



Prometazin intramuskulärt inj 25 mg/mL

(Phenergan licens)

Kontraindicerat att ge intraarteriellt eller subkutant.

INSTRUKTIONEN GÄLLER FÖR

Prometazin injektionslösning 25 mg/mL, behöver ej spädas.

ADMINISTRERINGSSÄTT

Intramuskulär injektion: Effekt ses inom 20 min.

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Phenergan (licensprodukt)

25 mg/mL, Injektionsvätska, lösning

HÅLLBAR: Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt. Bruten förpackning får ej sparas pga förväxlingsrisk.

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Akut agitation vid psykos, vid behov av sedering

Barn 12 - 18 år: 25 - 50 mg x 1 (1 - 2 mL)

ÖVRIG INFORMATION

Försiktighet för barn med hjärt- och kärlsjukdomar, dehydrering (pga ökad risk för dystoni), benmärgssuppression, mag- och tarmobstruktion, misstänkt Reye's syndrom, nedsatt leverfunktion, astma och magsår.

Kan sänka kramptröskeln.

Potentierar effekten av opioider.

REFERENS/LÄNK

BNF-C

<http://www.medicinescomplete.com/mc/bnfc/current/>

Summary of Product Characteristics (SPC) Phenergan 2,5%, injektionslösning

LOKAL LÄNK

Lokal instruktion, begränsad åtkomst

http://eped.sll.sjunet.org/eped_extra/lokalreferens.html#4861

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Anna Hardmeier 2019-03-01

ePedID: 4861

Fastställare/läkare: Charlotte Höglund 2019-05-15

Versionsnummer, major: 1

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2019-05-15

KONTROLLERA ATT UTSKRIVEN KOPIA ÄR GILTIG. NY VERSION KAN HA SKAPATS SEDAN UTSKRIFT