

CANRENOÏNEZUUR

(CANRENOL[®])

Afleveringsvorm

Flacon met 200 mg kaliumcanrenonaat poeder voor injectievloeistof

Oplosmiddel

Water voor injecties (bijgeleverd)

Bereiden

Los 200 mg canrenoïnezuur op in 4 ml oplosmiddel. De concentratie is 50 mg/ml.

Toedienen

volwassen:

- Intraveneus als bolusinjectie: onverdund 200 mg, in tenminste 3 minuten, maximaal 400 mg
- Intraveneus als kortlopend infuus: toegevoegd aan 50-100 ml NaCl 0,9% of glucose 5%, in 15-20 minuten

kind:

- Intraveneus als bolusinjectie: onverdund, langzaam
- Intraveneus als kortlopend infuus: verdund met NaCl 0,9% of glucose 5% tot een concentratie van 20 mg/ml, in 15 minuten.

Code voor toedienen

Categorie A en B

Houdbaarheid

Onverdund en na verdunnen in infuusvloeistof: 12 uur

Infuusvloeistoffen

NaCl 0,9%, glucose 5%, NaCl/glucose

Bijzonderheden

- Canrenoïnezuur mag niet tegelijk met andere infuusvloeistoffen en geneesmiddelen worden toegediend.
- Wanneer er troebeling of uitvloeking binnen 5 minuten na menging waarneembaar is, mag de vloeistof niet worden gebruikt. Een lichte opalescentie beïnvloedt de werking niet.
- Intraveneuze toediening per infuus verdient de voorkeur.
- Canrenoïnezuur is de werkzame metabooliet van spironolacton.

Acute reacties

Pijnlijkheid op injectieplaats, exantheem.

Bijwerkingen

Hyperkaliemie, dehydratie, hyponatriemie, misselijkheid, braken, verwardheid, duizeligheid. Bij de vrouw: menstruatiestoornissen, pijnlijke borsten. Bij de man: gynaeomastie, vermindering libido en potentie