

Tacrolimus

(PROGRAFT®)

Afleveringsvorm

Ampul met 5mg = 1ml (5mg/ml) tacrolimus

Toedieningsroute

Als intraveneuze infusie : de noodzakelijke dosis moet in een oplossing van 5% glucose worden verdund in glazen of polyethyleen flacons (Bieffe-Clear-flex zak) ofwel in een fysiologische oplossing in polyethyleenflacons (Bieffe-Clear-flex zak). **De firma bevestigt dat een Brauncontainer ook geschikt is, zolang er geen PVC aanwezig is, is de oplossing stabiel. (1/07/2009 e-mail firma)**

De eindconcentratie moet tussen de 0.004 en 0.1 mg/ml bedragen. Het totale volume dat over 24 uur via infusie toegediend wordt, moet tussen de 20ml en 250ml bedragen.

De oplossing mag niet in bolus worden toegediend.

Houdbaarheid

De uiteindelijk verkregen oplossing moet binnen de 24 uur worden gebruikt.

Infuusvloeistoffen

Glucose 5% : verdunning in glas of polyethyleen

Nacl 0.9% : verdunning in polyethyleen

Braun container kan volgens firma Astellas (volg de recentste bijsluiter als leidraad)

Bijzonderheden

De inhoud van het concentraat voor infusie is **niet verenigbaar met PVC**.

Het concentraat mag niet onverdund worden ingespoten.

Tacrolimus niet toedienen bij gekende overgevoeligheid voor tacrolimus of voor andere macroliden.

Tacrolimus niet toedienen bij gekende overgevoeligheid voor polyoxyethyleen ricinusolie of analoge bestanddelen.

Tacrolimus mag niet gelijktijdig toegediend worden met ciclosporine A.

Bijwerkingen

Hypertensie, bevingen, hoofdpijn, insomnia, perceptiestoornissen, gezichtsstoornissen, abnormale nierfunctie, constipatie, diarree, nausea, hyperkaliëmie, hyperfosfatemie, hyperglycemie, leukocytose