

Citalopram - 1 A Pharma 10/20/30/40 mg Filmtabletten

Wirkstoff: Citalopram 10/20/30/40 mg pro Filmtablette

Allgemeine Informationen zur Arzneiform:

- | | | | |
|--|---|--|--|
| Arzneiform magensaftresistent: | <input type="checkbox"/> ja | <input checked="" type="checkbox"/> nein | <input type="checkbox"/> entfällt |
| Arzneiform retardiert: | <input type="checkbox"/> ja | <input checked="" type="checkbox"/> nein | <input type="checkbox"/> entfällt |
| falls ja, Retardierungsprinzip: _____ | | | |
| Arzneiform teilbar (Bruchkerbe vorhanden): | <input checked="" type="checkbox"/> ja | <input type="checkbox"/> nein | <input type="checkbox"/> entfällt |
| Arzneiform darf gemörsert werden: | <input checked="" type="checkbox"/> ja | <input type="checkbox"/> nein | <input type="checkbox"/> entfällt |
| Kapsel kann geöffnet werden: | <input type="checkbox"/> ja | <input type="checkbox"/> nein | <input checked="" type="checkbox"/> entfällt |
| Arzneiform in Wasser suspendierbar:
(gegebenenfalls nach Zerkleinerung) | <input checked="" type="checkbox"/> ja | <input type="checkbox"/> nein | <input type="checkbox"/> entfällt |
| Suspendierung in anderen Flüssigkeiten möglich | <input type="checkbox"/> ja | <input type="checkbox"/> nein | <input checked="" type="checkbox"/> k.A. |
| Art der Flüssigkeit: _____ | | | |
| Empfohlenes Mindestvolumen Trägerlösung: | <u>10</u> _____ ml | | |
| Spülen der Sonde erforderlich: | <input checked="" type="checkbox"/> ja | <input type="checkbox"/> nein | <input type="checkbox"/> k.A. |
| | <input checked="" type="checkbox"/> vorher | <u>10</u> _____ ml | |
| | <input checked="" type="checkbox"/> nachher | <u>10</u> _____ ml | |

Besondere Hinweise zur Zubereitung der applizierbaren Suspension bzw. Lösung:

Die Filmtablette mörsern und in ca. 10 ml Wasser suspendieren. Die Sonde mit Wasser vorspülen, die Suspension mit Hilfe einer Spritze applizieren. Im Anschluss Spritze und Sonde mit Wasser nachspülen.

Stabilität der zubereiteten Suspension:

- | | | | |
|---------------------------------|-----------------------------|--|--|
| Wirkstoff lichtempfindlich | <input type="checkbox"/> ja | <input checked="" type="checkbox"/> nein | <input type="checkbox"/> k.A. |
| Wirkstoff oxidationsempfindlich | <input type="checkbox"/> ja | <input type="checkbox"/> nein | <input checked="" type="checkbox"/> k.A. |
| Wirkstoff hydrolyseempfindlich | <input type="checkbox"/> ja | <input type="checkbox"/> nein | <input checked="" type="checkbox"/> k.A. |

Fragen zur Sondenapplikation von

Citalopram - 1 A Pharma 10/20/30/40 mg Filmtabletten:

Sondenapplikation möglich ja nein k.A.

bekannte Resorptionsbeeinträchtigung

Lebensmittel ja nein k.A.

Sondennahrung ja nein k.A.

Die Applikation ist möglich

unabhängig von der Sondenlage

über Gastralsonden

über Duodenalsonden

über Jejunalsonden

über PEG-Sonden

Minstdurchmesser der Sonde erforderlich ja nein k.A.

falls ja, bitte Angabe:

6,5 Ch

Wurden lokale Reizungen beobachtet
(insbesondere nach Entfernung des Überzugs) ja nein k.A.

Inkompatibilitäten mit Sondenmaterialien PVC ja nicht bekannt

Polyurethan ja nicht bekannt

Silikon ja nicht bekannt

Abschließender Kommentar:

Citalopram wird nach oraler Gabe rasch resorbiert. Die Resorption ist unabhängig von der Nahrungsaufnahme, d.h. Citalopram kann zu den Mahlzeiten oder nahrungsunabhängig erfolgen, jedoch mit ausreichend Flüssigkeit (1).

Citalopram ist eine hoch lipophile Substanz, die nach vorliegenden Erkenntnissen vollständig im Dünndarm resorbiert wird (2).

Quellen

1. Fachinformation zu *Citalopram – 1 A Pharma 10/20/30/40 mg Filmtabletten*
2. R. J. Milne, K. Goa; Citalopram. A Review of its Pharmacodynamic and Pharmacokinetic Properties, and Therapeutic Potential in Depressive Illness; *Drugs*; 1991; 41 (3); 450-477