

FONDAPARINUX SÓDICO

GRUPO FARMACOLOGICO: Anticoagulante. B01AX

PRESENTACIONES: Arixtra jeringa 2,5 mg en 0,5 ml

Conservar a temperatura ambiente 15°C-30 °C. No debe congelarse.

ADMINISTRACION

INYECCION IV DIRECTA: NO

INFUSION INTERMITENTE: NO

INFUSION CONTINUA: NO

INYECCION IM: NO

INYECCION SC: SI

-Se administra por inyección subcutánea profunda mientras el paciente está recostado. La administración debe realizarse alternando los lugares de inyección en la pared abdominal anterolateral derecha e izquierda y en la pared abdominal posterolateral derecha e izquierda. Abstenerse de expulsar la burbuja de aire de la jeringa antes de la inyección. (Ver instrucciones detalladas en imágenes al final de esta ficha).

-La dosis usual es de 2,5 mg/24 h (ver condiciones de uso del apartado observaciones).

SUEROS COMPATIBLES: No se dispone de información

OBSERVACIONES:

Condiciones de uso:

-La dosis en profilaxis quirúrgica es de 2,5 mg/24 h durante 5-9 días

-Administrar la primera dosis siempre al menos 6 horas después de la cirugía (**IMPORTANTE PARA EVITAR RIEGOS HEMORRAGICOS**)

-Duración máxima del tratamiento: 9 días. Si es necesario prolongar la profilaxis debe emplearse un Heparina fraccionada, y administrar la primera dosis al menos 24 horas después de la última de Fondaparinux.

-En Hospital son Dureta su uso se restringe a cirugía programada primaria de prótesis de cadera y prótesis de rodilla. Se excluyen pacientes de más de 75 años, pacientes de menos de 50 Kg, pacientes con cualquier grado de insuficiencia renal, pacientes en que se prevé una prolongación de la profilaxis superior a 9 días y pacientes con catéter epidural que no se retira después de la intervención.

Ficha redactada Junio 2003 sobre la Monografía Sanofi-Synthelabo 2002

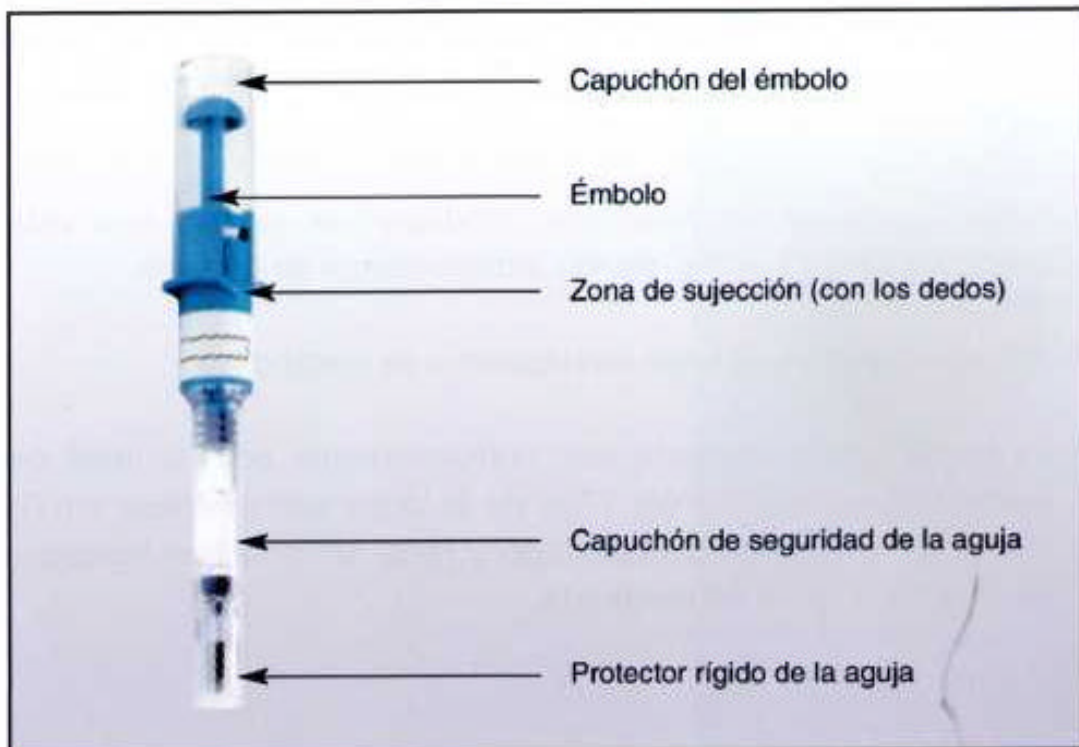
Fondaparinux.

1, Presentación

Jeringa precargada unidosis preparada para su administración por vía subcutánea.

Las jeringas precargadas de un solo uso están formadas por un cuerpo cilíndrico de vidrio de tipo I (1 ml) al que se acopla una aguja de calibre 27 y de 12,7 mm de longitud con un émbolo cuyo capuchón es del elastómero bromobutilo o clorobutilo.

Las diferentes partes de la jeringa de seguridad son las siguientes:



Administración de Fondaparinux

Fondaparinux se administra por inyección subcutánea profunda mientras el paciente está recostado. La administración debe efectuarse alternando los lugares de inyección en la pared abdominal anterolateral derecha e izquierda y en la pared abdominal posterolateral derecha e izquierda. Para evitar la pérdida de medicamento cuando se utiliza la jeringa precargada, abstenerse de expulsar la burbuja de aire de la jeringa antes de la inyección. La aguja debe insertarse perpendicularmente en toda su longitud, en un pliegue cutáneo formado entre los dedos pulgar e índice, manteniendo el pliegue durante toda la inyección.

