



ficha administración parenteral

Fenitoína 250/5 ml	
Lab. Cristalia. Bestpharma/Reg. ISP N° F-10061	
uso restringido	NO
reconstitución	NO
dilución	NO
estabilidad	-
administración parenteral	IM: no
	EV bolo: administración directa, a una velocidad de 50 mg/min.
	EV infusión intermitente: no
	EV infusión continua: no
obs / compatibilidad	No está recomendada la dilución con solución salina u otro diluyente porque puede perder la solubilidad y precipitar. Según información entregada por Instituto de Salud Pública, neonatos la velocidad no debería exceder 1-3 mg/kg/min. Mientras que, en pacientes de edad avanzada, muy enfermos, debilitados o con disfunción hepática se debe administrar 25 mg por minuto o incluso hasta 5-10 mg por minuto para disminuir la posibilidad de efectos adversos.
Medicamento vesicante:	SÍ.
Medicamento de alto riesgo	NO

Referencias:

- Prospecto del medicamento. Fenitoína 250/5 ml. Lab. Cristalia. Bestpharma/Reg. ISP N° F-10061
- Carta de respuesta del ISP

QF. Claudia Díaz Soto