



Chlorhydrate de diphénhydramine injectable

USP

50 mg/mL
Antihistaminique

MODE D'ACTION

La diphénhydramine est un puissant agent antihistaminique doué d'effets antiprurigineux, anticholinergiques (antispasmodiques), antiémétiques et sédatifs.

INDICATIONS

L'administration parentérale de la diphénhydramine est indiquée pour ses effets anti-allergiques, antiémétiques et antispasmodiques lorsque, selon le jugement clinique du médecin, une action rapide est nécessaire et que le traitement par voie orale s'avérerait inadéquat.

PRÉCAUTIONS

Éviter l'injection par voie sous-cutanée ou périvasculaire. Il faut éviter d'administrer une dose unique par voie parentérale supérieure à 100 mg, notamment en cas d'hypertension ou de cardiopathie. Les patients ne devraient pas conduire de véhicules ou faire fonctionner des machines dangereuses avant que leurs réactions au médicament ne soient déterminées. Les patients recevant du chlorhydrate de diphénhydramine devraient être mis en garde contre les effets additifs du médicament avec l'alcool et d'autres déprimeurs du système nerveux central (hypnotiques, sédatifs et tranquillisants).

La diphénhydramine produit un effet semblable à celui de l'atropine, dont il faut tenir compte lorsque l'on prescrit ce produit. La prudence est de rigueur chez les patients ayant des antécédents d'asthme. L'innocuité du médicament lors de son emploi pendant la grossesse et l'allaitement n'a pas été établie. Par conséquent, avant de l'administrer dans pareils cas, il faut sopeser les bienfaits escomptés par rapport aux risques possibles.

EFFETS INDÉSIRABLES

Somnolence, étourdissements, sécheresse de la bouche, nausées et nervosité peuvent se produire. D'autres effets, rarement observés, ont été signalés notamment : vertiges, palpitations, vision brouillée, céphalées, agitation, insomnie et épaissement des

FEUILLET D'EMBALLAGE

sécrétions bronchiques. Réactions allergiques, diarrhée, vomissements et excitation peuvent également survenir.

Signalement des effets secondaires

Vous pouvez contribuer à l'amélioration de l'utilisation sécuritaire des produits de santé pour les Canadiens en signalant tout effet secondaire grave ou imprévu à Santé Canada. Votre déclaration peut nous permettre d'identifier des nouveaux effets secondaires et de changer les renseignements liés à l'innocuité des produits.

3 façons de signaler :

- Faire une déclaration en ligne au [MedEffet](http://hc-sc.gc.ca/dhp-mps/medeff/index-fra.php) (<http://hc-sc.gc.ca/dhp-mps/medeff/index-fra.php>);
- Téléphoner au numéro sans frais 1 866 234-2345; ou
- Envoyer un formulaire de déclaration des effets secondaires du consommateur par télécopieur ou par la poste :
 - Numéro de télécopieur sans frais 1 866 678-6789
 - Adresse postale : Programme Canada Vigilance
Santé Canada
Indice de l'adresse : 0701E
Ottawa (Ontario)
K1A 0K9

Des étiquettes d'adresse prépayées et le formulaire sont disponibles au [MedEffet](http://hc-sc.gc.ca/dhp-mps/medeff/index-fra.php) (<http://hc-sc.gc.ca/dhp-mps/medeff/index-fra.php>).

REMARQUE : Consultez votre professionnel de la santé si vous avez besoin de renseignements sur le traitement des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.

POSOLOGIE ET ADMINISTRATION

Adultes : 10 à 50 mg par voie intraveineuse ou intramusculaire profonde. Une forte dose de 300 à 400 mg par jour peut être nécessaire dans les cas d'urticaire généralisée ou chronique aiguë, d'eczéma allergique, d'asthme bronchique et d'état de mal asthmatique.

Enfants : 5 mg/kg/24 heures ou 150 mg/m²/24 heures. La dose quotidienne maximale est de 300 mg. Fractionner la posologie en 4 doses, administrées par voie intraveineuse ou intramusculaire profonde.

SURDOSAGE

En cas de surdosage, communiquez sans délai avec votre médecin, le service des urgences d'un hôpital ou le centre antipoison de votre région.

CHIMIE

Formule moléculaire : C₁₇H₂₁NO·HCl

Poids moléculaire : 291,82

Nom chimique : chlorhydrate de (2-diphénylméthoxy)-N, N-diméthyl-éthylamine

FEUILLET D'EMBALLAGE

Description : Le chlorhydrate de diphénhydramine se présente sous la forme d'un solide cristallin blanc dont le point de fusion est compris entre 168 °C – 172 °C. Très peu soluble dans le benzène et l'éther diéthylique, il est modérément soluble dans l'acétone, facilement soluble dans l'alcool et le chloroforme et très soluble dans l'eau.

PRÉSENTATION

Un mL de Chlorhydrate de diphénhydramine injectable, USP renferme 50 mg de chlorhydrate de diphénhydramine, de l'hydroxyde de sodium et/ou de l'acide chlorhydrique pour l'ajustement du pH et de l'eau pour injection.

Le Chlorhydrate de diphénhydramine injectable, USP exempt d'agent de conservation, est présenté en fioles à dose unique de 1 mL, conditionnées en plateaux de 25. Jeter toute portion inutilisée.

Conserver les fioles à température ambiante (entre 15 °C et 30 °C). Craint le gel et la lumière.



Fresenius Kabi Canada Ltée
165 Galaxy Blvd, bureau 100
Toronto, ON M9W 0C8

Questions ou problèmes? 1 877 821-7724

“Fresenius Kabi est une marque déposée de Fresenius SE.”

juillet 2016