



Příloha doporučeného postupu Úprava, podávání, stabilita a uchovávání injekčních a infuzních léčivých přípravků.

MYCOMAX INF

<u>léčivá látka:</u>	flukonazol																		
<u>obsah balení:</u>	čirý, bezbarvý roztok, 200 mg v jedné 100 ml lahvičce (koncentrace 2 mg/ml)																		
<u>rozpuštění:</u>	---																		
<u>ředění:</u>	neředí se, případně lze ředit F1/1, F1/2, G5%, G20%, R1/1 nebo H1/1																		
<u>rychlost podání:</u>	i.v. inf. podání: obvykle 60-120 min rychlost aplikace nesmí nikdy překročit 10 ml/min tj. 20 mg/min																		
<u>Y-site inkompatibilita:</u>	<table><tr><td>amfotericin B</td><td>diazepam</td><td>kalcium-glukonát</td></tr><tr><td>ampicilin</td><td>digoxin</td><td>klindamycin</td></tr><tr><td>cefotaxim</td><td>furosemid</td><td>kotrimoxazol</td></tr><tr><td>ceftazidim</td><td>haloperidol</td><td>pantoprazol</td></tr><tr><td>ceftriaxon</td><td>chloramfenikol</td><td>pentamidin</td></tr><tr><td>cefuroxim</td><td>imipenem+cilastatin</td><td>piperacilin</td></tr></table>	amfotericin B	diazepam	kalcium-glukonát	ampicilin	digoxin	klindamycin	cefotaxim	furosemid	kotrimoxazol	ceftazidim	haloperidol	pantoprazol	ceftriaxon	chloramfenikol	pentamidin	cefuroxim	imipenem+cilastatin	piperacilin
amfotericin B	diazepam	kalcium-glukonát																	
ampicilin	digoxin	klindamycin																	
cefotaxim	furosemid	kotrimoxazol																	
ceftazidim	haloperidol	pantoprazol																	
ceftriaxon	chloramfenikol	pentamidin																	
cefuroxim	imipenem+cilastatin	piperacilin																	
<u>stabilita při přípravě u lůžka:</u>	v originálním balení při teplotě 15-25 °C, chránit před světlem																		
<u>stabilita při aseptické přípravě:</u>	flukonazol v G5% má stabilitu 72 hod. při 15-25 °C flukonazol v F1/1 v elastomerické pumpě (Baxter) má stabilitu 24 hod. při 15-25 °C																		
<u>poznámky:</u>	pH 4-8, osmolarita 300-315 mOsm/l																		



Příloha doporučeného postupu Úprava, podávání, stabilita a uchování injekčních a infuzních léčivých přípravků.

tekutinová restrikce

ředění: lze podat neředěné

rychlost podání: i.v. inf. podání: min. 60 min., u dětí 120 min.

pediatrická populace

rozpouštění: ---

vytěšňovací objem: ---

konečný objem: ---

**výsledná
koncentrace:** ---

zdroje

- 1) Souhrn údajů o přípravku MYCOMAX INF, datum revize textu 19. 11. 2015, přes www.sukl.cz, hledáno 21. 12. 2016.
- 2) Monografie **Fluconazole**, Handbook on Injectable Drugs. [online] London: Pharmaceutical Press, přes www.medicinescomplete.com, hledáno 18. 10. 2015.
- 3) Monografie **Fluconazole**, přes Lexicomp Online[®], King Guide to Parenteral Admixtures[®], Hudson, Ohio: Lexi-Comp, Inc.; hledáno 18. 10. 2015.
- 4) NHS Injectable Medicines Guide, monografie **Fluconazole**, v.5, publikováno 1. 6. 2016, nahlédnuto 29. 12. 2016.