

Diuril 50 mg/ml Oral lösning

Ingen spädninginstruktion

Hållbarhet och beredningsform

Diuril (Licensprodukt)

- 50 mg/mL, Oral lösning, Hållbar: Se förpackning. Vid höga hygienkrav hållbar 1 mån efter första uttag, annars 6 mån.

Administreringsätt

Oralt: Ska skakas väl innan administrering.

Enteralt i sond: Gul, grumlig. Trög, men flödar lätt i sond. Låg vattenlöslighet, löslig i basisk vattenmiljö. Utfällning i sur miljö. Är suspenderad i glycerin. Ge om möjligt innan eller under sondmatning (så eventuell utfällning spolas igenom).

Vanlig indikation

Neo: Ödem. BPD.

Vanlig dosering

10-20 mg/kg x 2

Rimlig dos för barn

10 mg/kg/dos

20 mg/kg/dos

1 kg

0,2 ml

0,4 ml

5 kg

1 ml

2 ml

10 kg

50 kg

Substans

Chlorothiazide, C03AA04

Referens/Länk

Ped Dosage Handbook, Taketomo, <http://www.lexi.com>

http://online.lexi.com/crsql/servlet/crlonline?a=doc&bc=pdh_f&mn=&id=

Handläggare/apotekare: Per Nydert 2013-11-12 17:25:35

Fastställare/läkare: Lars Naver 2013-11-15 07:12:20

Källa: www.eped.se

Kontakt: barnlakemedel@karolinska.se

Läkemedelsnummer: 1282

ID/spårnummer: 172

Giltig fr o m: 2013-11-15 07:12:20

Utskriftsdatum: 2013-11-15

Kontrollera alltid att utskriven kopia är giltig. Ny version kan ha skapats sedan utskriften gjordes.

