



## **Acetilszalicilsav (ASPIRIN ULTRA) tabletta** (500 mg)

**Hatóanyag:** 500 mg acetilszalicilsav bevont tablettánként.

**Gyógyszerforma:** bevont tabletta. Fehér vagy csaknem fehér, kerek, mindkét oldalán domború felületű, 12 mm-es bevont tabletta egyik oldalán „BA 500”, a másik oldalán „Bayer kereszt” jelzéssel.

**Gyógyszercsoport:** fájdalomcsökkentő és lázcsillapító.

**Hatása:** az acetilszalicilsav a fájdalomcsillapító, lázcsillapító és gyulladásgátló hatású, savas nem-szteroid gyulladáscsökkentők csoportjába tartozik. Az acetilszalicilsav a thrombocyta-aggregációt is gátolja.

### **Javallat:**

- igazolt STEMI/NSTE-ACS vagy TTEKG alapján orvos utasítására,
- felnőtteknél fájdalom esetén, ha dinitrogén-oxid (Livopan) és/vagy metamizol-nátrium (Algopyrin) nem adható,
- felnőtteknél magas láz (39°C fölött) esetén, és metamizol-nátrium (Algopyrin) nem adható.

### **Adagolás:**

- igazolt STEMI/NSTE-ACS vagy TTEKG alapján igazolt STEMI/NSTE-ACS esetén a dózisa **150-300 mg** (praktikusan 250 mg – fél tabletta). A tablettát azonnal, a gyorsabb felszívódás érdekében szét kell rágatni. Alkalmazásától eltekinthetünk, ha a beteg rendszeresen szed acetilszalicilsav tablettát és az aznapi adagot már bevette.
- fájdalom és láz esetén **1 tabletta** per os, folyadékkal bevéve (figyelembe véve a beteg által bevett mennyiséget is, a napi maximális adag nem haladhatja meg a 4 db tablettát).

### **Ellenjavallat:**

- acetilszalicilsavval, egyéb szalicilátokkal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység (a legfontosabb nem Aspirin elnevezésű acetilszalicilsav tartalmú készítmények: Astrix, Kalmopyrin, Asasantin, ASA, Aspegic, Alka-Seltzer N, Aspro, Kardegic, Migriv),
- az anamnézisben szalicilátok vagy hasonló hatású hatóanyagok, kiváltképpen nem-szteroid gyulladáscsökkentők alkalmazása esetén kialakult asztma vagy túlérzékenységi reakciók (pl.: csalánkiütés, angiooedema, súlyos rhinitis, shock),
- aktív gyomor- és nyombélfekély,
- vérékenység, akut vérzés,
- súlyos máj-/vesekárosodás,
- a terhesség 6. hónapjának kezdetétől (az amenorrhoea 24. hete után),
- együttadás orális antikoagulánsal:
  - gyulladásgátló dózisban (1 g vagy afeletti egyszeri dózis),
  - olyan betegeknek, akiknek a kórelőzményében gastroduodenalis fekély szerepel fájdalomcsillapító, illetve lázcsillapító dózisban (500 mg vagy afeletti egyszeri dózis),
- együttadás 20 mg/hétnél nagyobb dózisban alkalmazott metotrexáttal 500 mg vagy afeletti egyszeri acetilszalicilsav dózisban,
- 12. életév alatti életkor.

**Figyelmeztetés:** Ha az anamnézis gondos felvétele ellenére az acetilszalicilsav (Aspirin) tabletta adása után allergiás tüneteket észlelünk, annak ellátását haladéktalanul meg kell kezdeni, segélykocsi kérése és/vagy gyorsabban hozzáférhető orvosi segítségről való gondoskodás mellett! Részletesen lásd „*A heveny túlérzékenységi reakció (anaphylaxia) prehospitális ellátása*” c. szabványos eljárásrendben.

**Terhesség:** az amenorrhoea első 24 hetében az acetilszalicilsav nem ajánlott, csak akkor, ha feltétlenül szükséges. Az acetilszalicilsav ellenjavallt 5 hónapon túli terhesség esetén (az amenorrhoea 24. hetén túl). Az acetilszalicilsav átjut az anyatejbe, ezért nem javasolt szoptatás alatt.

**Különleges tárolási előírások:** legfeljebb 30°C -on tárolandó.

**Megjegyzés:** Az Aspirin protect 300 mg-os készítmény várhatóan hamarosan rendszeresítve lesz az OMSZ-nál.

Felhasznált irodalom:

1. <https://ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis/> 2020. 06. 20.