASTROGRAFIN®

- **Οι δραστικές ουσίες είναι:** δατριζοϊκή μεγλουμίνη, δατριζοϊκό νάτριο
- **Τα άλλα συστατικά είναι** εδετικό δινάτριο, νατριούχος σακχαρίνη, έλαιο γλυκάνισου, πολυσορβικό 80, υδροξείδιο του νατρίου και ενέσιμο ύδωρ.

Εμφάνιση του Gastrografin® και περιεχόμενο της συσκευασίας

Φιάλες με βιδωτό καπάκι των 100ml, χρώματος ανοιχτού καφέ, τύπος γυαλιού III.

Πώμα προστασίας: πολυαιθυλένιο υψηλής πυκνότητας, PE-HD, έγχρωμη, με δίσκο επισφράγισης, πολυαιθυλένιο χαμηλής πυκνότητας, PE-LD, φυσιολογικό.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας και παραγωγός

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας στην Ελλάδα

Κάτοχος ειδικής άδειας κυκλοφορίας στην Κύπρο

Bayer Hellas ABEE

Σωρού 18-20, 15125 Μαρούσι, Αθήνα, Ελλάδα

Τηλ.: 0030 210 6187500

Τοπικός αντιπρόσωπος στην Κύπρο:

Novagem Ltd

Τηλ. 00357 22483858

Παραγωγός

Berlimed SA, Ισπανία

Το παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης εγκρίθηκε για τελευταία φορά στις 11/2021

7. ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΜΟΝΟ ΓΙΑ ΕΠΑΓΓΕΛΜΑΤΙΕΣ ΥΓΕΙΑΣ

Οι παρακάτω ενδείξεις αφορούν μόνο σε ιατρούς και επαγγελματίες υγείας:

Είναι απαραίτητη η φαρμακευτική αγωγή για τη θεραπεία των αντιδράσεων υπερευαισθησίας, καθώς και η προπαρασκευή για τα καθιερωμένα επείγοντα μέτρα.

• Υπερθυρεοειδισμός

Θα πρέπει να λαμβάνεται υπόψη ο έλεγχος της λειτουργίας του θυρεοειδούς πριν από τη χορήγηση του Gastrografin® και/ή προληπτική θεραπεία του θυρεοειδούς σε ασθενείς με γνωστό ή πιθανό υπερθυρεοειδισμό, καθότι τα ιωδιούχα σκιαγραφικά μέσα μπορεί να παρέμβουν στη λειτουργία του θυρεοειδούς, να επιδεινώσουν ή να προτρέψουν σε υπερθυρεοειδισμό και θυρεοειδοτοξική κρίση.

• Θειικό Βάριο

Εάν το Gastrografin® χρησιμοποιηθεί μαζί με παρασκευάσματα θειικού βαρίου, θα πρέπει να δοθεί προσοχή στις αντενδείξεις, τις προειδοποιήσεις και τις πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες που σχετίζονται με τα παρασκευάσματα.

• Γαστρεντερικά

Σε περίπτωση παρατεταμένης επίσχεσης του Gastrografin® στην γαστρεντερική οδό (π.χ. απόφραξη του εντέρου, στάση υγρού), μπορεί να συμβεί καταστροφή των ιστών, αιμορραγία, νέκρωση του εντέρου και διάτρηση του εντέρου.

• Ενυδάτωση

Θα πρέπει να εξακριβώνεται και να διατηρείται επαρκής ενυδάτωση και το ισοζύγιο των ηλεκτρολυτών στους ασθενείς, διότι λόγω της ωσμωτικότητας του Gastrografin® μπορεί να προκληθεί αφυδάτωση και αστάθεια του ισοζυγίου των ηλεκτρολυτών.

• Αλληλεπιδράσεις**- Φάρμακα**

Προηγούμενη θεραπεία (έως πολλές εβδομάδες) με Ιντερλευκίνη-2 έχει συσχετιστεί με αύξηση του κινδύνου καθυστερημένων αντιδράσεων στο Gastrografin®.

- Παρέμβαση με διαγνωστικούς ελέγχους

Η διάγνωση και η θεραπεία των διαταραχών του θυρεοειδούς με ραδιοϊσότοπα μπορεί να παρεμποδίζεται για πολλές εβδομάδες μετά τη χορήγηση των ιωδιούχων σκιαγραφικών μέσων λόγω της μειωμένης λήψης ραδιοϊσοτόπων.

• Προκλινικά δεδομένα ασφάλειας

Μη κλινικά δεδομένα που βασίζονται σε συμβατικές μελέτες συστηματικής τοξικότητας, γονοτοξικότητας, τοξικότητας αναπαραγωγής, τοπική ανεκτικότητα και πιθανή ευαισθητοποίηση επαφής δεν παρουσίασαν ιδιαίτερο κίνδυνο για τους ανθρώπους.

- **Χορήγηση**

Λόγω προσθετικών (αρωματικών ουσιών και παράγοντες υγρασίας), το Gastrografin® δε θα πρέπει να χρησιμοποιείται ενδοαγγειακά.

Λόγω της υψηλής ωσμωτικής πίεσης και τάσης απορρόφησης των εντέρων, το Gastrografin® δε θα πρέπει να χορηγείται σε νεογέννητα, βρέφη και μικρά παιδιά σε δόσεις υψηλότερες από τις συνιστώμενες. Σε νεογέννητα και βρέφη τα σκιαγραφικά μέσα χαμηλής ωσμωσης μπορούν συχνά να χρησιμοποιηθούν με περισσότερη ασφάλεια από ότι το υψηλής ωσμωτικότητας Gastrografin®.

Δοσολογία για από του στόματος χρήση

Η δοσολογία εξαρτάται από τον τύπο της εξέτασης και την ηλικία του ασθενούς.

Ενήλικες και παιδιά ηλικίας από 10 ετών και πάνω:

Απεικόνιση στομάχου: 60ml

Απεικόνιση γαστρεντερικής διάβασης: 100ml το μέγιστο

Σε ηλικιωμένους και σε κακής υγείας ασθενείς συνιστάται αραιώση σε ίσο όγκο νερού.

Παιδιά:

Νεογέννητα, βρέφη και νέα παιδιά: 15-30ml (αραιώση με 3 φορές τον όγκο του σε νερό)

Παιδιά (ηλικίας έως 10 ετών): 15-30ml (μπορεί να αραιωθεί σε διπλάσιο όγκο νερού)

Αξονική Τομογραφία (CT):

0,5-1,5 από περίπου 3% διάλυμα Gastrografin® (30ml Gastrografin® / 1 l νερού)

Δοσολογία για χρήση εκ του ορθού (συμπερ. θεραπεία μη επιπλεγμένου ειλεού εκ μηκωνίου)

Ενήλικες:

Έως 500ml αραιωμένου Gastrografin® (αραιώση με 3 φορές τον όγκο του σε νερό)

Παιδιά:

Παιδιά (ηλικίας μέχρι 5 ετών): μέχρι 500ml αραιωμένο Gastrografin® (αραίωση με 5 φορές τον όγκο του σε νερό)

Παιδιά (ηλικίας πάνω από 5 ετών): μέχρι 500ml αραιωμένο Gastrografin® (αραίωση με 4-5 φορές τον όγκο του σε νερό)

Δοσολογία σε συνδυασμό με θειικό βάριο

Ενήλικες και παιδιά από ηλικίας 10 ετών και πάνω:

Επιπρόσθετα στη συνηθισμένη δόση του θειικού βαρίου: 30ml Gastrografin® Children:

Επιπρόσθετα στη συνηθισμένη δόση του θειικού βαρίου:

Παιδιά (ηλικίας έως 5 ετών) : 2-5ml Gastrografin® σε 100ml εναιώρημα θειικού βαρίου

Παιδιά (ηλικίας από 5-10 ετών): 10ml Gastrografin® σε 100ml εναιώρημα θειικού βαρίου

Εάν είναι απαραίτητο (σε περιπτώσεις πυλωροσπασμού ή πυλωρικής στένωσης), το τμήμα του Gastrografin® στο εναιώρημα μπορεί να αυξηθεί περεταίρω.

• Οδηγίες χρήσης/χειρισμού

Το Gastrografin® που δεν έχει χρησιμοποιηθεί σε ανοιχτούς περιέκτες θα πρέπει να απορρίπτεται μέσα σε 72 ώρες μετά το άνοιγμα του περιέκτη.