

Kolonnen «Videre fortynning» gir ingen informasjon om administrasjonsmåte/-tid. Dette finner man kun i kolonnen for administrasjon.
Opplysningen «**Kan gis ufortynnet**» er gjeldende selv om det også er angitt maks- eller anbefalt **makskonsentrasjon** lenger nede. Konsentrasjonen som angis gjelder når stamløsning/inj.væske skal fortynnes videre.

Ved **mer enn 1 hastighetsangivelse** for samme legemiddel, skal det tas hensyn til begge/alle. Lengste administrasjonstid skal alltid brukes. ... maks **30 mg/kg/t** avgjør her om adm.tiden blir på 10 min eller lengre. ... **ikke raskere enn 10 minutter** angir absolutt minstetid.

Angitt **holdbarhet** er alltid inkludert infusjonstid. Holdbarheten kan avvike fra preparatomtalen. **Kontinuerlig infusjon** angir både ufortynnet og fortynnet legemiddel, hvis ikke annet er oppgitt.

Fortrengningsvolum: kun tatt hensyn til når angitt eksplisitt i SPC eller ved > 10% avvik. Spl. skal bruke **oppgitt konsentrasjon** på blandekort v/ beregninger.

For en del legemidler angis **to eller flere konsentrasjoner**.

Forlikelighet i samme infusjonssett, med angitte væsker/elektrolytter. Infusjonsvæskene angitt her (uten tilsetninger) kan brukes som skyll.
Blandinger av NaCl og glukose omfatter **ikke** løsninger tilsatt andre stoffer, f.eks. Rehydrex og Ringer.

SUBSTANSNAVN

Preparatnavn (produsent generika)

Styrke	Stamløsning	Videre fortynning	Administrasjon	Holdbarhet	Merknader
1g inj.subst hetteglass	9,5 ml sterilt vann tilsettes 1g tørrstoff	Kan gis ufortynnet eller fortynnes videre Fortynningsvæske: NaCl 9 mg/ml eller glukose 50 mg/ml Makskonsentrasjon v/ fortynning/infusjon 10 mg/ml	Maks 30mg/kg/time men ikke raskere enn 10 minutter .	Stamløsning: 8 timer i RT 24 timer i KJ Kontinuerlig infusjon: 24 timer i RT Lysbeskyttes under oppbevaring etter anbrudd	Obs! Tromboflebitt Kan gi arytmier, hypotensjon, kvalme og oppkast
Konsentrasjon stamløsning:	100 mg/ml				
2g inj.subst hetteglass	9,5 ml sterilt vann tilsettes 2g tørrstoff				
Konsentrasjon stamløsning:	200 mg/ml	Y-settforlikelige væsker: NaCl 9mg/ml, glukose 50 mg/ml og blandinger av disse, tilsatt inntil 30 mmol KCl			

Opplysning om **tromboflebitt** indikerer at spl. bør vurdere fortynning og/eller infusjon av legemidlet hvis det gis perifert.

Angitt **lysbeskyttelse** omfatter **ikke** sollys eller ved oppbevaring i originalforpakning.

Angivelsen av **bivirkninger** er ikke en komplett oversikt. Kun infusjonsrelaterte, og enkelte alvorlige bivirkninger er angitt.



Nasjonale blandekort for parenterale legemidler til barn

Forord - Kort versjon til bruk i blandekortpermer

Blandekortene er utarbeidet av Nasjonalt kompetansenettverk for legemidler til barn (Nettverket). Det forutsettes at komplett forord er lest og at opplæring er gitt før blandekortene tas i bruk. Komplette forord finnes på Nettverkets hjemmeside.

Referanser er oppgitt i det enkelte blandekort. Blandekortgruppens viktigste kilder er BNF for Children og de enkelte legemidlers preparatomtale. Produsentuavhengige kilder vektlegges. Referanselisten ligger på Nettverkets hjemmeside.

Revisjon hvert 3. år. Både nye og reviderte blandekort legges ut på nettsiden. Blandekortvarsel per mail anbefales. Dato for siste revidering er påført blandekortet. Kortet er gyldig til nytt kort foreligger.

Tilbakemelding på blandekortene sendes **legemidlertilbarn@helse-bergen.no**

Forkortelser brukt i blandekortene

KJ – kjøleskap

RT – romtemperatur

NaCl – natriumklorid

KCl – kaliumklorid

IV – intravenøst

IM – intramuskulært

SC – subkutant

SVK – sentralt venekateter

PVK – perifert venekateter

Sist revidert 09.06.2015