







# HYDROMORPHONE BICHSEL (hydromorphone HCl)

Analgésique opiacé (stupéfiant)

<b>Présentation</b>	Ampoule 2 mg / 1 mL Ampoule 200 mg / 10 mL → 20 mg/mL	
<b>Reconstitution / Dilution / Administration</b>	<b>Informations techniques</b>	<b>Particularités</b>
<p><b>SC / IM :</b></p> <p><u>Administration</u> : Sans dilution.<sup>1</sup></p> <p> étiquette n° 8904 (20 mg/mL)</p> <p> étiquette n° 8563 (2 mg/mL)</p>	<p><b>pH :</b> 3,5 – 5,5<sup>25</sup></p> <p><b>Osmolarité/ osmolalité :</b> 320 mOsm/l<sup>25</sup></p>	<p><b>Teneur en sodium/ sulfites/ conservateurs/ autres :</b></p> <p>Sans conservateurs</p>
<p><b>IVD lent:</b></p> <p><u>Administration</u> : Sans dilution pour les amp. à 2 mg/mL<sup>1,6</sup></p> <p>Toujours diluer les amp. de 20 mg/mL avant d'injecter i.v : 20 mg (1 x 1mL) + 9 mL NaCl 0,9% → 2 mg/mL</p> <p><u>Durée</u> : maximum 1 mg/ min<sup>1</sup></p>	<p><b>Matériel spécial (filtres/ tubulures...):</b> Seringues opaques pour les perfusions continues</p> <p><b>Mode de conservation :</b> Température ambiante (15-25°C) et à l'abri de la lumière.<sup>2</sup> Ne pas mettre au frigo (risque de précipitation)!<sup>1</sup></p> <p> </p>	<p><b>ATTENTION :</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Stupéfiant</li> <li>- Remplace le Palladon® injectable</li> <li>- Risque de confusion car emballages look-alike !</li> <li>- Antidote = naloxone en cas de surdosage</li> <li>- Suite à un forum de discussions des différentes pratiques interhospitalières (Gsasa) : les fortes douleurs ressenties lors d'une injection s.c peuvent être atténuées si dilution 1 :1 avec NaCl 0,9%.</li> </ul>
<p><b>PC / PSCC (Soins palliatifs):</b></p> <p><u>Dilution</u> : de 0,2 mg/mL à 5 mg/mL avec NaCl 0,9%/ G5%<sup>60</sup></p> <p>20 mg (10 x 2 mg/1mL) + 30 mL → 0,5 mg /mL<sup>0</sup></p> <p> étiquette n° 8905</p> <p><u>Administration</u> : par PS, par voie centrale ou périphérique<sup>1</sup>, avec seringues opaques.</p> <p><u>Débit</u> : Selon OM et réponse clinique</p> <p>Pour adultes &lt; 50 kg : débit max. = 0,005 mg/kg/h<sup>2</sup></p>	<p><b>Stabilité après ouverture :</b></p> <p>Sol. mère/ diluée : 24h T amb. et à l'abri de la lumière.<sup>6</sup></p> <p></p>	<p><b>Principaux risques / EI :</b></p> <p>N&amp;V, constipation, hypoTA, réaction au site d'injection,<sup>1</sup> Myosis serré, bradypnée, baisse de la vigilance, ECA</p> <p><b>Surveillance :</b> FR, diamètre pupillaire, transit, TA, évaluation douleur<sup>0</sup> Myoclonies, allodynie, hyperalgésie, ECA</p> <p><b>Principales incompatibilités (mélange + Y) :</b></p> <p>Solutions alcalines (sodium bicarbonate, furosémide),<sup>1</sup> phénytoïne, phénobarbital.....<sup>5</sup></p>