

INFORMACIÓN PARA EL PROFESIONAL SANITARIO

DANTROLENO

¿Qué es y para qué se utiliza?

❖Nombre comercial: DANTRIUM 20 mg vial

Principio activo: DANTROLENOGrupo terapéutico: Antídotos

Indicaciones: Hipertermia maligna. Síndrome Neuroléptico Maligno

Dosis habitual por vía parenteral adultos

√2,5 mg/kg IV directa. Se puede repetir una dosis entre 2 y 3 mg/kg IV cada 15 min hasta controlar los síntomas o alcanzar la dosis máxima de 10 mg/kg. Durante las siguientes 24h, se recomienda 1 mg/kg cada 6 h.

Dosis habitual por vía parenteral pediatría

✓ 1-2,5 mg/kg IV directa. Repetir hasta el control de síntomas o alcanzar la dosis máxima de 10 mg/kg

Efectos secundarios

- ✓ Anafilaxis, Reacciones locales en el lugar de la inyección .
- ✓ Entre los síntomas que pueden aparecer con una sobredosis se incluyen, entre otros, debilidad muscular y alteraciones de la conciencia (p. ej., letargo y coma), vómitos, diarrea y cristaluria.

Advertencia

Si se usa manitol para prevenir o tratar las complicaciones renales de la hipertermia maligna, debe tenerse en cuenta el contenido de manitol en el vial de Dantrium, es decir, 3000 mg de manitol por 20 mg de dantroleno sódico.

SERVICIO DE FARMACIA

Hospital Universitario Puerta de Hierro Majadahonda Majadahonda (Madrid) Tlf: 911916898/660164071

¿Cómo se administra? VÍA INTRAVENOSA



- **<u>> Dilución:</u>** Cada vial de Dantrium intravenoso debe reconstituirse añadiendo 60 ml de agua para inyección y agitando hasta que el polvo se disuelva.
- ightharpoonupLa dosis total se traspasa a una bolsa de perfusión. La solución reconstituida debe ser filtrada un filtro de 5 μ m cuando se traspasa al recipiente final.
- El recipiente final será una bolsa fotoprotectora.
- Nunca a envase de vidrio por riesgo de precipitación.

NO ADMINISTRAR EN Y CON NINGÚN OTRO PRODUCTO O SUERO

Conservación

- Sin abrir: 3 años.
- ➤ Soluciones reconstituidas: se ha demostrado la estabilidad química y física en uso durante 6 horas a 25 ºC.*No refrigerar ni congelar. Proteger de la luz directa
- *Desde un punto de vista microbiológico, una vez abierto, el producto se recomienda utilizar inmediatamente.

Las inyecciones de **dextrosa al 5 %**, las inyecciones de **cloruro de sodio al 0,9 %** y otras **soluciones ácidas no son compatibles con Dantroleno intravenoso** y no deben utilizarse.

Mantener fuera del alcance de los niños