



ficha administración parenteral

Cloxacilina 500 mg FA	
Lab. DFM/ Reg ISP N°23351/17	
uso restringido	NO
reconstitución	Sí con api
dilución	Sí con SF, SG5%
estabilidad	La solución reconstituida es de 24 horas almacenada a menos de 25°C y 48 horas almacenadas entre 2 y 8°C.
administración parenteral	IM: sí, reconstitución con 3,5 a 5 ml de API
	EV bolo: sí, disolver el contenido del frasco ampolla en 10 mL de api e inyectar lentamente durante 3-4 minutos.
	EV infusión intermitente: sí. Reconstituir con API. Luego, la solución reconstituida diluir con 90 ml de SF o SG5%. Administrar en 60 minutos.
	EV infusión continua: NO
obs / compatibilidad	No administrar en la misma bolsa con otros medicamentos. NO combinar con soluciones de alimentación que contengan proteínas o lípidos. Se recomienda utilizar inmediatamente una vez abierto para proteger de la contaminación.
Medicamento vesicante:	SÍ
Medicamento de alto riesgo	NO

Referencia:

- Folleto de Información al paciente. Cloxacilina 500 mg FA. Lab DFM pharma. Reg ISP N° F-23351/17
- Folleto de Información al profesional. Cloxacilina 500 mg FA. Lab DFM pharma. Reg ISP N° F-23351/17

QF. Claudia Díaz Soto