

R06A B02	DESKLORFENIRAMIN Deksklorfeniramin (NAF)				Blandekort for voksne
Styrke	Stamløsning	Videre fortynning	Administrasjon	Holdbarhet	Merknader
5 mg/ml inj.væske, 1 ml ampulle		Kan gis uforynnet eller fortynnes videre ¹ <u>Fortynningsvæske¹</u> NaCl 9 mg/ml <u>Anbefalt konsentrasjon v/fortynning¹</u> 1 mg/ml	Gis vanligvis IM eller SC ^{1,2} Kan også gis som <u>IV injeksjon^{1,2}</u> Over 3-5 minutter.	<u>Ampuller³</u> Engangsbruk <u>Fortynnet løsnings:</u> Bør ikke oppbevares.	Kan gi døsighet og påvirke reaksjonsevnen. Vanlig bivirkning: munntørhet, men urinretensjon, obstipasjon og kardiale rytmeforstyrrelser kan også oppstå ¹ .
Konsentrasjon: 5 mg/ml					
<p>Y-settforlikelige væsker¹: NaCl 9 mg/ml</p> <p>Anbefalt dosering^{1,2}: Voksne: Normaldosering: 1 ml (5 mg deksklorfeniramin). Dosen gis normalt intramuskulært (IM) eller subcutant (SC). Preparatet kan gis intravenøst^{1,2}. Dosering som ved IM eller SC administrasjon, men dosen må gis langsomt, eventuelt etter fortynning til 1 mg/ml med natriumklorid 9 mg/ml injeksjonsvæske.</p> <p>Forslag til fortynning til 1 mg/ml: Deksklorfeniramin 5 mg/ml (1 del) – Natriumklorid 9 mg/ml injeksjonsvæske (4 deler).</p>					
Referanseliste: <ol style="list-style-type: none"> 1. Norges Apotek Forening (NAF), NAF apotekpreparater, apotekmonografi; intern database for apotekene, tilgjengelig via www.apotekforeningen.no 2. Norsk legemiddelhandbok, nettutgave 2016 3. Statens legemiddelverk, Norske legemiddelstandarder, kapittel 6 Oppbevaringstider og veiledende brukstider for sterile legemidler etter anbrudd. 					
Utarbeidet av Sykehusapoteket i Kristiansand				Dato: 13.07.2016	