



Vlaamse Vereniging van
Ziekenhuisapothekers

ATC: V03AB37

CNK: 3381-555

PRAXBIND® 2,5 g/50 mL

Stofnaam	idarucizumab
Klasse	Antidota en chelatoren - Antidota bij geneesmiddelenintoxicaties - Idarucizumab als antidotum van dabigatran
Farmaceutische vorm	Oplossing voor injectie/infusie.

Bereiden

Oplossen met

- | | |
|-----------------------------------|-----|
| <input type="radio"/> SC | NVT |
| <input type="radio"/> IM | NVT |
| <input type="radio"/> IV bolus | NVT |
| <input type="radio"/> IV perfusie | NVT |

Verder verdunnen met

- | | |
|-----------------------------------|-----------|
| <input type="radio"/> SC | NVT |
| <input type="radio"/> IM | NVT |
| <input type="radio"/> IV bolus | onverdund |
| <input type="radio"/> IV perfusie | onverdund |

Toedienen

- | | |
|-----------------------------------|--|
| <input type="radio"/> SC | NVT |
| <input type="radio"/> IM | NVT |
| <input type="radio"/> IV bolus | 2 achtereenvolgende bolusinjecties. |
| <input type="radio"/> IV perfusie | 2 achtereenvolgende infusies van elk 5-10 min. |

Houdbaarheid/Bewaarcondities

Product	koelkast (2 - 8°C); bescherming t.o.v. licht; 48 uur bij kamertemperatuur (max. 30°C) mits beschermd tegen licht (ongeopend); 6 uur bij kamertemperatuur (max. 30°C) blootgesteld aan licht (geopend/ongeopend).
Na oplossen	NVT
Na verdunnen	NVT

Opgelet! Uit microbiologisch oogpunt dient de oplossing onmiddellijk gebruikt te worden. Oplossingen
bereid in niet-aseptisch milieu zijn maximaal 24 uur houdbaar.

Verenigbaarheden

Infusen

Praxbind® mag niet gemengd worden met infuusvloeistoffen. Een bestaande I.V.-lijn moet geflushed worden met NaCl 0,9% voorafgaand aan de toediening.

Geneesmiddelen Materialen

Praxbind® mag niet gemengd worden met andere geneesmiddelen. infusiesets van polyvinylchloride, polyethyleen of polyurethaan; injectiespuiten van polypropyleen

Onverenigbaarheden

Infusen

Geneesmiddelen

Praxbind® mag niet gemengd worden met andere geneesmiddelen.

Opgelet! Als een infuus of geneesmiddel niet genoemd is bij "verenigbaarheden" of "onverenigbaarheden" dan is niet bekend of de middelen gecombineerd kunnen worden en is het tegelijkertijd toedienen van de middelen dus NIET toegestaan.

Bijzonderheden

- Indien een reeds aanwezig I.V.-lijn wordt gebruikt voor de toediening, dient deze eerst geflushed te worden met NaCl 0,9%.

- pH = 5,3 - 5,7
- osmolaliteit = 270 - 330 mOsm/kg

Bronnen

1. SKP Praxbind® (11/2015)
2. ASHP Injectable Drug Information (online; 11/05/2021)

Versie 1 (11/05/2021)

DISCLAIMER

Deze fiche werd met de grootst mogelijke zorg ontwikkeld en kan louter dienstig zijn als richtlijn of ten titel van inlichting. Het raadplegen of het gebruik van deze fiche ontslaat de gebruiker geenszins van diens verantwoordelijkheid en aansprakelijkheid. Noch de VZA, Vlaamse Vereniging van Ziekenhuisapothekers, noch de auteurs kunnen op generlei wijze aansprakelijk worden gesteld door de gebruiker van deze fiche.