

FLUCLOXACILLINE

(FLOXAPEN®)

Afleveringsvorm

- Flacon met 250 mg flucloxacilline (als flucloxacillinenatrium monohydraat) poeder voor oplossing voor injectie
- Flacon met 500 mg flucloxacilline (als flucloxacillinenatrium monohydraat) poeder voor oplossing voor injectie
- Flacon met 1 g flucloxacilline (als flucloxacillinenatrium monohydraat) poeder voor oplossing voor injectie

Bereiden

Op te lossen met het overeenstemmende oplosmiddel, afhankelijk van de toedieningsweg. Zie onderstaande tabel:

Toedieningsweg	Oplosmiddel	Houdbaarheid van de oplossing bij kamertemperatuur	
	Volume	Type	
I.M. FLOXAPEN 250 mg FLOXAPEN 500 mg FLOXAPEN 1 g	1 ml 2 ml 4 ml (ampul)	Water voor injecties Lidocaineoplossing 1%	30 minuten
I.V. FLOXAPEN 250 mg FLOXAPEN 500 mg FLOXAPEN 1 g	5 ml 10 ml 20 ml	Water voor injecties Fysiologisch serum	2 uur (24 uur in de koelkast)
PERFUSIE I.V.	Volume dat overeenstemt met een concentratie van 1%	Water voor injecties Fysiologisch serum Glucose 5% Glucose 4% + NaCl 0,18% Hartmann Natriumlactaat M/6	8 uur (24 uur de koelkast)
Niet meer dan 2 g (volwassenen) of dan 33 mg/kg (kinderen) in één keer parenteraal toedienen			

Toedienen

- Toedienen via intramusculaire injectie (de dosis van 1 g moet over 4 giften verdeeld worden).
- Toedienen via intraveneuze perfusie: 1g flucloxacilline verdunnen in 100ml NaCl 0.9% of glucose 5% en toe te dienen over 30 minuten.
(zie ook bovenstaande tabel)

Houdbaarheid

Zie bovenstaande tabel.

Bijwerkingen

Lichte spijsverteringsstoornissen en huidaandoeningen zoals rash, urticaria, purpura.

Contra-indicaties

Overgevoeligheid voor bètalactamantibiotica (penicillines).
Kruisallergie met cefalosporines.

Bijzonderheden

De vormen van Floxapen bevatten 2.2 mEq Na per 1 g.
Elke injectieflacon met 1 g poeder voor oplossing voor injectie bevat 2.2 mmol natrium (50 mg). Hiermee moet rekening worden gehouden als de patiënt een natriumvrij dieet volgt.

Onverenigbaar met

Flucloxacilline mag niet in oplossing gebracht worden in **eiwithoudende** oplossingen of proteïnehydrolysaten, **vetemulsies**, **bloed** of **plasma**.

Als flucloxacilline samen met een **aminoside** voorgeschreven wordt, mogen de twee antibiotica niet in de injectiespuit of in de perfusiefles gemengd worden, omwille van het risico op neerslag.

Bronnen

Wetenschappelijke bijsluiter – laatste herziening maart 2010
Opmaak PIF 04/11/2010