



DOPamin intravenös inf 2 mg/mL = 2000 mikrog/mL

(Giludop licens)

Förväxlingsrisk med DOBUTamin

INSTRUKTIONEN GÄLLER FÖR

Spädning från koncentrat till infusionsvätska 10 mg/mL (Giludop, licens)

Tidigare fanns registrerat preparat Giludop med koncentrationen 20 mg/mL. Detta avregistrerades 210630.

EN-STEGSSPÄDNING

Alt. 1

Giludop Licens 10 mg/mL 5 mL	+	NaCl 9 mg/mL alt Glukos 50 eller 100 mg/mL 20 mL	=	INF 2 mg/mL 25 mL
------------------------------------	---	--	---	--------------------------------

EN-STEGSSPÄDNING

Alt. 2

Giludop Licens 10 mg/mL 10 mL	+	NaCl 9 mg/mL alt Glukos 50 eller 100 mg/mL 40 mL	=	INF 2 mg/mL 50 mL
-------------------------------------	---	--	---	--------------------------------

ADMINISTRERING

Kontinuerlig infusion: Infusion i central ven eller stor perifer ven. Obs! Får ej ges i artärfart. Extravasal infusion kan orsaka nekros.

Provtagning och bolusdoser via samma kateter ska undvikas - om nödvändigt måste kateterinnehållet dras ut och kastas (annars risk för plötslig överdosering och tryckstegring).

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Hypotension

Nyfödda: Startdos 3 - 5 MIKROG/kg/min

Vanlig dos 2,5 - 20 MIKROG/kg/min

Barn 1 mån - 18 år: Startdos 5 MIKROG/kg/min

Vanlig dos 2,5 - 20 MIKROG/kg/min

Hypovolemi bör korrigeras innan behandling. Följ urinflöde, blodtryck och EKG.

Uppgift om maxdos saknas. Högre doser än 20 mikrog/kg/min ges vanligtvis inte. Vid svåra sviktillstånd i vuxenvården har över 50 mikrog/kg/min använts.

ÖVRIG INFORMATION

Farmakologisk effekt vid olika doser:

2 - 4 (- 7,5) mikrog/kg/min ökar njurgenomblödningen

5 - 10 mikrog/kg/min ger ökad cardiac output

Högre doser än 10 mikrog/kg/min ger vasokonstriktion

REFERENS/LÄNK

BNF-C

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

Internetadress ePed - Hållbarhetsinformation

<http://eped.se/hallbarhet/>

PubMed PMID Dempsey E, Rabe H, The Use of Cardiotonic Drugs in Neonates. Clin Perinatol, 2019, 46(2), 273-290

<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/31010560>

Rekommendation (Grade 2C)

http://www.essentialevidenceplus.com/product/ebm_loe.cfm?show=grade

Summary of Product Characteristics (SPC) Giludop infusionskoncentrat 10 mg/mL

[https://janusinfo.se/download/18.65fea3cc177c8a9d85d213a2/1614151961154/Giludop-10mg%20\(1\).pdf](https://janusinfo.se/download/18.65fea3cc177c8a9d85d213a2/1614151961154/Giludop-10mg%20(1).pdf)





DOPamin intravenös inf 2 mg/mL = 2000 mikrog/mL

(Giludop licens)

RIMLIG DOS för DOPamin intravenös inf 2 mg/mL = 2000 mikrog/mL

	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
2,5 mikrog/kg/min	-	0,38 mL/tim	0,75 mL/tim	3,75 mL/tim
20 mikrog/kg/min	0,6 mL/tim	3 mL/tim	6 mL/tim	30 mL/tim

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Giludop Licens (licensprodukt)

10 mg/mL, Infusionsvätska/koncentrat till infusionsvätska, lösning

Ljusskydda brytampull vid förvaring. Spara ej brytampull efter första uttag.

Förvaras i rumstemp.

2 mg/mL, Infusionsvätska, lösning

Efter iordningställande: 24 tim i kylskåp, 12 tim i rumstemperatur. Alternativt kan infusion pågå 24 tim efter iordningställande om bedömning eller utvärdering utförts enligt Svensk läkemedelsstandard, se referens Hållbarhetsinformation.

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Ingehla Rydén 2021-11-17

Fastställare/läkare: Charlotte Höglund 2021-11-23

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

ePedID: 4680

Versionsnummer, major: 5

Giltig fr o m: 2021-11-23

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