

Den angivne koncentration gælder, når initialopløsning/injektionsvæske skal fortyndes yderligere. Evt. oplysningen "Kan gives ufortyndet" gælder, selvom der også er angivet maks- eller anbefalet maksimalkoncentration længere nede

Vær opmærksom på, at der kan være angivet **mere end én hastighed** for samme lægemiddel. Den længste administrationstid skal altid anvendes

ATC-systemet klassificerer lægemidler efter deres indholdsstof og virkeområde. ATC står for Anatomical Therapeutic Chemical Classification System

Fortrængningsvolumen er kun taget i betragtning, når det er angivet eksplicit i SmPC'et eller ved afvigelser der overstiger 10%. Sygeplejersken skal bruge den **angivne koncentration** på blandekortet ved beregninger

For nogle lægemidler kan der være **angivet flere styrker og koncentrationer**

Fortilgelighed i samme infusionssæt med angivne væsker/elektrolytter. De infusionsvæsker, der er angivet her (uden tilsætninger), kan bruges til at skylle efter med. **Blandinger** af NaCl og glukose omfatter ikke opløsninger tilsat andre stoffer, f.eks. Ringer

ATC-kode	Generisk navn Handelsnavn/producent				Pædiatri
Styrke	Initialopløsning	Fortynding	Administration	Holdbarhed	Kommentarer
500 mg infusions- substans, hætteglas	Tilsæt 4,8 ml sterilt vand til 500 mg tørstof*	Skal fortyndes yderligere* <u>Fortyndingsvæske:</u> NaCl 9 mg/ml eller glukose 50 mg/ml <u>Anbefalet koncentration:</u> 1-2 mg/ml	<u>IV-infusion:</u> Over mindst 60 minutter	<u>Initialopløsning:</u> 12 timer ved stuetemperatur 24 timer i køleskab <u>Fortyndet opløsning:</u> 12 timer ved stuetemperatur 24 timer i køleskab	Obs! Tromboflebitis Kan give hovedpine, svimmelhed, ledsmerter, mavesmerter, kvalme, opkast og diarré Kan i sjældne tilfælde give forlænget QT- interval og alvorlige arytmier**
Koncentration initialopløsning. 100 mg/ml					
Yderligere oplysninger: *Tag hensyn til fortrængningsvolumen, følg angivet koncentration. **Bruges med forsigtighed til patienter med risiko for forlænget QT-interval.					
Kan løbe i sidedrop med: NaCl 9 mg/ml, glukose 50 mg/ml og blandinger af disse , eventuelt tilsat op til 30 mmol KCl/liter.					
IV-vejledninger til børn		Senest ændret: 20.08.2024		Version: 1.1	

Den angivne **holdbarhed** inkluderer altid infusionstiden. Holdbarheden kan afvige fra produktresuméet.

Oplysning om **tromboflebitis** indikerer, at fortynding og/eller infusion af lægemidlet bør overvejes, hvis det gives perifert

Angivelsen af **bivirkninger** er ikke en komplet oversigt. Kun infusionsrelaterede og enkelte alvorlige bivirkninger er angivet. Tjek SmPC for en fyldestgørende oversigt