Présentation	Flacon 500 mg/5 mL			
Reconstitution / Dilution / Administration		Informations techniques		Particularités
PI: <u>Dilution</u> : Quelle que soit la dose prescrite: toujours diluer dans un volume de 100 mL.		pH : 5 - 6	Osmolarité/ osmolalité : 3610 mOsmo/kg (non dilué) 430 mOsm/kg (5mg/mL)	Teneur en sodium/ sulfites/ conservateurs/ autres :
l e		Matériel spécial (filtres/ tubulures):		ATTENTION :
$\frac{\text{Ex}}{\text{500 mg}}$ (5 mL) + 100 mL NaCl 0,9% ou G5% \rightarrow 5 mg/mL		-		- Keppra est un concentré pour perfusion : toujours diluer !!
Administration: par gravité , par voie centrale ou périphérique. 1		Mode de conservation : Température ambiante (15-25°C) et à l'abri de la lumière. ²		- Les doses s.c sont à peu près les même que les doses p.o 124
<u>Durée</u> : 15 min ¹			ia iamore.	
SC: (Soins palli <u>Dilution</u> : 500 mg (5 mL) à mg/mL 106, 123	atifs) 1g (10 mL) + 100 mL NaCl 0,9% → 5 à 10	Stabilité après ouverture : Sol. mère : 24h au frigo ² Sol. diluée : 24h au frigo ²		Principaux risques / EI : Etourdissement, vertige hypostatique, somnolence, asthénie, maux de tête, ² hypoTA, ⁸⁵ agitation, confusion, nausées, diarrhées, prurit, rash, réactions locales au site d'injection, ⁸⁶
<u>Durée</u> : 30 min. ^{106, 123}				Surveillance : TA, site d'injection
PSCC : (Soins p	alliatifs)			Principales incompatibilités (mélange + Y) :
	reportés mentionnent une dilution pouvant 50 mg/mL avec NaCl 0,9% ou G5% 122, 124			Se référer au tableau de compatibilités en Y de la PIC.