



DIPHENYDRAMINE (Benadryl^{MD}) (anti-histaminique)

INDICATION :

- Réaction allergique sévère

DOSE :

- IM, IV :
 - 1-2 mg/kg/dose q 6h prn.

PRÉSENTATION :

Fioles disponibles au commun de l'unité néonatale.

RECONSTITUTION	Voie	Présentation	Diluant	Concentration finale
	IV	Fiole 50 mg/mL (1 mL)	Déjà dilué	50 mg/mL

DILUTION POUR POUSSE-SERINGUE	Produit	Dose	Seringue	Diluant supplémentaire	Volume final
	50 mg/mL	1 mL (50 mg)	5 mL	NS 4 mL	10 mg/mL

Concentration maximale pour administration IV : 25 mg/mL.

ADMINISTRATION :

- IV : Via pousse-seringue en 10 minutes.

STABILITÉ POUR PRÉPARATION À L'UNITÉ DE SOINS :

Seringue faite sur unité : 1h TP.
Protéger de la lumière.

COMPATIBILITÉ SOLUTÉS :

D10%, D5%, NS.

COMPATIBILITÉ SITE INJECTION TERMINAL :

SMOF, AA/Dextrose.

INCOMPATIBILITÉ :

N/A



DIPHENYDRAMINE (Benadryl^{MD}) suite (anti-histaminique)

EFFETS SECONDAIRES

- Sédation, diminution tonus musculaire, possible agitation paradoxale.
- Si dose trop élevée : acidose métabolique (propylène glycol), arythmie, hallucinations, convulsion, arrêt respiratoire.

SURVEILLANCE :

- Sédation, tonus, état de conscience.

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 :

- FDA autorise officiellement indication pour enfants de plus de 28 jours de vie.
- Risque de nécrose locale si administré intradermique ou SC.