

ERYTHROPOÏETINE

(RECORMON®)

Afleveringsvorm

Flacon met 100 UI/1ml, 2000 UI/1ml, 5000 UI/1ml, 10000 UI/1ml

Toedienen

- Subcutaan: onverdund, maximaal 1 ml
- Intraveneus als bolusinjectie: onverdund, in tenminste 1-2 minuten (via de shunt tijdens dialyse)

Code voor toedienen

Categorie A

Houdbaarheid

Zie vermelde datum op de verpakking

Bijzonderheden

De subcutane toedieningsweg heeft de voorkeur boven de intraveneuze toediening.

Acute reacties

Zelden anafylactische reacties

Bijwerkingen

Hypertensie, trombose van de vasculaire toegangsplaats (fistel, shunt), hoofdpijn, convulsies, huidreacties