

Gäller för: Intensivvårdsavdelning Alingsås

Innehållsansvar: Per Werner Möller, (permo7), Enhetschef

Godkänd av: Per Werner Möller, (permo7), Enhetschef

Giltig från: 2026-04-17

Giltig till: 2029-04-17

Nepresol (Dihydralazin)

LÄKEMEDELSBESKRIVNING

Injektionssubstans 25mg i kombinationsförpackning. En ampull med torrsubstans och en ampull med lösningsmedel.

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.

INDIKATION

Hypertoni

BIVERKNINGAR

Förhöjd hjärtfrekvens, huvudvärk och illamående till följd av vasodilatation.

SPÄDNING

Innehållet i torrampullen löses upp med det medföljande lösningsmedlet vilket ger en lösning med en koncentration på 12,5 mg/ml (25 mg/2 ml)

DOSERING

Normaldos 3,12mg (0,25ml) - 6,25mg (0,5ml) i.v.

BLANDBARHET

Glukoslösningar inaktiverar dihydralazin.

HÅLLBARHET

Färdig lösning bör användas inom 12 timmar.

ADMINISTRATION

Långsam intravenös injektion

ARBETSGRUPP

Innehållsansvarig

Per Werner Möller, Medicinsk Rådgivare. AnOpIVA Sjukhusen i väster

Helen Svensson, intensivvårdssjuksköterska

Information om handlingen

Handlingstyp: Rutin

Gäller för: Intensivvårdsavdelning Alingsås

Innehållsansvar: Per Werner Möller, (permo7), Enhetschef

Godkänd av: Per Werner Möller, (permo7), Enhetschef

Dokument-ID: SV9761-782711715-405

Version: 4.0

Giltig från: 2026-04-17

Giltig till: 2029-04-17