

Aclasta (Zoledronsyre) gastrolab med avd. SSK

Side 1 av 1

Dokumentplassering:

II.SOK.MEK.MEK.2.2.GL-44

Godkjent dato:

17.12.2023

Revideres innen:

17.12.2025

Sist endret:

17.12.2023

Revisjon:

4.00

Klinikknivå/Somatikk Kristiansand/Medisinsk avdeling SSK/Medisin SSK/Pasienter og brukere

ENDRINGER FRA FORRIGE VERSJON: []

HENSIKT

Behandling av osteoporose

MÅLGRUPPE

Sykepleiere som administrerer Aclasta

FREM GANGSMÅTE

Gis ufortynnet iv. over minst 15 minutter.

Det gis vanligvis en dose på 5mg. (et hetteglass på 5mg =100 ml)

Skal oppbevares i romtemperatur.

Bruk vanlig infusjonssett.

Intervall for behandling

Gis en gang pr. år.

Forprøver

Kreatinin, GFR og kalsium. Blodprøvene bør ikke være eldre enn to uker.

Bivirkninger

Se Felleskatalogen

En relativ vanlig bivirkning er influensalignende symptomer som varer i tre dager. Mest vanlig ved førstegangsinfusjon.

Som premedisin mot dette gis 1000mg Paracet når pasienten kommer til behandling og de to påfølgende dagene.

Viktig

Pasienten må ikke være uttørret før behandling med Aclasta. Be pasienten om å drikke godt på forhånd, minst 2-3 glass vann.

Invasiv tannbehandling bør utføres med forsiktighet under behandlingen, og unngås ved nær tilknytning til behandlingen.

Kryssreferanser
[I.4.20.2.4-8](#)
[Zoledronsyre \(Aclasta\) Revmatologisk avd. SSHF](#)
Eksterne referanser

Utarbeidet av:

Katrine Vårli Foss

Fagansvarlig:

Audun Hasund

Verifisert av:



Godkjent av:

Audun Hasund

Dok.nr:

D43832