|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **FORMATS DISPONIBLES** | **RECONSTITUTION** | | **DOSE** | **MODE DE DILUTION** | **TEMPS D’ADMINISTRATION** | **REMARQUES** |
| VOLUME ET DILUANT | CONCENTRATION FINALE | DOSE PRESCRITE | COMPLÉTER AVEC ou DILUER DANS |
| Fiole unidose  400 mg/20 mL | Déjà dilué | 20 mg/mL  Solution incolore ou légèrement jaune  Ne pas agiter | 10 mg/kg  Patients de plus de 120 kg : dose max de 1200 mg | Dans NS  Pour un **volume total** de 125 mL  Retourner le sac de perfusion sans l’agiter | En 60 minutes  Utiliser une tubulure avec filtre 0.2 microns  Protéger de la lumière  Rincer la tubulure avec 30 mL de NS à la fin de la perfusion | Si la solution a été conservée au frigo, laissez le médicament atteindre la température ambiante avant l’administration. |
| Conservation :  Frigo  Abri de la lumière |

**Stabilité pour une préparation à l’unité de soins :**

|  |  |
| --- | --- |
| Fiole utilisée : | Jeter toute portion inutilisée |
| Seringue ou sac : | Débuter la perfusion dans l’heure suivant la préparation. Stabilité de 4h à la température ambiante |

**Compatibilité avec les solutés :** NS

**Incompatibilité :** Ne pas administrer avec d’autres médicaments

|  |  |
| --- | --- |
| **PRÉCAUTIONS ET MONITORAGE** | **EFFETS INDÉSIRABLES** |
| **Précautions :**  Le médicament peut être administré jusqu’à 3 jours après le moment prévu  Reporter l’administration du médicament chez les patients présentant une infection active, jusqu’à la résolution de celle-ci  Vaccination  Éviter les vaccins vivants ou vivants atténués  Pour l’administration des autres vaccins, elle doit avoir lieu au moins 2 semaines après la dernière perfusion d’un cycle de traitement et 4 semaines avant le début du cycle suivant  **Monitorage :**  La patient doit être surveillé pendant la perfusion et jusqu’au 60 minutes après la fin de la perfusion  Si apparition de réaction de perfusion :  Interrompre la perfusion et mettre en place des mesures de soutien. Après disparition de la réaction, l’administration peut reprendre à un début plus lent, selon la sévérité de la réaction observée. | Réactions de perfusion :  Éruptions cutanées, prurit, anaphylaxie  Augmentation du risque d’infections  Infections respiratoires  Infections urinaires  Maux de tête  Myalgies |