

**Mgr. Karolína Russ**  
**[karolina.russ@vtn.agel.cz](mailto:karolina.russ@vtn.agel.cz)**

**Mgr. Tereza Vaňková**  
**[tereza.vankova@nnj.agel.cz](mailto:tereza.vankova@nnj.agel.cz)**

oddělení klinické farmacie  
nemocnice AGEL Ostrava-Vítkovice  
nemocnice AGEL Nový Jičín

[www.coskf.cz](http://www.coskf.cz)



# **OBEČNÁ FARMAKOLOGIE**

## FARMAKOKINETIKA

se zabývá studiem osudu léčiv (LČ) v organismu,  
popisuje farmakokinetické děje  
(absorpci, distribuci a eliminaci)

→ *co udělá tělo s lékem*

## FARMAKODYNAMIKA

studuje účinky LČ a jejich mechanismy v závislosti na  
dávce a cestě vstupu do organismu

→ *co udělá lék s tělem*

# **FARMAKOKINETIKA**

# Farmakokinetické děje - ADME

- **A**bsorpce
- **D**istribuce
- **M**etabolizmus (biotransformace)
- **E**xkrece (vylučování)
- metabolizmus + exkrece = eliminace

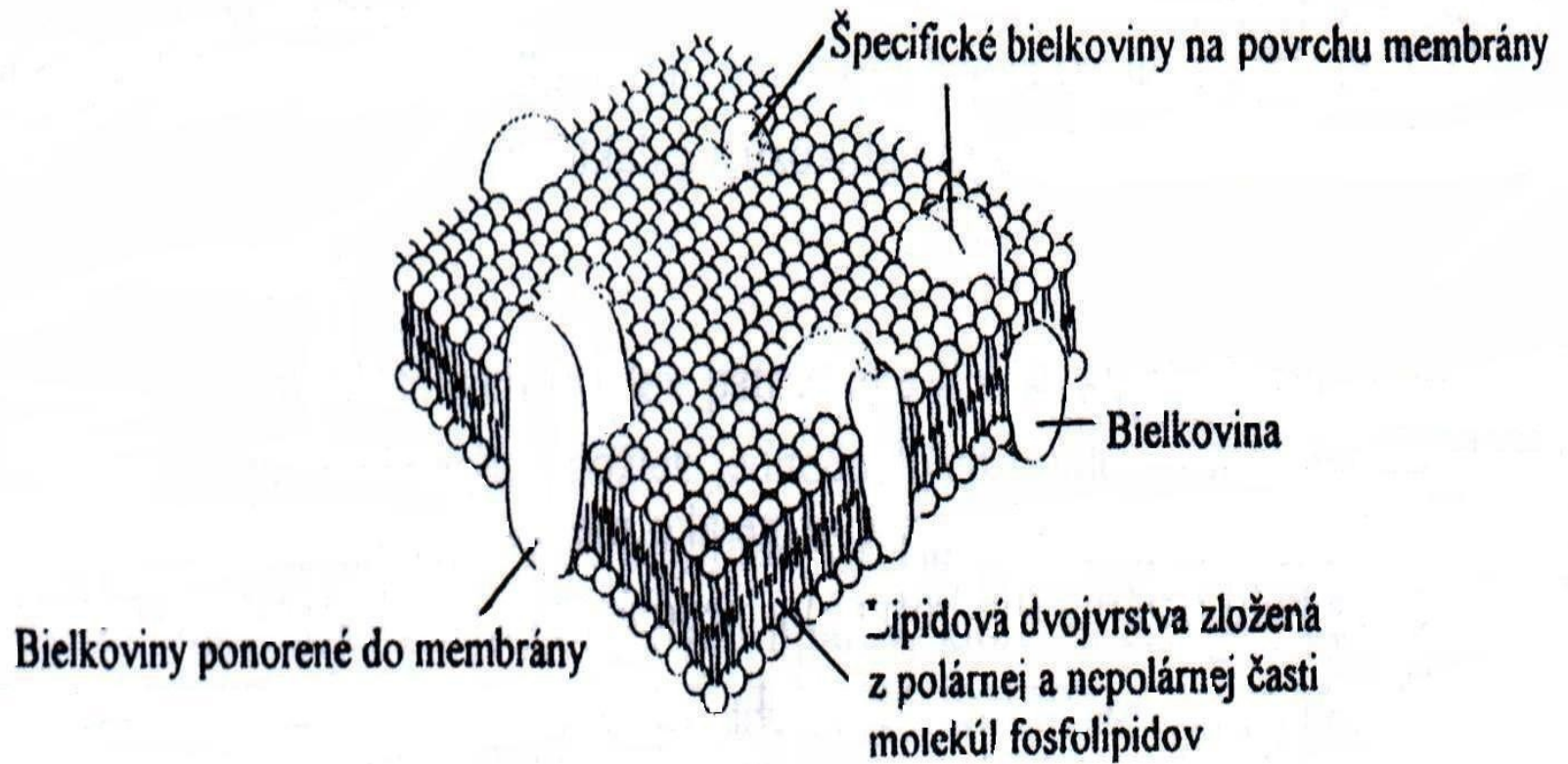
# Fyzikálně-chemické (F-CH) vlastnosti léčiv

- dobrá rozpustnost v tucích:
  - látky **lipofilní** (hydrofobní)
  - snadno procházejí membránami
  - vstupují do CNS
  - špatně se vylučují močí
- dobrá rozpustnost ve vodě:
  - látky **hydrofilní**
  - procházejí membránami hůře (špatně se resorbují)
  - dobře se vylučují močí

# Fyzikálně-chemické vlastnosti léčiv

- acidobazické vlastnosti:
  - většinu LČ tvoří slabé kyseliny a zásady - v závislosti na pH prostředí jsou více či méně disociovány
  - disociované LČ má nižší lipofilitu a vyšší hydrofilitu – špatná rozpustnost v tucích – horší prostup přes biologické membrány
- molekulová hmotnost:
  - LČ s nižší molekulovou hmotností procházejí snadno přes póry v membránách

# Stavba membrány





# Transport látek přes membránu

1. pasivní difúze přes lipoidní stěnu membrány
2. přestup léčiva přes membránové póry
3. facilitovaná difúze
4. aktivní transport
5. pinocytóza

# Transport látek přes membránu

## 1. pasivní difúze:

- nejdůležitější mechanismus vstřebávání léčiv
- LČ rozpustné v tucích (lipoidní charakter membrány)
- nevyžaduje dodání vnější energie, hnací silou je koncentrační rozdíl LČ na obou stranách membrány

## 2. prostup přes membránové póry:

- prostupují LČ rozpustné ve vodě
- limitováno velikostí LČ (např. nízkomolekulární cukry)

# Transport látek přes membránu

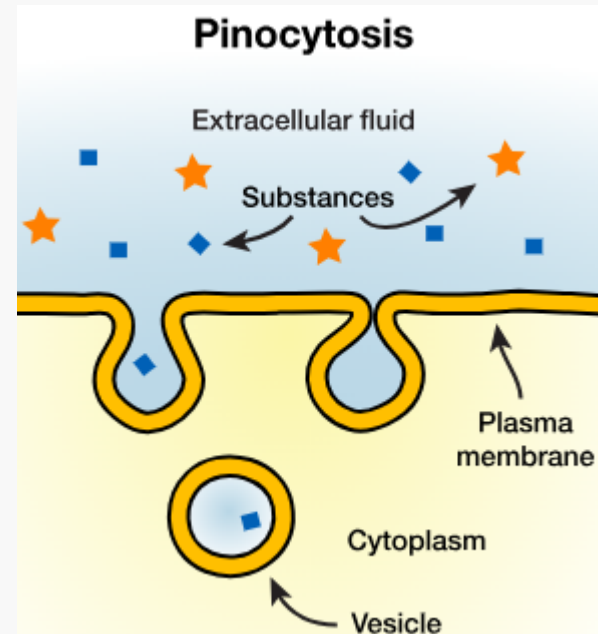
## 3. nosičový a aktivní nosičový transport

- pomocí nosičů v membráně, na které se LČ váže bez dodání energie (po koncentračním spádu) =  
**facilitovaná difúze**
- s dodáním energie (proti koncentračnímu spádu) =  
**aktivní nosičový transport**
- LČ podobná látkám tělu vlastním (glukóza, aminokyseliny, tuky)
- **P glykoprotein** - významný transmembránový nosič  
- vylučování toxických látek a léků z buňky

# Transport látek přes membránu

## 4. pinocytóza:

- přenos velkých molekul vytvořením výchlípky membrány (kapénky tuku, molekuly bílkovin)

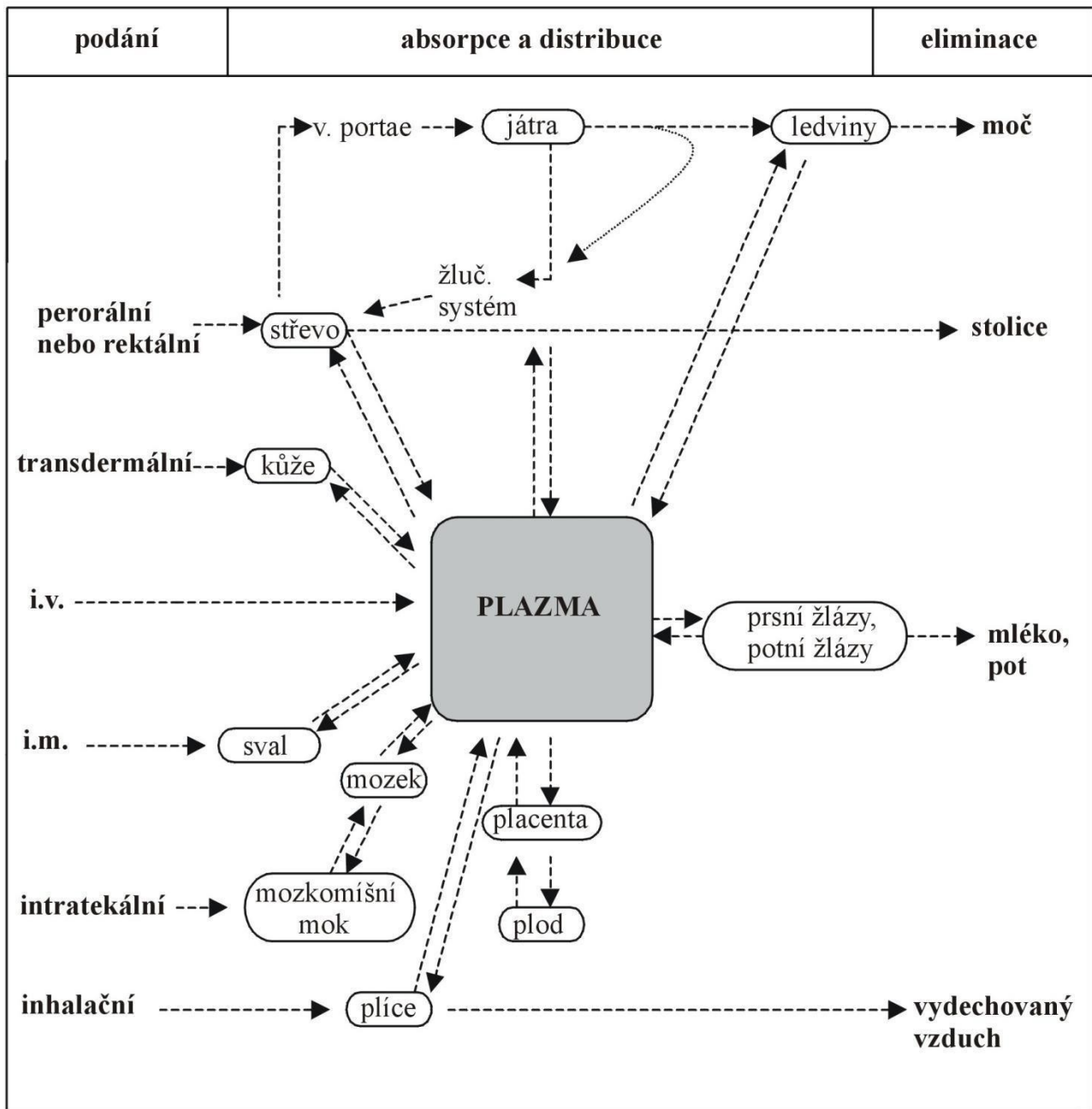


# Farmakokinetické děje

- Absorpce
- Distribuce
- Metabolismus
- Exkrece

# Absorpce

- **absorpce** = vstřebání léčiva (z místa podání do krve)  
- **mimo i.v. podání**
- lék prochází membránou
- lipofilní LČ - dobře procházejí membránou, vstupují do CNS
- hydrofilní LČ - procházejí membránou hůře



# Cesty podání léčiva

- ***enterální***
  - prochází střevem – p.o., rektální aplikace
  
- ***parenterální***
  - obchází střevo – i.v., i.a., i.m., s.c., sublingualně, inhalačně, transdermálně,...



# Cesty podání léčiva - *parenterální*

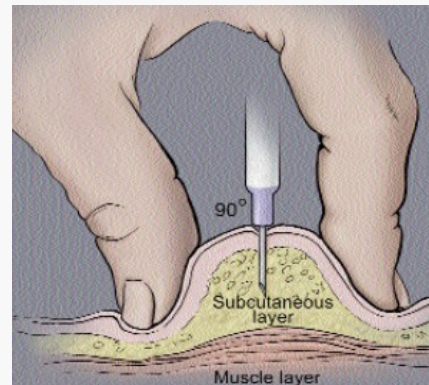
- i.v. podání a infuze
  - rychlý nástup účinku, nedráždí sliznice GIT, obchází játra
  - při velmi rychlé aplikaci možné závažné NÚ



- intraarteriální
  - podání do cílového orgánu
  - cytostatika, RTG kontrastní látky

# Cesty podání léčiva - *parenterální*

- i.m. podání (do svalu) ≈ účinek do 10-15
  - rychlost absorpce závisí na:
    - molekule léku a lékové formě (depotní přípravky)
    - typu svalu
    - prokrvení (! kriticky nemocní)
- s.c. podání (pod kůží)
  - pomalejší nástup účinku než i.m. (≈ 15-20 min)
  - možnost ovlivnění přidáním vazokonstrikční přísady (lokální anestetika)



# Cesty podání léčiva - *parenterální*

- sublinguální podání – účinek  $\approx$  2 min
  - aplikace lipofilních LČ (nitroglycerin)
  - *výhoda*: obchází játra  
(výhoda u LČ s  $\uparrow$  first pass efekt)



- inhalační podání – účinek  $\approx$  2 min
  - celkový úč.: aplikace těkavých a plyných LČ (celkové anestetika)
  - lokální úč.: aplikace aerosolů, prachových částic  
(kortikoidy,  $\beta$ 2-mimetika)
  - *výhoda*: velká absorpční plocha;  $\downarrow$  celkových NÚ- lok. účinek

# Cesty podání léčiva - *parenterální*

- intratekální podání
  - do subarachnoidálního prostoru
  - opiáty - silný analgetický účinek bez zvracení a zácpy
  - metotrexát – leukémie
- endotracheální a intraoseální
  - v resuscitační medicíně, aplikace adrenalinu a atropinu



# Cesty podání léčiva - *parenterální*

- lokální podání
    - mukózní membrány (spojivky, nosohltan, ...)
    - kůže (transdermální podání) - masti, gely, roztoky, pasty, náplasti
- ! pozor** - možnost systémové absorpce a NÚ!



- lokální podání se systémovým účinkem
  - náplasti (opioidní analgetické - fentanyl, hormonální antikoncepce), kalcitonin sprej, ADH

# Cesty podání léčiva - *enterální*

- perorální podání - nástup účinku  $\approx$  30min
  - nejjednodušší
  - *nevýhody*: rozklad LČ trávicími enzymy, presystémová eliminace játry, dráždí žaludek
  - hlavní místo absorpce tenké střevo



- rektální podání - nástup účinku  $\approx$  15-20min
  - *výhody*: okolo 50% LČ obchází játra, možnost podání při nevolnosti, zvracení, bezvědomí, u dětí
  - *nevýhody*: absorpce je nepravidelná a neúplná
  - diazepam, antiemetika, analgetika

# Farmakokinetické děje

- Absorpce
- Distribuce
- Metabolismus
- Exkrece

# Distribuce

- přestup léku z cirkulace do tělesných tkání a orgánů
- distribuce závisí na:
  - **difuzi** (rychlost průniku léčiva z krevního řečiště do tkání)  
↔ fyzikálně-chemické vlastnosti léčiva
  - **vazbě na plazmatické bílkoviny** (pouze nevázaná část)
  - **perfuzi** (prokrvení tkáně, do které se léčivo distribuovalo)
  - **permeabilitě biologických membrán** cílového orgánu



# Distribuce - vazba na proteiny

- LČ v krvi – volné x vázané na proteiny
  - **albumin** – nejdůležitější transportní protein
    - váže hlavně kyselé látky
    - 2 vazebná místa
  - *α1 kyselý glykoprotein a lipoproteiny*
    - váží některé bazické a neutrální látky (cyklosporin, steroidy, vitaminy, ..)

# Distribuce

- pouze volné LČ může procházet přes membrány, být metabolizováno a vylučováno
- změny v poměru vázané a nevázané látky mohou vést ke změnám účinnosti LČ – **lékové interakce !**

# Vazba na transportní proteiny - značné rozdíly mezi léčivy

<u>léčivo</u>	<u>% vázaného léčiva</u>
gentamicin	<10
digoxin	25
glibenklamid	99
fenytoin	≈90
<b>warfarin</b>	>99

# Farmakokinetické děje

- Absorpce
- Distribuce
- **Metabolismus**
- Exkrece

# Metabolizmus

- metabolizmus = biotransformace
- je souhrn biochemických reakcí, kterými jsou látky endogenní (tělu vlastní) i exogenní (ze zevního prostředí) přeměňovány na metabolity
- **játra** (hlavní biotransformační orgán), ledviny, plíce, střevní stěna,...
- většina léčiv je metabolizována nespecifickými enzymy

# Metabolismus

- **biodegradace** - vznikají metabolity s vyšší rozpustností ve vodě, které se nemohou reabsorbovat a z těla se vylučují (exkretují)  
→ neúčinné/↓účinné / (toxické: pethidin → norpethidin) metabolity
- **bioaktivace** - některé látky, které jsou málo účinné nebo neúčinné, se na základě metabolické přeměny stanou látkami účinnými (*prodrug, prolék*) → účinné/ účinnější metabolity  
kodein → morfin  
enalapril → enalaprilát
- některá léčiva se nemetabolizují a vylučují se v nezměněné formě - hydrofilní látky (např. gentamicin)

# Enzymy cytochromu P450

- jsou oxidační enzymy
- významná úloha v 1. fázi metabolismu endogenních a exogenních látek
- na základě podobnosti v sekvenci aminokyselin se dělí do rodin a subrodin
- vyskytují se v játrech, v tenkém střevě, plicích, ledvinách,..
- nejvýznamnější CYP enzymy: **CYP3A4** (metabolizuje víc než 50% všech léčiv), **CYP2D6** (metabolizuje 25% všech LČ), **CYP2C9**, **CYP2C19**, **CYP1A2**, **CYP2E1**
- jsou místem **lékových interakcí**

# Cytochrom P450

- **substrát** – látka, která se daným enzymem metabolizuje
- **inhibitor** – látka, která inhibuje nebo snižuje aktivitu enzymu
  - zvýšení koncentrace léčiva
  - prodloužení / ↑ účinku/ ↑ toxicity léčiva
  - proléčiva - inhibice tvorby aktivní látky → ↓ účinku
- **induktor** – urychluje/zvyšuje metabolismus léčiv
  - snížení koncentrace léčiva - snížení a zkrácení účinku léčiva
  - proléčiva – ↑ tvorba aktivní látky s možným ↑ toxicity



# Cytochrom P450

## CYP 3A4

<b>substrát</b>	<b>inhibitor</b>	<b>induktor</b>
lovastatin	clarithromycin	barbituráty
simvastatin	erythromycin	karbamazepin
cyklosporin	itrakonazol	fenytoin
felodipin	ketokonazol	primidon
alprazolam	cyklosporin	rifampicin
karbamazepin	verapamil	třezalka
terfenadin	dilthiazem	
	grapefruitová šťáva	
	ritonavir	

# Faktory ovlivňující biotransformaci

- genetika (pomalí x rychlí metabolizátoři)
- věk: *novorozenci* - špatný metabolismus první dva týdny  
(zejména nedonošení novorozenci)  
*děti* - rychlý metabolismus, snižuje se od puberty na úroveň dospělých  
*stáří* - metabolismus se snižuje
- choroba, snížená funkce eliminačních orgánů
- prostředí - interakce (induktory/inhibitory enzymů)

# Farmakokinetické děje

- Absorpce
- Distribuce
- Metabolismus
- Exkrece

# Exkrece - vylučování

- ledvinami – hlavní eliminační orgán
- játry - stolicí
- slinami
- potem
- mlékem – pozor při kojení (riziko pro kojence)
- plícemi (těkavé látky – alkohol, anestetika)

# Faktory ovlivňující exkreci

- vazba na plazmatické proteiny
- příjem tekutin
- pH moči
- funkce ledvin: věk, pohlaví, choroby ledvin
- jiné látky – lékové interakce (digoxin x amiodaron – P gp)

# Farmakokinetika v těhotenství

- změny farmakokinetiky u matky způsobené fyziologickými změnami v těhotenství  
(absorpce, distribuce, eliminace – vliv na hladiny léčiv)
- teratogenní a nežádoucí vliv určitých léčiv na plod  
- nejcitlivější období - 15. - 56.den (1.trimestr)
- KI určitých léčiv, zvážení poměru rizika pro plod a prospěchu matky

nejčastěji užívané léčiva v těhotenství jsou:

antimikrobiální látky, antiemetika, analgetika



# Léčiva v těhotenství a kojení

- určitá léčiva užívaná matkou procházejí do mléka – nežádoucí účinky na dítě
- zvážit poměr výhod kojení pro matku a dítě a rizika expozice pro kojené dítě

- **užitečné zdroje informací:**

- [www.sukl.cz](http://www.sukl.cz) (SPC – nic moc informací)
- [www.fda.gov](http://www.fda.gov)
- Farmakoterapie v těhotenství a při kojení (Maxdorf, 2.vydání, Vachek, Tesař...)
- Tabulky léčiv v těhotenství a při kojení (Maxdorf, Tížková, 2023)



# Farmakokinetika ve stáří



- změny absorpce a biologické dostupnosti ve stáří
- změny v distribučním objemu (↓ svalové hmoty a celkové vody v těle, ↑ množství tuku) → prodloužení  $t_{1/2}$  lipofilních léčiv
- změny metabolismu v játrech (↓ průtoku krve játry, ↓ metabolické aktivity enzymů)
- renální insuficience – snížené vylučování
- náchylnost: pády, zácpa, zmatenost, zhoršení kognice
- Beersova kritéria – seznamy léčiv nevhodných ve stáří



# **FARMAKODYNAMIKA**

# Farmakodynamika

- zabývá se účinky léčiva na organismus:
  - dle efektu:
    - žádoucí x nežádoucí
  - dle mechanismu účinku:
    - specifické x nespecifické

# Účinek LČ

## nespecifické působení

- závisí na F-CH vlastnostech LČ
- látky nevykazují stereospecificitu
- pro účinek jsou **nutné vyšší koncentrace LČ**

př: adsorbencia - Carbo medicinalis

osmoticky působící látky - osmotická laxativa, infúzní roztoky

diagnostika - RTG kontrastní látky

celková anestetika

## specifické působení

- mechanismus účinku je dán především specifickými interakcemi léčiv s **receptory (cílová struktura)** za vzniku **komplexu receptoru s léčivem**, aktivací receptoru vzniká **signál**, který ovlivňuje efektor

**receptor** = proteinová makromolekula

- odpovídající **místo cílového orgánu**, na které se naváže molekula léčiva

# Pojmy

- **afinita** - schopnost léku vázat se při určité koncentraci na receptor
- **vnitřní aktivita** - schopnost léku po navázání na receptor vyvolat v jeho konfiguraci změny, které vedou k signálu, ovlivnění efektoru a buněčné odpovědi - charakterizována maximálním dosažitelným účinkem

# Pojmy

- **agonista** - lék, který aktivuje receptory podobně jako endogenní látky (naváže se na receptor a interakcí s ním vyvolává účinek):

**plný agonista** - vyvolá maximální možnou odpověď

**parciální agonista (dualista)** - vyvolá nižší než maximální odpověď

- v nepřítomnosti plného agonisty působí jako agonista, v přítomnosti plného agonisty mu neumožní uplatnit jeho plný vliv a chová se jako antagonist

- **antagonista** – lék, který po navázání na receptor brání navázání a účinku endogenních látek a agonistů, pouze receptor obsadí a neaktivuje (sám žádné účinky nemá, vnitřní aktivita = 0 )

**kompetitivní x nekompetitivní**

# Lékové interakce (LI)

- jedná se o působení mezi dvěma či více farmaky
- riziko výskytů interakcí stoupá s počtem podávaných léčiv, od 5 současně podávaných LČ – 4%; nad 16 LČ > 40%
- LI probíhají na 3 úrovních:
  - farmakodynamické
  - farmakokinetické
  - farmaceutické

# Farmakodynamické interakce

= na úrovni receptorů

dochází k interakcím na cílové struktuře, kde se váže léčivo - léky „soutěží“ o to kdo se naváže na receptor

→ **KOMPETICE**

nebo

neváží se na stejné místo, ale vyvolávají stejný účinek - synergismus

# Farmakokinetické interakce

## 1. na úrovni absorpce

- vliv změněného pH GIT
- vazba nebo tvorba chelátů (TTC, chinolonové ATB)
- vliv na žaludeční vyprazdňování a GIT motilitu
- kompetice o aktivní absorpční mechanismus
- toxický účinek na GIT
- změna střevní bakteriální flóry (sulfasalazin)



# Farmakokinetické interakce

## 2. na úrovni distribuce

- LČ se v krevní plazmě vyskytují ve formě volné (účinná frakce) nebo vázané na krevní bílkoviny (zejm. na albumin, méně na glykoprotein) – rozsah vazebnosti LČ je různý
- současné podání LČ vysoce vázaných na bílkoviny krevní plazmy (warfarin, sulfonamidy, NSA, deriváty sulfonfylmočoviny,..) - vytěsnění z vazby na plazmatickou bílkovinu – zvýšení hladiny LČ v plazmě – možné nežádoucí až toxické účinky

# Farmakokinetické interakce

## 3. na úrovni metabolismu

- na metabolismu LČ se nejvíce podílí cytochrom P-450:  
CYP 1A2, 2C9, 2C19, 2D6, **3A4 (>50% všech LČ)**
- některé LČ působí jako inhibitory nebo induktory cytochromů –  
mohou zvyšovat nebo snižovat hladiny jiných LČ

# Farmakokinetické interakce

## 4. na úrovni renální exkrece

- mechanismem kompetice o aktivní transportní systém
- využívá se LI probenecid x penicilin
- NSA snížením vylučování zvyšují toxicitu methotrexátu
- sekrece digoxinu je snížena chinidinem, amiodaronem, verapamilem

# Farmaceutické LI

- na podkladě F-CH vlastností léčiv
- reakce s rozpouštědly
- např. se jedná o LI v jedné injekční stříkačce/ infúzi – vznik sraženiny, zákalu
- informace – Trissel's IV Check

# Nežádoucí účinky (NÚ) léčiv

- NÚ = nepříznivá nezamýšlená odpověď na podání jakékoliv dávky LP
- častá příčina hospitalizace pacientů

# NÚ léčiv - klasifikace

a) dle četnosti (najdeme v SPC):

velmi časté ( $\geq 1/10$ )

časté ( $\geq 1/100$  až  $< 1/10$ )

méně časté ( $\geq 1/1000$  až  $< 1/100$ )

vzácné ( $\geq 1/10000$  až  $< 1/1000$ )

není známo

## 4.8 Nežádoucí účinky

### a. Souhrnný bezpečnostní profil

Nejčastěji uváděnými nežádoucími účinky klarithromycinu jak u dospělých, tak u pediatrických pacientů, jsou potíže postihující gastrointestinální ústrojí, jako nauzea, dyspepsie, bolesti břicha, zvracení a průjemy. Tyto nežádoucí účinky jsou obvykle nezávažné a jsou v souladu se známým bezpečnostním profilem makrolidových antibiotik (viz část b. bodu 4.8). Mezi jiné nežádoucí účinky patřily bolesti hlavy, páchnutí v ústech a přechodné zvýšení hladin jaterních enzymů. V klinických studiích nebyl pozorován žádný signifikantní rozdíl mezi incidencí těchto nežádoucích účinků mezi pacienty s nebo bez přítomné mykobakteriální infekce.

### b. Souhrnná tabulka nežádoucích účinků

Následující tabulka zobrazuje nežádoucí účinky hlášené z provedených klinických studií a ze zkušeností při užívání klarithromycinu ve formě tablet s okamžitým uvolňováním, granulí pro přípravu perorální suspenze, prášku pro přípravu infuzního roztoku, tablet s prodlouženým uvolňováním a tablet s řízeným uvolňováním po uvedení na trh.

Nežádoucí účinky, jejichž výskyt je v souvislosti s klarithromycinem přinejmenším možný, jsou rozděleny dle následující frekvence výskytu: velmi časté ( $\geq 1/10$ ), časté ( $\geq 1/100$  až  $< 1/10$ ), méně časté ( $\geq 1/1000$  až  $< 1/100$ ) a není známo (z dostupných údajů nelze určit).

V každé skupině frekvencí jsou nežádoucí účinky členěny dle klesající závažnosti, pokud bylo závažnost možno zhodnotit.

Třídy orgánových systémů	Velmi časté ( $\geq 1/10$ )	Časté ( $\geq 1/100$ až $< 1/10$ )	Méně časté ( $\geq 1/1000$ až $< 1/100$ )	Není známo (z dostupných údajů nelze určit)*
Infekce a infestace			Celulitida <sup>1</sup> , kandidóza, gastroenteritida <sup>2</sup> , infekce <sup>3</sup> , vaginální infekce	Pseudomembranózní kolitida, erysipel
Poruchy krve a lymfatického systému			Leukopenie, neutropenie <sup>4</sup> , trombocytémie <sup>3</sup> , eosinofilie <sup>4</sup>	Agranulocytóza, trombocytopenie

# NÚ léčiv - klasifikace

b) dle mechanismů a klinických projevů:

**typ A (augmented)** - vyvolané stejným mechanismem jako účinky terapeutické, závislé na dávce, předvídatelné, např. hypotenze po antihypertenzivech

**typ B (bizarre)** - vyvolané genetickým (*idosynkrazie*) nebo imunologickým mechanismem (*alergie*: typ I – IV, typ I = anafylaktická reakce)

**typ C (continuous/chronic)** - při dlouhodobém užívání, např. prednison – iatrogenní Cushingův sy.

**typ D (delayed)** - např. teratogeneze, kancerogeneze

**typ E (end of use)** - syndrom z vysazení léčby/rebound fenomen, např. tachykardie po vysazení beta-blokátorů

# NÚ léčiv - klasifikace

c) dle **klinického hodnocení léčiv** (kritéria farmakovigilance):

závažné/nezávažné

očekávané/neočekávané

pozn. *farmakovigilance* se zabývá sledováním NÚ léčivých přípravků po jejich uvedení na trh



# Nežádoucí účinky léčiv - hlášení

www.sukl.cz



Léčiva

Zdravotnické prostředky

Lékárny

Zdravotnická zaříz



COVID-19

Hlášení nežádoucích účinků

Dostupnost léků

[Úvod](#) / Hlášení pro SÚKL

## Hlášení pro SÚKL

### Důležitá hlášení pro SÚKL

- Hlášení podezření na nežádoucí účinky léčivého přípravku
- Hlášení závad

# Nežádoucí účinky léčiv - hlášení

## Hlášení podezření na nežádoucí účinky léčivého přípravku

Prosíme, hlase reakce, které považujete za neobvyklé nebo odlišné.  
Při hlášení podezření na nežádoucí účinek si nemusíte být jisti tím,  
že reakce byla způsobena lékem.

[FORMULÁŘ NEŽÁDOUCÍCH ÚČINKŮ](#)



Kdo hlásí?



Co hlásit?



Jak hlásit?



# Nežádoucí účinky léčiv - hlášení

Nejdůležitějším zdrojem informací o léčivém přípravku po jeho uvedení na trh jsou hlášení od zdravotnických pracovníků a pacientů. [redacted]

[redacted] Pacienti mají možnost nežádoucí účinky, se kterými se přímo setkají, nahlásit na SÚKL taktéž, nejde však o jejich zákonnou povinnost.

Prosíme Vás o hlášení jakéhokoliv podezření na [redacted] nebo [redacted] nežádoucí účinek léčivého přípravku ([více zde](#) ). Hlaste také, máte-li podezření na lékovou interakci, teratogenní efekt nebo neúčinnost léku. Dále prosíme o nahlášení chyb v přípravě či podání přípravku (zvláště pokud jsou spojeny s nežádoucím účinkem), zneužití, nesprávného použití nebo předávkování.

Definice a rozdělení nežádoucích účinků léčivých přípravku je možné nalézt v části [Často kladené dotazy](#).

Nahlásit podezření na nežádoucí účinek léčivého přípravku je možné [redacted] nejlépe vyplněním [elektronického formuláře](#)  pro hlášení nežádoucí účinku. Dále je možné použít [formuláře ve formátu PDF](#) , zaslat e-mail s popisem nežádoucího účinku, případně jej nahlásit telefonicky.

# Nežádoucí účinky léčiv

- to, zda se projeví při podání léčiva NÚ závisí na řadě faktorů:
  - dávka, nevhodný způsob aplikace, věk a stav pacienta (porucha jaterních, ledvinných funkcí), genetické rozdíly, pohlaví, tělesná váha, vznik toxických metabolitů léčiva, lékové interakce
- řešení:
  - dle závažnosti a charakteru reakce: vysazení (okamžitě při anafylaktické reakci + léčba akutního stavu), snížená dávky léčiva, pozorování pacienta, léčba vzniklé poruchy (např. substituce kaliem při terapii diuretiky), při toxické reakci – u některých léčiv možnost podání antidota (morfin – naloxon, benzodiazepiny – flumazenil)
- je důležité znát (nejen) polékové alergie pacienta a typ reakce na léčivo (zaznamenat do dokumentace) !!!

**Děkuji za pozornost**