

Guía de dosificación de la emulsión inyectable

INICIO

- La dosis inicial es de **1 a 2 mg/h (2 a 4 mL/h)**

VALORACIÓN

DOSIS DE CONVERSIÓN

1 mg/hr	2 mL/hr
2 mg/hr	4 mL/hr
4 mg/hr	8 mL/hr
6 mg/hr	12 mL/hr
...	...
32 mg/hr	64 mL/hr



- Al inicio se puede duplicar la dosis **cada 90 segundos**.
- A medida que la presión arterial se acerque al objetivo, **aumente la dosis en menos del doble de la dosis previa**, prolongar el tiempo entre ajustes de dosis a cada 5 a 10 minutos.
- Un **aumento de aproximadamente 1 a 2 mg/h** generalmente produce un descenso adicional de **2 a 4 mmHg en la PAS**.

MONITOREO

Monitoree la presión arterial y la frecuencia cardíaca continuamente durante la infusión y luego hasta que los signos vitales estén estables.

Información importante de seguridad

Los bloqueadores de los canales de calcio tipo dihidropiridina pueden producir efectos inotrópicos negativos y exacerbar la insuficiencia cardíaca.

Vigile cuidadosamente a los pacientes con insuficiencia cardíaca.

Consulte la información de prescripción completa.

Consideraciones adicionales

No diluir la emulsión*; administrar por vía intravenosa mediante una línea dedicada.

Administración en Y compatible con:

Solución inyectable estéril, Solución de Cloruro de Sodio (0.9%), Solución dextrosa (5%), Dextrosa 5% en solución de Cloruro de Sodio al 9%, Dextrosa 5% en solución Ringer lactato, Solución Ringer Lactato, Aminoácidos al 10%



Transición a antihipertensivos orales

Suspenda LEXICOMP® (clevidipino) o reduzca la dosis a medida que se inicia la terapia oral y surte su efecto.

Interrupción sin tratamiento antihipertensivo

Vigile y controle la hipertensión de rebote durante ≥ 8 horas después de suspender la infusión de LEXICOMP® y ajuste la presión arterial según sea necesario.

Contraindicaciones

Hipersensibilidad al principio activo y/o a alguno de los componentes. Este medicamento contiene aceite de soya por lo que no debe utilizarse en caso de alergia conocida a la soya y/o sus derivados. También contiene fosfolípidos de huevo por lo que no debe utilizarse en caso de alergia a las proteínas del huevo.

Defectos del metabolismo de lípidos. LEXICOMP® no debe utilizarse en pacientes con defectos en el metabolismo de los lípidos como hiperlipidemia patológica, nefrosis lipoide o pancreatitis aguda si se acompaña de hiperlipidemia.

Estenosis aórtica severa. Clevidipino no debe utilizarse en pacientes con estenosis aórtica grave porque la reducción excesiva de la poscarga puede reducir el suministro de oxígeno al miocardio en estos pacientes.

Embarazo y lactancia. Pacientes menores de 18 años.

Consulte la información de prescripción completa.

*LEXICOMP® contiene aproximadamente 0,2 g de lípidos por mL (2,0 kcal).

Referencia: Información de prescripción de LEXICOMP® (clevidipino). 2021.

Reg. No. 220M2023 SSA IV

Material Exclusivo para el Profesional de la Salud

No. Aviso 2515142002C00010