

TOBRAMYCINE

(OBRACIN[®])

Afleveringsvorm

Ampul met 20 mg = 2 ml (10 mg/ml), 80 mg = 2 ml (40 mg/ml) tobramycine (als sulfaat)

Toedienen

volwassenen:

- Intramusculair: onverdund
- Intraveneus als kortlopend infuus: toegevoegd aan 50-100 ml NaCl 0,9% of glucose 5%, in 30-60 minuten
- Intrathecaal: onverdund

kind:

- Intraveneus als kortlopend infuus: verdund met NaCl 0,9% of glucose 5% tot een concentratie van 1 mg/ml in 30 minuten
- Intrathecaal: onverdund

Code voor toedienen

Categorie A en B

Houdbaarheid

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

Infuusvloeistoffen

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

Verenigbaar met

- Y-site: aciclovir, amiodaron, enalapriilaat, esmolol, fentanyl, insuline, labetalol, magnesiumsulfaat, pethidine, zidovudine
- Infuus: aztreonam, calciumgluconaat, ciprofloxacin, clindamycine, doxapram, furosemide, metronidazol, morfine, verapamil

Onverenigbaar met

Cefalosporinen, heparine, penicillinen

Bijzonderheden

Bevat natriumpyrosulfiet. Deze stof kan allergische reacties veroorzaken.

Acute reacties

Rash, urticaria, koorts. Tobramycine vertoont kruisovergevoeligheid met andere aminoglycosiden.

Bijwerkingen

Nefro- en ototoxiciteit, duizeligheid, spierzwakte of onderdrukking van de ademhaling door neuromusculaire blokkade, hoofdpijn, misselijkheid, braken