


**Legemidler - Blandekort, Zoledronsyre**

D56005

 Utgave:  
1.00

 Gjelder fra:  
08.05.2026

Side 1 av 1

## SENGEPOST

**ZOLEDRONSYRE**

Aclasta, Zoledo, Zoledronic Acid, Zoledronsyre, Zometa

Styrke	Fortynning	Administrasjon	Holdbarhet K = Kjøleskap RT = Romtemperatur	Merknader
Bruksklar infusjon: 4 mg 5 mg  100 ml flaske/pose/hetteglass  Konsentrat til infusjon: 4 mg/ 5 ml htgl 0,8 mg/ml	Bruksklar infusjonsløsning gis ufortynnet  <u>Fortynningsvæske:</u> NaCl 9 mg/ml Glukose 50 mg/ml  <u>IV infusjon:</u> 5 ml (= 4 mg*) fortynnes i 100 ml fortynningsvæske  Ved redusert dose pga redusert nyrefunksjon kan de bruksklare infusjonsløsningene fortynnes videre, se SPC for zoledronsyre 4 mg	<u>IV infusjon:</u> Gis over minst 15 minutter (15-30 minutter)	Holdbarhet er inkludert brukstid  <u>Anbrutt hetteglass/pose/flaske:</u> 12 timer RT 24 timer K  <u>Fortynnet løsning:</u> 12 timer RT 24 timer K	Kun klar oppløsning uten partikler eller misfarging skal benyttes.  Må ikke blandes med eller gis samtidig med Ringer-Acetat eller andre løsninger med kalsium eller magnesium. Skyll med natriumklorid før og etter zoledronsyre.  Kan gi generell sykdomsfølelse med feber, frysninger, muskel-, skjelett- og leddsmerter, hodepine, svimmelhet, tretthet, kvalme og oppkast.  Indikasjon: 4 mg onkologi 5 mg osteoporose  *redusert dose ved redusert nyrefunksjon.

**Kilder:**

 Direktoratet for medisinske produkter, norsk preparatomtale (SPC): [Zometa infusjon](#), [Aclasta infusjon](#), [Zoledronsyre infusjonskonsentrat](#)

Prosedyrer SI

Maler i MetaVision