


**Legemidler - Blandekort, Noradrenalin**

D48835

 Utgave:  
3.00

 Gjelder fra:  
07.07.2024

Side 1 av 1

C01C A03	INTENSIV			
	<b>NORADRENALIN</b> Noradrenalin®			
Styrke	Fortynning	Administrasjon	Holdbarhet K= Kjøleskap RT = Romtemperatur	Merknader
1 mg/ml Infusjons- konsentrat, ampulle	Må fortynnes før bruk.  <u>Fortynningsvæske:</u> NaCl 9 mg/ml Glukose 50 mg/ml  <u>Sprøyteteppe:</u> <b>Konsentrasjon 0,02 mg/ml:</b> 1 mg (=1 ml) fortynnes med 49 ml fortynningsvæske  <b>Konsentrasjon 0,1 mg/ml:</b> 5 mg (= 5 ml) fortynnes med 45 ml fortynningsvæske  <u>Volumpumpe:</u> <b>Konsentrasjon 0,02 mg/ml:</b> 5 mg (= 5 ml) fortynnes med 245 ml fortynningsvæske  <b>Konsentrasjon 0,1 mg/ml:</b> 10 mg (= 10 ml) fortynnes med 90 ml fortynningsvæske	<u>IV kontinuerlig infusjon:</u> Skal administreres med volum- eller sprøyteteppe. Gis i SVK.  <u>Infusjonshastighet:</u> Gis etter legens ordinasjon  Vanligvis er anbefalt dosering mellom 0,05 mcg/kg/min til 2,0 mcg/kg/min	Holdbarhet er inkludert brukstid  <u>Ampuller:</u> Engangsbruk  <u>Fortynnet løsning/                      kontinuerlig infusjon:</u> 24 timer i RT	Ekstravasasjon kan gi vevsskade  Perifer administrering kan gi lokal vasokonstriksjon.  Kan unntaksvis gis i en stor perifer vene dersom pasienten ikke har SVK, i konsentrasjonen 0,02 mg/ml.
<b>Kilder:</b> Statens legemiddelverk, norsk preparatomtale (SPC) – <a href="#">Noradrenalin</a> Injectable Medicines Administration Guide, 3rd ed. Maler I MetaVision				