



CÉFOTAXIME (Clarofan^{MD})
Antibiotique (céphalosporine 3^{ème})

INDICATION :

- Traitement des infections causées par des organismes sensibles.

DOSE :

- **50 mg /kg /dose** (dose maximale : 300 mg/kg/j q 6-8 h si méningite)

Âge postmenstruel (âge gestationnel + âge postnatal)	Âge postnatal	Intervalle
≤ 29 semaines	≤ 28 jours	12 h
	> 28 jours	8 h
30-36 semaines	≤ 14 jours	12 h
	> 14 jours	8 h
37-44 semaines	≤ 7 jours	12 h
	> 7 jours	8 h (6h si méningite)

PRÉSENTATION :

- **FIOLES SERVIES PAR LA PHARMACIE.**
- Si la pharmacie est fermée ou pour la première dose, les fioles sont disponibles dans la pharmacothèque.

RECONSTITUTION	Voie	Présentation	Diluant	Concentration finale
	IV	1 g/fiole	9,6 mL ESI	100 mg/mL

PRÉPARATION PRODUIT FINAL	Seringue à utiliser	Cefotaxime 100 mg/mL
	< 50 mg : 1 mL	Volume selon dose prescrite
	≥ 50 mg ou PICC : 3 mL	

Concentration maximale pour administration : 100 mg/mL

ADMINISTRATION :

- IV : • Administrer en 10 minutes via pousse seringue et rincer avec 1 mL de NS au même débit ou un maximum de 10 minutes via pousse seringue.

STABILITÉ :

Fiole reconstituée : Jeter toute portion inutilisée
Seringue préparée à l'unité : 1 h TP

COMPATIBILITÉ SOLUTÉS :

D5%, D10%, NS

COMPATIBILITÉ SITE INJECTION TERMINAL :

AA/Dextrose, SMOF, électrolytes, Héparine

INCOMPATIBILITÉ :

N/A



CÉFOTAXIME (Clarofan^{MD})

Antibiotique (céphalosporine 3^{ème})

EFFETS SECONDAIRES

- Rash, phlébite, diarrhée, leucopénie, éosinophilie, granulocytopénie

SURVEILLANCE :

- FSC, urée, créatinine, diarrhée

CONDITIONS POUR MÉDICAMENT DE NIVEAU D'ALERTE ÉLEVÉ :

DVI Double vérification indépendante	DVP Double vérification programmation de la pompe	Bolus En moins de 10 minutes	♥ monitoring cardiaque	COMMENTAIRES
OUI	NON	NON	NON	-

INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES :

- Ajustement selon la fonction rénale (augmenter l'intervalle).