

Département de pharmacie - secteur fabrication

Nom du produit : tacrolimus 0.5 mg/ml so fab (F)(G)
Format : 120 ml
Quantité : 3 bout

No produit : 360834
Stabilité : 56 jour(s)
température pièce

Ingrédient, forme, dosage	Qté par unité	Qté totale
tacrolimus 5 mg caps	12 caps	36 caps
++véhicule pour suspension orale (ORA-PLUS)	60 ml	180 ml
++sirop simple so	60 ml	180 ml
++précautions NIOSH	0	0
++magistrale catégorie TROIS OPQ	3	9

Information étiquette:

Agiter bien.

Conserver à la température de la pièce.

Précautions NIOSH requises

Mode de préparation :

PRECAUTIONS NIOSH REQUISES

ATTENTION: STANDARDS DE MANIPULATIONS POUR IMMUNOSUPPRESSEURS SOIT GANTS, MASQUE, ETC.

- 1) Ouvrir et vider les capsules dans un mortier.
- 2) Mouiller la poudre avec une petite quantité d'Ora-Plus afin de former une pâte homogène.
- 3) Ajouter le reste de l'Ora-Plus ainsi que le sirop simple par dilution géométrique pour obtenir un mélange homogène.
- 4) Bien mélanger.

USAGE:

Immunosuppresseur

NOTES:

Poids de 140 mg de poudre au total par capsule (sans l'enveloppe) selon la compagnie.

On peut utiliser une bouteille de verre ou de plastique ambrée.

Stabilité en seringue orale ambrée estimée à 56 jours également à température de la pièce.

RÉFÉRENCES:

- 1) Foster JA, Jacobson PA, Johnson CE, West NJ. Stability of tacrolimus in an extemporaneously compounded oral liquid. International Pharmaceutical Abstracts 1996, 33:P-52
- 2) Foster JA, Jacobson PA, Johnson CE, West NJ. Stability of tacrolimus in an extemporaneously compounded oral liquid. Am J Health-Syst Pharm. 1997; 54:178:80.
- 3) Taketomo CK, Hodding JH, Kraus DM, Pediatric dosage handbook, 4th Edition, Lexi-comp, 1997-98, p.698-9.
- 4) Ordre des pharmaciens du Québec. Norme 2012.01 - Préparations magistrales non stériles en pharmacie. 82 p. [en ligne le 11 janvier 2012].

CONTRÔLE DE QUALITÉ ET APPARENCE:

Aspect: suspension blanche, pâle, trouble.

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