

Département de pharmacie - secteur fabrication

Nom du produit : caféine (base) (PO) 10 mg/mL so fab (Q/F)(G)
Format : 500 ml
Quantité : 1 bout

No produit : 360688
Stabilité : 90 jour(s)
température pièce

Ingrédient, forme, dosage	Qté par unité	Qté totale
++caféine (citrate) poudre	10 g	10 g
++eau irrigation	250 ml	250 ml
++sirop simple so	167.5 ml	167.5 ml
++sirop de framboise so	QS AD 500 ml	QS AD 500 ml
++trompe à vide (porosité forte)	1	1
++contrôle de qualité requis (formulaire)	1	1
++magistrale catégorie UN HSJ	1	1

Information étiquette:

Agiter bien.

Conserver à la température de la pièce.

Dosage (_____ mmol/L) / 51.5 = _____ %

Mode de préparation :

- 1) Dissoudre le citrate de caféine dans l'eau pour irrigation. Au besoin, placer sur la plaque agitatrice sans chaleur pour quelques minutes.
- 2) Transvider dans un cylindre gradué en filtrant avec un filtre de papier.
- 3) Ajouter le sirop simple.
- 4) Compléter au volume requis avec le sirop de framboise et bien mélanger.

USAGE:

Stimulant du système nerveux central principalement dans l'apnée du nouveau-né.

NOTES:

20 mg de citrate de caféine = 10 mg de caféine base
Diminution de la quantité produite de 500 ml à 200 ml en avril 2008.

RÉFÉRENCES:

Référence de stabilité:

McCrea J, Rappaport P, Stanfield S et al. Extemporaneous Oral Liquid Dosage Preparation. Toronto: Société Canadienne des Pharmaciens d'Hôpitaux. 1988, p.11

Ordre des pharmaciens du Québec. Norme 2012.01 - Préparations magistrales non stériles en pharmacie. 82 p. [en ligne le 11 janvier 2012].

Référence d'utilisation:

1) Young LY. Applied Therapeutics: The Clinical use of drugs, 6th edition, Vancouver: Applied Therapeutics Inc; 1995,p96-21,22,23.

2) Reynolds JEF, ed. MARTINDALE:The Extra Pharmacopeia. 31th edition London: The Pharmaceutical Press, 1996:1652-4.

CONTRÔLE DE QUALITÉ ET APPARENCE:

Apparence: suspension rose, pâle, claire

Envoyer un spécimen (4 ml) en biochimie pour dosage. Ne pas utiliser la préparation avant que le pharmacien n'ait reçu le

Imprimé pour consultation

Département de pharmacie - secteur fabrication

Nom du produit : caféine (base) (PO) 10 mg/mL so fab (Q/F)(G)

No produit : 360688

Format : 500 ml

Stabilité 90 jour(s)

Quantité : 1 bout

température pièce

Mode de préparation :

résultat du dosage. Ce résultat est inscrit directement sur la bouteille. Nous acceptons plus ou moins 10% d'écart par rapport à la valeur de référence de 51.5 mmol/L fournie par le laboratoire. Le rapport du laboratoire est associé avec la recette de fabrication. Pour connaître le résultat d'un dosage, on peut contacter le laboratoire d'analyse de l'hôpital au poste 5634 ou 5636.

Publié sur le site internet du CHU Sainte-Justine en novembre 2020.