

FYTOMENADION

(KONAKION®)

Afleveringsvorm

- Ampul met 10mg/1ml (10 mg/ml) fytomenadion (oraal, IV, IM)
- Ampul met 2mg/0.2ml paediatric fytomenadion (oraal, IV, IM)

Toedienen

Waar kan, geef peroraal

Men dient verder de voorkeur te geven aan de trage I.V. toediening, eerder dan aan de I.M. weg. Niet meer dan 40 mg I.V. in 24 uur toedienen.

- Intramusculair: onverdund; diep in de bilspier injecteren.
- Intraveneus als bolusinjectie: onverdund, de toedieningssnelheid is maximaal 1 mg/minuut (volwassene)
- Intraveneus als infuus: (10 mg/ml) toegevoegd aan NaCl 0,9% of glucose 5%. De toedieningssnelheid is maximaal 1 mg/minuut (volwassene)- verdunnen wordt door de officiële bijsluiter niet aangeraden

Voor pediatrische dosissen en neonatologische toepassing verwijzen we naar de FARN*NIC (via intranet/MedTechDiensten/pediatrie)

Code voor toedienen

Categorie A en B

Houdbaarheid

Onverdund en na verdunnen in infuusvloeistof: direct toedienen, buiten invloed van licht bewaren.

Infuusvloeistoffen

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

Verenigbaar met

- Y-site: ampicilline, calciumzouten, famotidine, heparine, kaliumchloride, tolazoline
- Infuus: amikacine, chlooramfenicol, cimetidine, doxapram, natriumbicarbonaat, netilmycine, oxytocine

Onverenigbaar met

Y-site: adrenaline, dextran 40, dobutamine, doxycycline, fenytoïne, hydrocortison, vancomycine

Infuus: barbituraten, ranitidine

Bijzonderheden

- Fytomenadion "mixed-micelles" (10 mg/ml) en Fytomenadion (2 mg/0.2ml) bevatten lecithine en glycolzuur.
- De biologische beschikbaarheid na intramusculaire toediening bedraagt gemiddeld 50% en is zeer variabel.

Acute reacties

Pijnlijkheid en bloeding op injectieplaats, anafylactische reacties

Bijwerkingen

Ten gevolge van te snelle injectie: rood gelaat, transpireren, benauwdheid, cyanose.

Bron

Compendium 27/02/2009