

MOLGRAMOSTIM

(LEUCOMAX[®], GM-CSF)

Afleveringsvorm

Flacon met 300 microg en 400 microg molgramostim poeder voor injectievloeistof

Oplosmiddel

Water voor injecties (bijgeleverd)

Bereiden

Los 300 resp. 400 microg molgramostim op in 1 ml oplosmiddel. De concentratie is 300 resp. 400 microg/ml.

Toedienen

- Subcutaan: onverdund
- Intraveneus als infuus: toegevoegd aan 50-100 ml NaCl 0,9% of glucose 5% tot een concentratie van minimaal 7 microg/ml, in 4-6 uur

Code voor toedienen

Categorie A en B

Houdbaarheid

Na oplossen en verdunnen in infuusvloeistof: 24 uur bij 4 °C of 6 uur bij 20 °C

Infuusvloeistoffen

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

Bijzonderheden

- Molgramostim mag niet tegelijk met andere infuusvloeistoffen en geneesmiddelen worden toegediend.
- Subcutane toediening verdient de voorkeur.
- Molgramostim dient onder controle van het bloedbeeld te worden toegediend.
- Molgramostim adsorbeert aan infuussystemen, daarom moet de concentratie > 7 microg/ml zijn; bij een concentratie van < 7 microg/ml molgramostim in infuusvloeistof kan 0,1% albumine te worden toegevoegd om adsorptie te voorkomen.
- 300 microg molgramostim = $3,33 \cdot 10^6$ IE; 400 microg molgramostim = $4,44 \cdot 10^6$ IE.
- Bevat mannitol, citroenzuur, natriumfosfaat, macrogol 4000, albumine.

Acute reacties

Zelden: anafylaxie, bronchospasmen, hartfalen, cerebrovasculaire afwijkingen, convulsies, verwardheid, intracraniale hypertensie, "capillary-leak" syndroom, pleura-exsudaat, pericardiaal exsudaat, pericarditis, longoedeem, syncope.

Bijwerkingen

Koorts, koude rillingen, huiduitslag, dyspnoe, anorexie, spierpijn, moeheid, botpijn, hypotensie, misselijkheid, braken, diarree, pijn op de borst, duizeligheid, oedeem, hoofdpijn, paresthesie