

DOPEXAMINE

(DOPACARD[®])

Afleveringsvorm

Ampul met 50 mg = 5 ml (10 mg/ml) dopexamine-dihydrochloride

Toedienen

Intraveneus met behulp van spuitpomp: zie geneesmiddelprotocol .

Code voor toedienen

Categorie D

Houdbaarheid

Na verdunnen in infuusvloeistof: 24 uur bij 20 °C

Infuusvloeistoffen

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

Verenigbaar met Kaliumchloride

Onverenigbaar met

Diazepam, furosemide, natriumbicarbonaat, thiopental

Bijzonderheden

Dopexamine moet onder bewaking van hemodynamische parameters worden toegediend. Dopexamine kan, toegevoegd aan infuusvloeistof, roze kleuren. Dit heeft geen invloed op de werkzaamheid. (Als de inhoud van de ampul verkleurd is, deze niet gebruiken.)

Bijwerkingen

Toename hartfrequentie, tachycardie, pijn op de borst, hypokaliemie, trombopenie, hyperglycemie. Bij hogere dosering: tremor, misselijkheid, braken.

Bereiden

Voeg 1 ampul 50 mg = 5 ml toe aan 45 ml NaCl 0,9% of glucose 5%; de eindconcentratie is 1 mg/ml.

Houdbaarheid

Na verdunnen in infuusvloeistof: 24 uur bij 20 °C

Toedienen via perfusor

Doseren op geleide van het effect en hemodynamische parameters.

Gebbruikelijke doseringen:

aanvankelijk: 2-4 mg/uur

onderhoud: 4-12 mg/uur

SPUITENPOMP eindconcentratie is 1 mg/ml		
ml/uur	microg/min	mg/uur
1,0	17	1
2,0	34	2
3,0	50	3
4,0	67	4
5,0	83	5
6,0	100	6
7,0	117	7
8,0	133	8
9,0	150	9
10,0	167	10
12,0	200	12
14,0	233	14
16,0	267	16
18,0	307	18
20,0	333	20