

Gäller för: Flera enheter - se eftersättsblad  
Innehållsansvar: Lukas Lannemyr, (lukla), Överläkare  
Godkänd av: Kristofer Skoglund, (krisk3), Verksamhetschef

Giltig från: 2025-04-22

Giltig till: 2027-04-15

## Läkemedel - Nepresol

<b>LÄKEMEDELSBESKRIVNING</b>	<p>Injektionssubstans 25 mg i kombinationsförpackning. En ampull med torrsubstans och en ampull med lösningsmedel.</p> <p>Nepresol innehåller dihydralazin som är en perifer kärlvidgare. Dilatation av resistenskärlen medför att totala perifera kärlmotståndet och blodtrycket sänks. Maximalt blodtryckssvar efter parenteralt tillfört Nepresol (dihydralazin) inträder efter 30 minuter.</p>
<b>INDIKATION</b>	Hypertoni
<b>BIVERKNINGAR</b>	<p>Förhöjd hjärtfrekvens, huvudvärk och illamående till följd av vasodilatation. Fler biverkningar vid långtidsbehandling (&gt; 6 månader).</p>
<b>SPÄDNING</b>	<p>Innehållet i torrampullen löses upp med det medföljande lösningsmedlet. Man får då en koncentration på 12,5 mg/ml (25 mg/2 ml).</p>
<b>DOSERING</b>	Normaldos 3.12 mg (0.25 ml) - 6.25 mg (0.5 ml) i.v.
<b>BLANDBARHET</b>	Glucoslösningar inaktiverar dihydralazin.
<b>HÅLLBARHET</b>	Färdig lösning bör användas inom 12 timmar.
<b>ADMINISTRATION</b>	Långsam intravenös injektion.

# Information om handlingen

**Handlingstyp:** Rutin

**Gäller för:** Verksamhet Thorax och kardiologi, Postoperativ vård Sahlgrenska, Neurointensivvårdsavdelning, Central intensivvårdsavdelning, Avdelning 95B postoperativ vård, Avdelning 95A postoperativ vård, Avdelning 22 postoperativ intensivvård, Anestesi 1 och 2 Sahlgrenska

**Innehållsansvar:** Lukas Lannemyr, (lukla), Överläkare

**Godkänd av:** Kristofer Skoglund, (krisk3), Verksamhetschef

**Dokument-ID:** SU9805-1593997-1976

**Version:** 13.0

**Giltig från:** 2025-04-22

**Giltig till:** 2027-04-15