



Legemidler - Blandekort, Zoledronsyre

D56005

Utgave:
1.00

Gjelder fra:
08.05.2026

Side 1 av 1

SENGEPOST

M05B A08

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 leddsmarter, 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