


# NEUROCIL (Lévomépromazine HCl)

Neuroleptique

<b>Présentation</b>	Ampoule 25 mg / 1 mL	
<b>Reconstitution / Dilution / Administration</b>	<b>Informations techniques</b>	<b>Particularités</b>
<b>IM : voie principale</b> <i>Administration</i> : Sans dilution. <sup>155</sup>	<p><b>pH :</b> 4 – 5 <sup>85</sup></p> <p><b>Osmolarité/ osmolalité :</b> 290 mOsmol/L <sup>85</sup></p>	<p><b>Teneur en sodium/ sulfites/ conservateurs/ autres :</b> -</p>
<b>PI : (SI adultes) voie d'exception</b> <i>Dilution</i> : dose prescrite dans 100 mL de NaCl 0,9% <sup>1</sup> <i>concentration max.</i> = 50 mcg/ mL <sup>1</sup> <i>Administration</i> : par gravité par voie centrale ou périphérique <sup>1</sup> <i>Durée</i> : 15 min. <sup>1</sup>	<p><b>Matériel spécial (filtres/ tubulures...):</b> -</p> <p><b>Mode de conservation :</b> Température ambiante (15-25°C) et à l'abri de la lumière. <sup>2</sup></p> 	<p><b>ATTENTION :</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Remplace la levomépromazine Neuraxpharm.</li> <li>- Voie <b>IVD</b> : voie non recommandée, mais peut être utilisée si la situation l'exige. <b>Toujours diluer</b> avant d'injecter très lentement. <sup>155</sup></li> <li>- <b>Attention !</b> Malgré l'utilisation reconnue de la voie sous-cutanée en soins palliatifs, la littérature décrit des irritations locales possibles avec un risque de <b>nécrose ou de vascularite cutanée</b> lors d'injection s.c. <sup>102, 103</sup></li> </ul> <p>⇒ Changer le site d'injection <b>tous les 1 à 3 jours</b> (irritant) et bien le surveiller <sup>1, 8</sup></p>
<b>SC / PSCC (soins palliatifs):</b> <i>Dilution pour SC direct</i> : sans dilution (ou dilué dans un volume équivalent de NaCl 0,9%) <sup>1, 155</sup> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 25 mg = 1 mL</li> <li>• 12,5 mg = 0,5 mL</li> <li>• 6,25 mg = 0,25 mL</li> </ul> <p style="text-align: right;">🗉 étiquette n° 8906</p> <i>Dilution pour PSCC</i> : diluer dans volume adéquat de NaCl 0,9% <b>cf remarque Attention !</b>	<p><b>Stabilité après ouverture :</b></p> <p><i>Sol. mère/ diluée</i> : 1h à T amb. <sup>1</sup>          Abri de lumière. <sup>1</sup></p>	<p><b>Principaux risques / EI :</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- En début de traitement: rétention urinaire, sécheresse buccale, constipation, iléus paralytique <sup>1</sup></li> <li>-Hypotension, tbles extrapyramidaux, hyperthermie maligne, <sup>1</sup> somnolence, allongement du QT, <sup>2</sup> vision trouble <sup>85</sup></li> </ul> <p><b>Surveillance :</b> TA, vigilance, signes extrapyramidaux, <sup>0</sup> site d'injection <sup>2</sup></p>
<b>IVD lent : (SI adultes) voie d'exception</b> <i>Dilution</i> : 25 mg (1x 1 mL) + minimum 9 mL NaCl 0,9% → 2,5 mg/mL → 1 mg = 0,4 mL <sup>155</sup> <i>Durée</i> : 3 - 5 min.		<p><b>Principales incompatibilités (mélange + Y) :</b></p> <p>solutions alcalines, héparine <sup>1</sup></p>