

Merksnaam

Di-Adreson-F-Aquosum[®], DAF

Afleveringsvorm

Ampul met 25 mg = 2 ml (12,5 mg/ml) prednisolon injectievloeistof MMC

Farmaco Therapeutische Groep

Glucocorticoiden

Toedieningsroute

- Intramusculair of subcutaan: onverdund
- Intraveneus als bolusinjectie: onverdund, de toedieningssnelheid is 25 mg / minuut
- Intraveneus als kortlopend infuus:
 - 1. bijspuiten boven de druppelkamer (volgens "Protocol bijspuiten boven druppelkamer", ID 000378)
 2. via zijlijn toegevoegd aan 50-100 ml NaCl 0,9% of glucose 5%, in 15 tot 30 minuten
- Intra-/peri-articulair: onverdund

Bevoegdheden

I.M./I.V. infusie en bolus: algemeen verpleegkundige met ervaring
Intra-/peri-articulair: artsen

Houdbaarheid

Na verdunnen in infuusvloeistof: 24 uur bij 4° C of 20° C

Infuusvloeistoffen

NaCl 0,9%, glucose 5%

Verenigbaar met

Y-site

- kaliumchloride

Infuus

- aminofylline, benzylpenicilline, heparine, mannitol, prethcamide

Onverenigbaar met

- calciumzouten

Bijzonderheden

- Het glucocorticoïde effect van prednisolon is per mg viermaal zo groot als bij hydrocortison.
- Het mineralocorticoïde effect van prednisolon bedraagt ongeveer een vierde van dat van hydrocortison.

Acute reacties

Roodheid en pijnlijkheid op injectieplaats
Zelden zijn anafylactische reacties gemeld.

Bijwerkingen

Vochtretentie, duizeligheid, hoofdpijn, misselijkheid, spierzwakte, huidatrofie, gevoeligheid voor infecties en maskering van klinische verschijnselen.

Verder zijn gemeld endocrinologische, neurologisch-psychiatrische en oogheelkundige afwijkingen.