

OCTREOTIDE

(SANDOSTATINE®)

Afleveringsvorm

Ampul met 100 microg (0,1 mg) = 1 ml (100 microg/ml) en 500 microg (0,5 mg) = 1 ml (500 microg/ml) octreotide (als acetaat)

Toedienen

- Subcutaan: onverdund
- Intraveneus als bolusinjectie: toegevoegd aan NaCl 0,9% tot een concentratie van 10-250 microg/ml
- Intraveneus als infuus: toegevoegd aan 50-100 ml NaCl 0,9%
- Intraveneus met behulp van spuitpomp

Code voor toedienen

Categorie A en B

Houdbaarheid

Zie vermelde datum op de verpakking
Na verdunnen in infuusvloeistof: 24 uur bij 20 °C

Infuusvloeistoffen

NaCl 0,9%

Bijzonderheden

- Octreotide mag niet tegelijk met andere infuusvloeistoffen en geneesmiddelen worden toegediend.
- De oplossing voor injectie vóór toediening op kamertemperatuur laten komen.
- De injecties toedienen tussen de maaltijden in of bij het slapen gaan en steeds op een wisselende plaats.
- De intraveneuze toedieningswijze van octreotide is niet geregistreerd, en is vanwege de bijwerkingen alleen geïndiceerd bij de behandeling van oesophagusbloedingen.

Acute reacties

Pijnlijkheid en roodheid op injectieplaats, zwelling.

Bijwerkingen

Misselijkheid, braken, buikkrampen, flatulentie, steatorroe, in zeldzame gevallen lijkend op acute darmobstructie. Ten gevolge van langdurige toediening: verminderde glucosetolerantie, galsteenvorming, leverfunctiestoornissen.

Bereiden

Voeg 1 ampul octreotide 500 microg = 1 ml toe aan 49 ml NaCl 0,9%; de eindconcentratie is 10 microg/ml, 50 ml

Houdbaarheid

Na verdunnen in infuusvloeistof: 24 uur bij 20 °C

Toedienen via perfusor

Doseren op geleide van het effect.

Gebbruikelijke doseringen (15):
aanvankelijk: 50-100 microg
intraveneus als bolusinjectie
onderhoud: 20-50 microg/uur

SPUITENPOMP eindconcentratie is 10 microg/ml		
ml/uur	microg/uur	microg/24 uur
0,5	5	120
1,0	10	240
1,5	15	360
2,0	20	480
2,5	25	600
3,0	30	720
3,5	35	840
4,0	40	960
4,5	45	1080
5,0	50	1200
5,5	55	1320
6,0	60	1440