



ficha administración parenteral

Imipenem 500 mg FA	
Laboratorios Merck Sharp & Dome. F-8241/10	
Lab Ascend. F-24785	
uso restringido	sí
reconstitución	sí, con sf
dilución	sí, con sf, sg 5%, sg 10%,
estabilidad	Estable 4 horas a temperatura ambiente (25°C) y 24 horas refrigerado, una vez reconstituido y diluido según lo establecido en esta ficha.
administración parenteral	IM: no
	EV bolo: no
	EV infusión intermitente: sí. Reconstituir el frasco de 500 mg con 10 ml de sf, sg 5%, sg 10%. Agite bien el frasco y transfiera al matraz de la solución para infusión. Luego repita el mismo procedimiento, de agregar 10 ml de solución para reconstitución al frasco ampolla, y luego agregar al matraz de la solución para infusión. Administrar solución diluida en 20 a 30 min
	EV infusión continua: Sí. Reconstituir el frasco de 500 mg con 10 ml de sf. Agite bien el frasco y transfiera al matraz de la solución para infusión. Luego repita el mismo procedimiento, de agregar 10 ml de solución para reconstitución al frasco ampolla, y luego agregar al matraz de la solución para infusión. CAMBIAR CADA 4 HORAS.
obs / compatibilidad	Es incompatible con el lactato, por lo que no debe ser reconstituido con diluyentes que lo contenga. No debe ser mezclado ni añadido físicamente a otros antibióticos. *ESTABILIDAD PARA IMIPENEM IMPRACID F-24785 NO EXISTE EVIDENCIA DE ESTABILIDAD DE SOLUCIONES DILUIDAS, SOLO SE AVALA ESTABILIDAD DE 4 horas a temperatura ambiente (25°C) y 24 horas refrigerado, una vez reconstituido según lo especificado en la ficha.
Medicamento vesicante	Sí
Medicamento de alto riesgo	No

Referencias:

Prospecto Tienam®

Prospecto Impracid®

QF. Claudia Díaz Soto



USO SEGURO DE MEDICAMENTOS

FARMACIA ASISTENCIAL



Atención Comprometida y de Calidad
al servicio de todos

