



DOPamin intravenös inf 1 mg/mL

(Giludop)

EN-STEGSSPÄDNING

Giludop		Glukos 50 alt 100 mg/mL		INF
20 mg/mL				
2 mL	+	38 mL	=	1 mg/mL
				40 mL

ADMINISTRERINGSSÄTT

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

RIMLIG DOS för DOPamin intravenös inf 1 mg/mL

	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
2,5 mikrog/kg/min	0,15 mL/tim	0,75 mL/tim	1,5 mL/tim	7,5 mL/tim
20 mikrog/kg/min	1,2 mL/tim	6 mL/tim	12 mL/tim	60 mL/tim

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Giludop (registrerad produkt)

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

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

1 mg/mL, Infusionsvätska, lösning

HÅLLBAR: 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.

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

REFERENS/LÄNK

BNF-C

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

FASS

<http://www.fass.se/LIF/startpage?userType=0>

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>

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Per Nydert 2019-06-04

ePedID: 4683

Fastställare/läkare: Charlotte Höglund 2019-06-05

Versionsnummer, major: 1

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2019-06-05

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