

Notice : information de l'utilisateur

Fluconazole B. Braun 2 mg/ml solution pour perfusion fluconazole

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Fluconazole B. Braun et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Fluconazole B. Braun
3. Comment prendre Fluconazole B. Braun
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Fluconazole B. Braun
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE FLUCONAZOLE B. BRAUN ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Fluconazole B. Braun fait partie d'un groupe de médicaments appelés « antifongiques ». La substance active est le fluconazole.

Le fluconazole est utilisé pour traiter les infections provoquées par des champignons et peut également être utilisé en prévention des candidoses. La cause la plus fréquente des infections fongiques est une levure appelée *Candida*.

Adultes

Il se peut que votre médecin vous ait prescrit ce médicament afin de traiter les types suivants d'infections fongiques :

- Méningite cryptococcique : infection fongique du cerveau
- Coccidioïdomycose : maladie du système bronchopulmonaire
- Infections provoquées par *Candida* et se retrouvant dans le sang, les organes (par ex., le cœur, les poumons) ou les voies urinaires
- Candidose buccale : infection touchant la muqueuse de la bouche, la gorge et stomatite prothétique

Il se peut également que vous receviez Fluconazole B. Braun pour empêcher :

- Les récurrences de méningite cryptococcique.
- Les récurrences de candidose buccale,
- Les infections provoquées par *Candida* (si votre système immunitaire est affaibli et ne fonctionne pas correctement).

Enfants et adolescents (âgés de 0 à 17 ans)

Il se peut que votre médecin vous ait prescrit ce médicament afin de traiter les types suivants d'infections fongiques :

- Candidose buccale : infection touchant la muqueuse de la bouche, la gorge
- Infections provoquées par *Candida* et se retrouvant dans le sang, les organes (par ex., le cœur, les poumons) ou les voies urinaires
- Méningite cryptococcique : infection fongique du cerveau

Il se peut également que vous receviez Fluconazole B. Braun pour empêcher :

- Les infections provoquées par *Candida* (si votre système immunitaire est affaibli et ne fonctionne pas correctement),

- Les récurrences de méningite cryptococcique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FLUCONAZOLE B. BRAUN 2 MG/ML ?

N'utilisez jamais Fluconazole B. Braun :

- si vous êtes allergique au fluconazole, à d'autres médicaments que vous avez pris pour traiter des infections fongiques ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6. Les symptômes peuvent comprendre des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires ;
- si vous prenez de l'astémizole, de la terfénadine (antihistaminiques pour les allergies) ;
- si vous prenez du cisapride (utilisé contre les maux d'estomac) ;
- si vous prenez du pimozide (utilisé pour traiter les maladies mentales) ;
- si vous prenez de la quinidine (utilisée pour traiter les arythmies cardiaques) ;
- si vous prenez de l'érythromycine (antibiotique pour traiter les infections).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin avant de recevoir Fluconazole B. Braun

- si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux,
- si vous souffrez d'une maladie cardiaque, y compris de problèmes du rythme cardiaque,
- si vous présentez des taux sanguins anormaux de potassium, de calcium ou de magnésium,
- si vous développez des réactions cutanées sévères (démangeaisons, rougeurs de la peau ou difficultés respiratoires),
- si vous développez des signes d'insuffisance surrénale, c'est-à-dire si les glandes surrénales ne produisent pas certaines hormones stéroïdiennes, telles que le cortisol, en quantités suffisantes (fatigue chronique ou persistante, faiblesse musculaire, perte d'appétit, perte de poids, douleurs abdominales)
- si vous avez déjà présenté une éruption cutanée sévère ou une peau qui pèle, des cloques et/ou des lésions buccales après l'utilisation de Fluconazole B. Braun
- si l'infection fongique ne s'améliore pas, car un traitement antifongique alternatif peut être nécessaire.

Des réactions cutanées graves, y compris une réaction médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques (syndrome DRESS), ont été rapportées en association avec le traitement par Fluconazole B. Braun. Arrêtez d'utiliser Fluconazole B. Braun et consultez immédiatement un médecin si vous remarquez l'un des symptômes liés à ces réactions cutanées graves décrites à la rubrique 4.

Autres médicaments et Fluconazole B. Braun

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Informez *immédiatement* votre médecin si vous prenez de l'astémizole, de la terfénadine (antihistaminique pour traiter les allergies), du cisapride (utilisé contre les maux d'estomac), du pimozide (utilisé pour traiter les maladies mentales), de la quinidine (utilisée pour traiter les arythmies cardiaques) ou de l'érythromycine (antibiotique pour traiter les infections), car ces médicaments ne doivent pas être pris avec Fluconazole B. Braun (voir rubrique : « N'utilisez jamais Fluconazole B. Braun »).

Certains médicaments peuvent interagir avec Fluconazole B. Braun. Informez votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Rifampicine, rifabutine ou azithromycine (antibiotiques pour les infections)
- Abrocitinib (utilisé pour traiter la dermatite atopique, également appelée eczéma atopique)
- Alfentanil, fentanyl (utilisés comme anesthésiques)
- Amiodarone (utilisée pour traiter les battements cardiaques irréguliers, appelés « arythmies »)
- Amitriptyline, nortriptyline (utilisées comme antidépresseurs)
- Amphotéricine B, voriconazole (antifongiques)
- Médicaments fluidifiant le sang pour empêcher les caillots sanguins (warfarine ou médicaments similaires)
- Benzodiazépines (midazolam, triazolam ou médicaments similaires) utilisées pour vous aider à dormir

ou contre l'anxiété

- Carbamazépine, phénytoïne (utilisées pour traiter les convulsions)
- Olaparib (utilisé pour traiter le cancer de l'ovaire)
- Nifédipine, isradipine, amlodipine, félodipine, vérapamil, hydrochlorothiazide (un diurétique) et losartan (contre l'hypertension, ou élévation de la pression artérielle)
- Ciclosporine, évérolimus, sirolimus ou tacrolimus (pour empêcher le rejet des greffes)
- Cyclophosphamide, vinca-alkaloïdes (vincristine, vinblastine ou médicaments similaires) utilisés pour traiter le cancer
- Halofantrine (utilisée pour traiter le paludisme)
- Statines (atorvastatine, simvastatine, fluvastatine ou médicaments similaires) utilisées pour réduire les taux élevés de cholestérol
- Méthadone (utilisée contre la douleur)
- Célécoxib, flurbiprofène, naproxène, ibuprofène, lornoxicam, méloxicam, diclofénac (anti-inflammatoires non stéroïdiens ou AINS)
- Contraceptifs oraux
- Prednisone (stéroïde)
- Zidovudine, également connue sous le nom d'AZT ; saquinavir (utilisés chez les patients infectés par le VIH)
- Médicaments contre le diabète tels que le chlorpropamide, le glibenclamide, le glipizide ou le tolbutamide
- Théophylline (utilisée pour contrôler l'asthme)
- Tofacitinib (utilisé pour traiter la polyarthrite rhumatoïde)
- Tolvaptan (utilisé pour traiter l'hyponatrémie [faible taux de sodium dans le sang] ou pour ralentir le déclin de la fonction rénale)
- Vitamine A (complément nutritionnel)
- Ivacaftor (utilisé seul ou en association avec d'autres médicaments pour traiter la mucoviscidose)
- Ibrutinib (utilisé pour traiter des cancers du sang)
- Lurasidone (utilisée pour traiter la schizophrénie)

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous planifiez une grossesse, il est recommandé d'attendre une semaine après l'administration d'une dose unique de fluconazole.

Pour des cycles de traitement plus longs par fluconazole, parlez à votre médecin de la nécessité d'une contraception appropriée pendant le traitement, qui doit être poursuivie pendant une semaine après l'administration de la dernière dose.

Vous ne devez pas prendre Fluconazole B. Braun si vous êtes enceinte, si vous pensez être enceinte, si vous planifiez une grossesse ou si vous allaitez, sauf si votre médecin vous a autorisée à le faire. Si vous débutez une grossesse pendant le traitement par ce médicament ou dans la semaine suivant la dernière administration, contactez votre médecin.

Le fluconazole pris au cours du premier ou du deuxième trimestre de la grossesse peut augmenter le risque de fausse couche. Le fluconazole pris au cours du premier trimestre peut augmenter le risque qu'un bébé naisse avec des malformations congénitales affectant le cœur, les os et/ou les muscles.

Des cas de nouveau-nés présentant des anomalies congénitales affectant le crâne, les oreilles et les os de la cuisse et du coude ont été rapportés chez des femmes traitées pendant trois mois ou plus par de fortes doses de fluconazole (400-800 mg par jour) dans le traitement de la coccidioïdomycose. Le lien entre le fluconazole et ces cas n'est pas clair.

Vous pouvez continuer à allaiter après la prise d'une dose unique de 150 mg de fluconazole. Vous ne devez pas allaiter si vous prenez des doses répétées de fluconazole.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Si vous conduisez des véhicules ou si vous utilisez des machines, vous devez savoir que ce médicament peut parfois entraîner des vertiges ou des convulsions.

Fluconazole B. Braun contient du sodium.

Ce médicament contient 177 mg de sodium (composant principal du sel de cuisine/table) par flacon de 50 ml. Cela équivaut à 8,9 % de l'apport alimentaire quotidien maximal recommandé de sodium pour un adulte.

Ce médicament contient 354 mg de sodium (composant principal du sel de cuisine/table) par flacon de 100 ml. Cela équivaut à 17,7 % de l'apport alimentaire quotidien maximal recommandé de sodium pour un adulte.

Ce médicament contient 709 mg de sodium (composant principal du sel de cuisine/table) par flacon de 200 ml. Cela équivaut à 35,5 % de l'apport alimentaire quotidien maximal recommandé de sodium pour un adulte.

3. COMMENT PRENDRE FLUCONAZOLE B. BRAUN ?

Ce médicament vous sera administré par votre médecin ou infirmier/ère sous forme d'injection lente (perfusion) dans l'une de vos veines. Fluconazole B. Braun est fourni sous forme de solution. Il est inutile de le diluer. Des informations complémentaires destinées aux professionnels de la santé sont disponibles à la fin de cette notice.

Dose recommandée

Les doses recommandées de ce médicament pour différentes infections figurent ci-dessous. Vérifiez auprès de votre médecin ou infirmier/ère si vous n'êtes pas sûr(e) de devoir prendre Fluconazole B. Braun.

Adultes

<i>Indication</i>	<i>Dose</i>
Traitement de la méningite cryptococcique	400 mg le premier jour, puis 200 à 400 mg une fois par jour pendant 6 à 8 semaines ou plus si nécessaire. Parfois, les doses sont augmentées jusqu'à 800 mg.
Prévention des récurrences de toute méningite cryptococcique.	200 mg une fois par jour jusqu'à ce que l'on vous dise d'arrêter.
Traitement de la coccidioïdomycose	200 à 400 mg une fois par jour pendant 11 à 24 mois ou plus si nécessaire. Parfois, les doses sont augmentées jusqu'à 800 mg.
Traitement des infections fongiques internes provoquées par <i>Candida</i>	800 mg le premier jour, puis 400 mg une fois par jour jusqu'à ce que l'on vous dise d'arrêter.
Traitement des infections touchant la muqueuse de la bouche, la gorge et traitement de la stomatite prothétique	200 à 400 mg le premier jour, puis 100 à 200 mg une fois par jour jusqu'à ce que l'on vous dise d'arrêter.
Traitement de la candidose buccale (la dose dépend du site de l'infection)	50 à 400 mg une fois par jour pendant 7 à 30 jours jusqu'à ce que l'on vous dise d'arrêter.
Prévention des récurrences d'infections touchant la muqueuse de la bouche, la gorge	100 à 200 mg une fois par jour, ou 200 mg 3 fois par semaine, si vous êtes exposé(e) à un risque d'infection.
Prévention des infections provoquées par <i>Candida</i> (si votre système immunitaire est affaibli et ne fonctionne pas correctement)	200 à 400 mg une fois par jour si vous êtes exposé(e) à un risque d'infection.

Utilisation chez les adolescents (âgés de 12 à 17 ans)

Suivez la dose prescrite par votre médecin (posologie pour adultes ou pour enfants).

Utilisation chez les enfants (jusqu'à 11 ans)

La dose maximale pour les enfants est de 400 mg par jour.

La dose dépendra du poids de l'enfant en kilogrammes.

<i>Indication</i>	<i>Dose quotidienne</i>
Candidose buccale et infections de la gorge provoquées par <i>Candida</i> ; la dose et la durée dépendent de la sévérité et du site de l'infection.	3 mg par kg de poids corporel une fois par jour (6 mg par kg de poids corporel peuvent être administrés le premier jour).
Méningite cryptococcique ou infections fongiques internes provoquées par <i>Candida</i>	6 à 12 mg par kg de poids corporel une fois par jour.
Prévention des récurrences de méningite cryptococcique	6 mg par kg de poids corporel une fois par jour.
Prévention des infections provoquées par <i>Candida</i> chez l'enfant (si son système immunitaire est affaibli et ne fonctionne pas correctement)	3 à 12 mg par kg de poids corporel une fois par jour.

Utilisation chez les enfants âgés de 0 à 4 semaines

Utilisation chez les enfants âgés de 3 à 4 semaines :

Même dose que ci-dessus, mais administrée une fois tous les 2 jours. La dose maximale est de 12 mg par kg de poids corporel toutes les 48 heures.

Utilisation chez les enfants âgés de moins de 2 semaines :

Même dose que ci-dessus, mais administrée une fois tous les 3 jours. La dose maximale est de 12 mg par kg de poids corporel toutes les 72 heures.

Personnes âgées

La dose adulte habituelle doit être administrée à moins que vous ne souffriez de problèmes rénaux.

Patients souffrant de problèmes rénaux

Selon l'état de votre fonction rénale, votre médecin peut modifier votre dose.

Si vous avez pris plus de Fluconazole B. Braun que vous n'auriez dû

Si vous avez utilisé ou pris trop de Fluconazole B. Braun, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le centre Antipoison (070/245.245).

Lors d'un surdosage, vous pouvez entendre, voir, ressentir ou penser des choses qui ne sont pas réelles (hallucinations et comportement paranoïde).

Si vous oubliez de prendre Fluconazole B. Braun

Etant donné que vous recevrez ce médicament sous stricte surveillance médicale, il est improbable qu'une dose soit oubliée. Cependant, avertissez votre médecin ou pharmacien si vous pensez qu'une dose a été oubliée.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Arrêtez d'utiliser Fluconazole B. Braun et consultez immédiatement un médecin si vous remarquez l'un des symptômes suivants :

- Éruption cutanée généralisée, température corporelle élevée et ganglions lymphatiques enflés (syndrome DRESS ou syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse).

Quelques personnes développent des réactions allergiques, bien que les réactions allergiques graves soient rares (elles peuvent toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000). Avertissez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des symptômes suivants :

- Subitement, respiration sifflante, difficultés respiratoires ou oppression dans la poitrine
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres
- Démangeaisons sur tout le corps, rougeurs de la peau ou points rouges qui démangent
- Eruption cutanée
- Réactions cutanées sévères telles qu'une éruption cutanée entraînant la formation de vésicules (cela peut toucher la bouche et la langue)

Fluconazole B. Braun peut affecter le foie. Les signes des problèmes hépatiques comprennent :

- Fatigue
- Perte d'appétit
- Vomissements
- Jaunissement de la peau ou du blanc des yeux (jaunisse)

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, arrêtez de prendre Fluconazole B. Braun et *avertissez immédiatement votre médecin.*

Autres effets indésirables :

Si l'un des effets indésirables suivants s'aggrave ou si vous remarquez tout effet indésirable non mentionné dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou pharmacien.

Les effets indésirables fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) sont les suivants :

- Maux de tête
- Maux d'estomac, diarrhée, nausées, vomissements
- Augmentation des résultats d'analyse de sang concernant la fonction hépatique
- Eruption cutanée

Les effets indésirables peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) sont les suivants :

- Réduction du nombre de globules rouges, ce qui peut rendre la peau pâle et entraîner une faiblesse ou un essoufflement
- Perte d'appétit
- Incapacité à dormir, somnolence
- Convulsions, étourdissements, tête qui tourne, fourmillements, picotements ou engourdissement, modifications du goût
- Constipation, digestion difficile, gaz, bouche sèche
- Douleurs musculaires
- Atteinte hépatique et jaunissement de la peau et des yeux (jaunisse)
- Papules, formation de vésicules (urticaire), démangeaisons, augmentation de la sudation
- Fatigue, sensation générale de mal-être, fièvre

Les effets indésirables rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) sont les suivants :

- Nombre anormalement bas de globules blancs (cellules qui permettent de se défendre contre les infections) et de plaquettes (cellules sanguines permettant d'arrêter les saignements)
- Coloration rouge ou violette de la peau, qui peut être provoquée par un nombre faible de plaquettes ou par des modifications du nombre d'autres cellules sanguines
- Changements au niveau des analyses de sang (taux élevés de cholestérol dans le sang, graisses)
- Tremblements
- Taux de potassium sanguin bas
- Electrocardiogramme (ECG) anormal, modification de la fréquence cardiaque ou du rythme cardiaque
- Insuffisance hépatique
- Réactions allergiques (parfois sévères), comprenant une éruption cutanée étendue avec formation de vésicules et une peau qui pèle sur de grandes surfaces, des réactions cutanées sévères, un gonflement des lèvres ou du visage
- Chute des cheveux

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé

www.afmps.be

Division Vigilance:

Site internet: www.notifieruneffetindesirable.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER FLUCONAZOLE B. BRAUN

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'étiquette et l'emballage après « EXP. ». La date de péremption fait référence au dernier jour du mois.

A conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

Ne pas congeler.

Le médicament doit être utilisé dès que l'emballage est ouvert.

N'utiliser que si la solution est transparente et ne comporte aucune particule visible. Ne pas utiliser si le flacon est endommagé.

Les flacons sont à usage unique. Une fois utilisés, les flacons et tout contenu restant doivent être éliminés.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient Fluconazole B. Braun

- La substance active est le fluconazole.
Chaque ml contient 2 mg de fluconazole.
- Les autres composants sont : chlorure de sodium et eau pour préparations injectables.

Qu'est-ce que Fluconazole B. Braun et contenu de l'emballage extérieur

Fluconazole B. Braun est une solution incolore et transparente comprenant les composants susmentionnés en solution dans de l'eau.

Il est livré en flacons de polyéthylène d'une contenance de 50 ml, 100 ml ou 200 ml.

Présentations : boîtes de 10, 20 ou 50 flacons.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché

B. Braun Melsungen AG
Carl-Braun-Straße 1
34212 Melsungen, Allemagne

Adresse postale :

34209 Melsungen, Allemagne

Tél. : +49-5661-71-0

Fax : +49-5661-71-45 67

Fabricant

B. Braun Medical S.A.
Carretera de Terrassa, 121
08191 Rubí (Barcelona)
Espagne

Numéro de l'autorisation de mise sur le marché

(50 ml) : BE334065

(100 ml) : BE334074

(200 ml) : BE334083

Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen et au Royaume-Uni (Irlande du Nord) sous les noms suivants :

Allemagne	Fluconazol B. Braun 2 mg/ml Infusionslösung
Autriche	Fluconazol B. Braun 2 mg/ml Infusionslösung
Belgique	Fluconazole B. Braun 2 mg/ml solution pour perfusion
Danemark	Fluconazol B. Braun
Espagne	Fluconazol B. Braun 2 mg/ml solución para perfusion EFG
Finlande	Fluconazole B. Braun 2 mg/ml infuusioneste, liuos
Grèce	Fluconazole B. Braun 2 mg/ml διάλυμα προς έγχυση
Irlande	Fluconazole 2 mg/ml solution for infusion
Italie	Fluconazolo B. Braun 2 mg/ml soluzione per infusione
Luxembourg	Fluconazol B. Braun 2 mg/ml Infusionslösung
Norvège	Fluconazol B. Braun 2 mg/ml infusjonsvaeske, oppløsning
Pologne	Fluconazole B. Braun 2 mg/ml, roztwór do infuzji
Royaume-Uni (Irlande du Nord)	Fluconazole 2 mg/ml solution for infusion
Slovénie	Flukonazol B. Braun 2 mg/ml raztopina za infudiranje
Suède	Fluconazole B. Braun 2 mg/ml infusionsvätska, lösning

Mode de délivrance

Sur prescription médicale

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 03/2024.

Les informations suivantes sont destinées exclusivement aux professionnels de la santé :

La perfusion intraveineuse doit être administrée à une vitesse ne dépassant pas 10 ml/min. Fluconazole B. Braun contient une solution de chlorure de sodium à 9 mg/ml (0,9 %) pour perfusion, chaque 200 mg (flacon de 100 ml) contenant 15 mmol de Na⁺ et de Cl⁻. Fluconazole B. Braun existant sous forme de solution de chlorure de sodium dilué, il convient de prendre en compte la vitesse d'administration du liquide chez les patients devant observer une restriction sodique ou hydrique.

Fluconazole B. Braun 2 mg/ml est compatible avec les fluides d'administration suivants :

- a) Solution de glucose à 200 mg/ml pour perfusion (si disponible)
- b) Solution de Ringer pour perfusion
- c) Solution de Hartmann, solution de Ringer lactate (si disponible)
- d) Solution de chlorure de potassium à 20 mEq/l dans du glucose à 50 mg/ml (si disponible)
- e) Solution de bicarbonate de sodium à 84 mg/ml (8,4 %) pour perfusion (si disponible)
- f) Solution de chlorure de sodium à 9 mg/ml (0,9 %) pour perfusion
- g) Solution ISO de Sterofundin pour perfusion (si disponible)

Le fluconazole peut être perfusé via une ligne existante avec l'un des fluides susmentionnés. Bien qu'aucune incompatibilité spécifique n'ait été remarquée, il n'est pas recommandé de mélanger le médicament avec d'autres médicaments avant la perfusion.

La solution pour perfusion est destinée à un usage unique.

Durée de conservation après première ouverture :

Le médicament doit être utilisé immédiatement après première ouverture du récipient.

Durée de conservation après dilution conformément aux instructions :

Pour des mélanges avec les solutions énumérées ci-dessus, la stabilité chimique et physique a été démontrée à 25 °C sur 72 heures.

D'un point de vue microbiologique, les dilutions doivent être immédiatement utilisées. Si elles ne sont pas immédiatement utilisées, les temps et les conditions de conservation avant utilisation relèvent de la responsabilité de l'utilisateur et ne devraient normalement pas dépasser 24 heures à une température comprise entre 2 et 8 °C, à moins que les dilutions n'aient eu lieu dans des conditions d'asepsie contrôlées et validées.

La dilution doit être réalisée en conditions d'asepsie. La solution doit être visuellement contrôlée afin de détecter toute particule et décoloration avant l'administration. La solution ne doit être utilisée que si elle est transparente et qu'elle ne comporte aucune particule.

Tout médicament non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur.

Pour des informations complètes concernant ce médicament, veuillez-vous reporter au résumé des caractéristiques du produit.