



## ficha administración parenteral

<b>Vancomicina 500 mg FA</b>	
Lab. BPH/Reg. ISP N° B-1134	
Lab. Chile/Reg. ISP N° B-1173	
uso restringido	sí
reconstitución	sí, con 10 ml de api (logrando una solución de 50 mg/ml)
dilución	sí con sf o sg 5%
estabilidad	Lab. BPH/Reg. ISP N° B-1134: La solución reconstituida con 10 mL de api almacenada a 25°C con o sin protección a la luz es estable por 24 horas, y refrigerada es estable por 14 días. La solución diluida de 500 mg en 100 ml o 1000 mg en 200 ml de sf o sg5% almacenada a 25°C con o sin protección a la luz es estable por 24 horas, y refrigerada es estable por 14 días. Lab. Chile/Reg. ISP N° B-1173: una vez reconstituido en api es estable 14 días entre 2-8° C, y diluida en las condiciones que se indican en esta ficha es estable 1 hora a temperatura entre 15-25° C.
administración parenteral	IM: no
	EV bolo: no
	EV infusión intermitente: sí. La solución reconstituida se puede diluir 500 mg en 100 ml o 1000 mg en 200 ml de sf o sg 5%. Administrar vía intravenosa lenta, no más de 10 mg/min durante al menos 60 minutos.
	EV infusión continua: no
obs / compatibilidad	En pacientes con restricción de líquidos pueden recibir una solución de 500 mg/50 ml o 1000 mg/100 ml, se debe tener en cuenta que el uso de concentraciones elevadas puede aumentar el riesgo de efectos indeseables.
Medicamento vesicante	<b>sí</b>
Medicamento de alto riesgo	NO

Referencias:

- Folleto de Información al paciente Vancomicina 500 mg FA Lab BPH
- Folleto de Información al paciente de Vancomicina 500 mg FA Lab Chile
- Carta de respuesta del ISP, por estabilidad de Vancomicina 500 mg Lab Chile

QF. Claudia Díaz Soto