

Läkemedel

Rasburikas Intravenös infusion

ATC-kod: V03AF07

Basfakta

Doseringsaspekter

Beräkningssätt: Kroppsvikt
Enhet för grunddos: mg/kg
Administreringsväg: Intravenös

Anvisningar

Anvisningar för läkemedelsadministration

Rasburikaslösningen bör infunderas genom en annan infart än den som används för infusion av cytostatika för att förhindra eventuell läkemedelsinkompatibilitet. Om detta inte är möjligt bör infarten sköljas med fysiologisk natriumkloridlösning mellan infusion av cytostatika och Rasburikas.

Övriga anvisningar för läkemedelsadministration

Handhavande:

Läkemedel som inte kräver skyddsutrustning vid hantering.

Spädningsinformation

Spädningsvätska

till 50 ml Natriumklorid 9 mg/ml

Spädningsanvisningar

Rasburikas späds med hela volymen av den bifogade ampullen med spädningsvätska (1,5 mg späds med 1 ml; 7,5 mg med 5 ml). Sväng runt lösningen, skaka inte! Stamlösningen har koncentrationen 1,5 mg/ml. Volym att dra upp beror på patientens kroppsvikt. Denna späds med Natriumklorid 9 mg/ml till en sammanlagd volym på 50 ml.

Hållbarhet efter spädning 24 timmar (Natriumklorid 9 mg/ml) **Förvaring** Kallt

Biverkningar

Observandum

Kontroll

Stödjande behandling

Akut infusionsreaktion/anafylaxi

Akutberedskap

Vanligast med mindre allvarliga allergiska reaktioner så som hudutslag och urtikaria. Enstaka händelser med hypotension, bronkospasm, rinit och allvarlig anafylaxi har inträffat.

Hematologisk toxicitet

Fallrapporter med methemoglobinemi och hemolys, se FASS.

Infektionsrisk

Feber är vanligt.

Versionsförändringar

Version 1.2

Lagt till handhavandeinfo.

Version 1.1

Text under Läkemedelsadministration har uppdaterats.

Version 1.0

Basfaktan fastställdes.