

## FOLHETO INFORMATIVO: INFORMAÇÃO PARA O DOENTE

Midazolam Accord 1 mg/ml, Solução injetável ou para perfusão  
Midazolam Accord 5 mg/ml, Solução injetável ou para perfusão  
Midazolam

Leia com atenção todo este folheto antes de lhe ser dado este medicamento pois contém informação importante para si.

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou enfermeiro.
- Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.
- Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, informe o seu médico ou enfermeiro. Ver secção 4

O que contém este folheto:

1. O que é Midazolam Accord e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de lhe ser administrado Midazolam Accord
3. Como é administrado Midazolam Accord
4. Efeitos indesejáveis possíveis
5. Como conservar Midazolam Accord
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O que é Midazolam Accord e para que é utilizado

O Midazolam Accord contém midazolam, que pertence a um grupo de medicamentos conhecido como benzodiazepinas.

É um medicamento de ação rápida que é utilizado para induzir sedação (um estado de calma, sonolência ou sono) e alivia a ansiedade e a tensão muscular.

Este medicamento é utilizado para:

- Sedação consciente (estado de calma ou sonolência onde o utilizador permanece acordado, mas muito relaxado durante um exame ou procedimento médico) em adultos e crianças.
- Sedação em unidades de cuidados intensivos (UCI) em adultos e crianças.
- Anestesia em adultos, utilizado sozinho ou em concomitância com outros medicamentos.
- Pré-medicação utilizada para originar relaxamento, calma e sonolência antes da indução anestésica em adultos e crianças.

2. O que precisa de saber antes de lhe ser administrado Midazolam Accord

Não lhe pode ser administrado Midazolam Accord

- Se tem alergia (hipersensibilidade) ao midazolam ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6).
- Se tem alergia a outras benzodiazepinas, tal como o diazepam ou nitrazepam.
- Se tem graves problemas respiratórios e está prestes a receber midazolam para sedação consciente.

Não lhe pode ser administrado midazolam se apresentar alguma das situações acima referidas. Se tiver dúvidas, fale com o seu médico ou enfermeiro antes de lhe ser administrado este medicamento.

#### Advertências e precauções

Fale com o seu médico ou enfermeiro antes de receber Midazolam se:

- Tiver mais de 60 anos de idade.
- Sofrer de doenças crónicas (como problemas respiratórios ou problemas nos rins, fígado ou coração). Se está debilitado (tem uma doença que faz com que se sinta muito fraco, com pouca energia).
- Sofrer de uma condição chamada "síndrome da apneia do sono" (onde a respiração para quando dorme), para que possa ser atentamente monitorizado.
- Sofrer de miastenia gravis (uma doença neuromuscular que causa fraqueza muscular).
- Beber regularmente grandes quantidades de álcool ou teve problemas com o uso de álcool no passado. O álcool pode aumentar os efeitos do midazolam, possivelmente levando a sedação grave que pode resultar em coma ou morte.
- Tomar regularmente drogas recreativas ou teve problemas com o uso de drogas no passado. Está grávida ou pensa estar grávida (consulte "Gravidez e amamentação").

#### Crianças

Se o seu filho vai receber este medicamento:

É particularmente importante informar o seu médico ou enfermeiro se seu filho tem doença cardiovascular (problemas cardíacos). O seu filho será cuidadosamente monitorizado e a dose será ajustada especialmente.

As crianças têm de ser cuidadosamente monitorizadas. Para crianças e bebés com menos de 6 meses, isso incluirá a monitorização dos níveis respiratórios e de oxigénio.

Fale com o médico ou enfermeiro se alguma destas situações se aplicar ao seu filho.

#### Outros medicamentos e Midazolam Accord

Informe o seu médico ou enfermeiro se estiver a tomar ou tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar outros medicamentos, incluindo medicamentos obtidos sem receita médica e medicamentos à base de plantas.

Ter este cuidado é extremamente importante, uma vez que utilizar mais do que um medicamento pode ao mesmo tempo intensificar ou enfraquecer o efeito dos medicamentos envolvidos.

Em particular, informe o seu médico ou enfermeiro se estiver a tomar algum dos seguintes medicamentos:

- tranquilizantes (para a ansiedade ou para ajudar a dormir)
- hipnóticos (medicamentos que o fazem dormir)
- sedativos (fazem sentir-se calmo ou sonolento).
- antidepressivos (medicamentos para a depressão)
- analgésicos opióides (medicamentos muito fortes para as dores)
- anti-histamínicos (utilizados para tratar alergias).

- medicamentos para tratar infecções fúngicas (cetoconazol, voriconazol, fluconazol, itraconazol, posaconazol).
- antibióticos macrólidos (tais como eritromicina ou claritromicina)
- diltiazem (utilizado para tratar a pressão arterial elevada)
- medicamentos para o VIH "inibidores da protease" (tais como o saquinavir).
- medicamentos para a hepatite C (inibidores da protease, tais como boceprevir e telaprevir)
- atorvastatina (utilizada para tratar o colesterol alto).
- rifampicina (utilizado para tratar infecções microbacterianas tal como a tuberculose).
- ticagrelor (utilizado para prevenir ataques cardíacos)
- hipericão, um medicamento à base de plantas.

Se apresentar alguma das situações acima descritas ou se tiver dúvidas, fale com o seu médico ou enfermeiro antes de lhe ser administrado midazolam.

#### Operações

Se lhe vai ser administrado um anestésico para uma operação ou tratamento dentário (incluindo anestésicos inalados que respira), é importante informar ao seu médico ou dentista que lhe foi administrado midazolam.

#### Midazolam Accord com álcool

Não beba álcool se lhe tiver sido administrado midazolam. Isso ocorre porque o álcool pode aumentar o efeito sedativo do midazolam e causar problemas à sua respiração.

#### Gravidez e amamentação:

- Se está grávida, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico. O seu médico decidirá se este medicamento é adequado para si.
- Não amamente por 24 horas após receber Midazolam Accord. Isso ocorre porque o midazolam pode passar para o leite materno.

#### Condução de veículos e utilização de máquinas:

Este medicamento pode provocar-lhe sonolência, tonturas, esquecimento ou afetar a sua concentração e coordenação. Isso pode afetar o seu desempenho em tarefas exigentes, como conduzir ou utilizar máquinas. Não conduza ou utilize máquinas até que esteja completamente recuperado. O seu médico deve decidir em que altura estas atividades poderão ser retomadas.

Não conduza enquanto estiver a tomar este medicamento até saber como o afeta.

Fale com o seu médico ou farmacêutico se não tiver a certeza se é seguro conduzir enquanto estiver a tomar este medicamento.

A falta de sono ou o consumo de álcool podem prejudicar ainda mais o seu estado de alerta.

Deve sempre ser levado para casa por um adulto responsável após o tratamento.

#### Informações importantes sobre alguns componentes de Midazolam Accord solução injetável

Este medicamento contém menos de 1 mmol (23 mg) de sódio por ampola, ou seja, é praticamente "isento de sódio".

### 3. Como é administrado Midazolam Accord

Midazolam Accord deve ser administrado apenas por profissionais de saúde experientes (médico ou enfermeiro). Deve ser administrado num local (hospital ou clínica) equipado para monitorizar e apoiar a respiração, o coração e a circulação do doente (função cardiovascular) e reconhecer os sinais e gerir os efeitos indesejáveis esperados da anestesia.

Quanto Midazolam Accord é administrado

O seu médico decidirá sobre uma dose adequada para si. A dose administrada dependerá do motivo pelo qual está a ser tratado e do tipo de sedação necessário. O seu peso, idade, estado de saúde, como responde ao Midazolam Accord e se são necessários outros medicamentos ao mesmo tempo também influenciarão a dose que lhe é administrada.

Se necessitar de analgésicos fortes, primeiro receberá esses e depois Midazolam Accord. O seu médico decidirá sobre a dose adequada para si.

Como é administrado o Midazolam Accord

O midazolam pode ser administrado de uma de quatro maneiras diferentes:

por injeção lenta na veia (injeção intravenosa)  
através de um tubo numa de suas veias (perfusão intravenosa)  
por injeção num músculo (injeção intramuscular)  
por administração retal (reto).

Deve ser sempre levado para casa por um adulto responsável após o tratamento.

Crianças

- Em lactentes e bebés com menos de 6 meses de idade, o midazolam é apenas recomendado para sedação em unidades de cuidados intensivos. A dose será administrada gradualmente numa veia.

- Em crianças com idade inferior ou igual a 12 anos geralmente irá administrar-se midazolam numa veia. Quando o midazolam é utilizado como pré-medicação (para causar relaxamento, calma e sonolência antes da indução anestésica), pode ser administrado por via retal.

Se lhe for administrado demasiado Midazolam Accord

O seu medicamento ser-lhe-á administrado por um médico ou enfermeiro.

Se acidentalmente lhe for administrado Midazolam Accord em excesso, poderá:

- Sentir-se sonolento.
- Perder a sua coordenação (ataxia) e reflexos. Ter problemas com a fala (disartria). Ter movimentos oculares involuntários (nistagmo). Desenvolver pressão arterial baixa (hipotensão).
- Parar de respirar (apneia) e sofrer depressão cardiorrespiratória (respiração lenta ou interrompida e batimentos cardíacos) e coma.

Interromper o tratamento com midazolam

Se receber tratamento prolongado com Midazolam Accord (se o medicamento for administrado por um longo período de tempo), você pode:

Tornar-se tolerante ao midazolam. O medicamento torna-se menos eficaz e não funciona tão bem para si.

Tornar-se dependente deste medicamento e ter sintomas de abstinência (ver abaixo).

O seu médico irá reduzir gradualmente a sua dose para evitar que estes efeitos lhe ocorram.

Os seguintes efeitos foram observados com o uso de midazolam, particularmente em crianças e idosos; inquietação, agitação, irritabilidade, movimentos involuntários, hiperatividade, hostilidade, ilusão, raiva, agressividade, ansiedade, pesadelos, alucinações (ver e possivelmente ouvir coisas que realmente não existem), psicoses (perda de contacto com a realidade), comportamento inadequado, excitação e agressão (também conhecidas como reações paradoxais, resultados opostos aos efeitos normalmente esperados para o fármaco). Se os tiver, o seu médico considerará interromper o tratamento com midazolam.

Sintomas de abstinência:

As benzodiazepinas, como o midazolam, podem torná-lo dependente se usadas por um longo período de tempo (por exemplo, em cuidados intensivos). Isso significa que, se você interromper o tratamento repentinamente ou diminuir a dose muito rapidamente, poderão ocorrer sintomas de abstinência. Os sintomas podem incluir:

- dores de cabeça, diarreia, dores musculares
- sentir-se muito preocupado (ansioso), tenso, inquieto, confuso ou de mau humor (irritável)
- problemas com o sono
- alterações de humor
- alucinações (ver e possivelmente ouvir coisas que não existem) se encaixam
- ataques (convulsões).

Em casos graves de abstinência, pode ocorrer o seguinte: sensação de perda de contacto com a realidade, dormência e formigamento nas extremidades (por exemplo, mãos e pés), sensibilidade à luz, ruído e toque.

#### 4. Efeitos indesejáveis possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestam em todas as pessoas. Os seguintes efeitos indesejáveis têm sido notificados (frequência desconhecida).

Pare de tomar Midazolam Accord e consulte imediatamente um médico se notar qualquer um dos seguintes efeitos indesejáveis. Podem constituir perigo de vida e pode precisar de tratamento médico urgente:

- Choque anafilático (reação alérgica com risco de vida). Os sinais podem incluir uma súbita erupção da pele, comichão ou erupção com nódulos (urticária) e inchaço da face, lábios, língua ou de outras partes do corpo. Também pode sentir falta de ar, pieira ou dificuldade em respirar.
- Ataque cardíaco (paragem cardíaca). Os sinais podem incluir uma dor no peito que pode alastrar para o pescoço e ombros e para baixo do braço esquerdo.
- Problemas respiratórios ou complicações (por vezes causando paragem respiratória).

- Espasmo e bloqueio súbito da via aérea (laringoespasmo).

Efeitos indesejáveis com risco de vida são mais prováveis em adultos com mais de 60 anos e em pessoas que já sofrem de problemas respiratórias ou cardíacos, particularmente se a injeção for dada muito rapidamente ou em dose alta.

Outros efeitos indesejáveis possíveis:

Doenças do sistema imunitário

- reações alérgicas gerais (reações na pele, reações no sistema cardíaco e sanguíneo, pieira)

Efeitos no comportamento:

- inquietação, agitação, irritabilidade, nervosismo, ansiedade
- hostilidade, raiva ou excitação por agressão
- alterações de hiperatividade na libido
- comportamento inapropriado.

Problemas mentais e do sistema nervoso:

- confusão, desorientação, distúrbios emocionais e de humor, movimentos involuntários, pesadelos, sonhos anormais
- alucinações (ver e possivelmente ouvir coisas que realmente não existem)
- psicoses (perda de contato com a realidade)
- sonolência e sedação prolongada, redução do estado de alerta
- tonturas, dor de cabeça
- dificuldade em coordenar os músculos
- ataques (convulsões) em prematuros e recém-nascidos
- perda de memória temporária. A duração depende de quanto midazolam recebeu. Pode ocorrer após o tratamento. Em casos isolados, foi prolongado (durou muito tempo)
- dependência de drogas, abuso.

Problemas cardíacos e de circulação • pressão arterial baixa

- frequência cardíaca lenta.
- vermelhidão da face e do pescoço (afrontamento), desmaio ou dores de cabeça.

Problemas respiratórios

- falta de ar
- soluços

Problemas de estômago, intestino e boca

- sentir-se enjoado ou estar enjoado
- prisão de ventre.
- boca seca.

Problemas de pele

- erupção cutânea
- urticária (erupção com nódulos)
- comichão

#### Problemas musculares

- espasmos musculares e tremores musculares (estremecimento dos músculos que não consegue controlar)

#### Problemas no local da injeção

- vermelhidão,
- inchaço da pele
- coágulos de sangue ou dor no local onde a injeção foi dada

#### Lesões

- Os doentes que tomam medicamentos contendo benzodiazepinas têm risco de quedas e de fraturas ósseas. O risco aumenta nos idosos e naqueles que tomam ao mesmo tempo outros medicamentos sedativos (incluindo álcool).

#### Geral

- cansaço (fadiga).

#### Doentes idosos

- os efeitos indesejáveis com risco de vida são mais prováveis de ocorrer em adultos com mais de 60 anos de idade e naqueles que já têm dificuldades respiratórias ou problemas cardíacos, principalmente quando a injeção é administrada muito rapidamente ou em doses altas.

#### Doentes com doença renal grave

- doentes com doença renal grave são mais propensos a experimentar efeitos indesejáveis.

Se algum dos efeitos indesejáveis se agravar ou causar problemas, ou se detetar quaisquer efeitos indesejáveis não mencionados neste folheto, informe o seu médico ou enfermeiro.

#### Comunicação de efeitos indesejáveis

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou enfermeiro. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente ao INFARMED, I.P. através dos contactos abaixo. Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

Sítio da internet: <http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram>  
(preferencialmente)

ou através dos seguintes contactos:

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos

Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53

1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita)

e-mail: [farmacovigilancia@infarmed.pt](mailto:farmacovigilancia@infarmed.pt)

#### 5. Como conservar Midazolam Accord

O seu médico ou farmacêutico é responsável por armazenar Midazolam Accord. Os detalhes de armazenamento são os seguintes:

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças

Não utilize Midazolam Accord após o prazo de validade (VAL) impresso na embalagem exterior e na ampola. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Conservar as ampolas na embalagem de origem para proteger da luz.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. O profissional de saúde eliminará quaisquer medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente

## 6. Conteúdo da embalagem e outras informações

Qual a composição de Midazolam Accord

A substância ativa é o midazolam (sob forma de cloridrato de midazolam).

Para 1 mg/ml

Cada ml de solução injetável contém 1 mg de midazolam (sob a forma de cloridrato de midazolam)

Apresentações 5 ml

Quantidade de midazolam 5 mg

Para 5 mg/ml

Cada ml de solução injetável contém 5 mg de midazolam (sob a forma de cloridrato de midazolam)

Apresentações 1 ml 3 ml 10 ml

Quantidade de 5 mg 15 mg 50 mg

midazolam

Os outros componentes incluem água para preparações injetáveis, cloreto de sódio, hidróxido de sódio (para controlo do pH) e ácido clorídrico concentrado (para controlo do pH).

Qual o aspeto de Midazolam Accord solução injetável e o conteúdo da embalagem:

O Midazolam Accord solução injetável é uma solução límpida incolor a amarelada, e apresenta-se numa ampola de vidro incolor.

O Midazolam Accord solução injetável apresenta-se em embalagens de 10 ampolas de 5 ml para a formulação de 1 mg/ml.

O Midazolam Accord solução injetável apresenta-se em embalagens de 10 ampolas de 1 ml, 10 ampolas de 3 ml, 10 ampolas e 1 ampola de 10 ml para a formulação de 5 mg/ml.

As ampolas estão disponíveis em blister/bandeja

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Titular da autorização de introdução no mercado e fabricante:



Titular da autorização de introdução no mercado

Accord Healthcare S.L.U.  
World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n, Edifici Est 6ª planta,  
08039 Barcelona,  
Espanha

Fabricante

Accord Healthcare Limited,  
Sage House, 319 Pinner Road,  
North Harrow,  
Middlesex, HA1 4HF,  
Reino Unido

Accord Healthcare Polska Sp.z o.o.,  
ul. Lutomierska 50,  
95-200 Pabianice,  
Polónia

Accord Healthcare B.V.,  
Winthontlaan 200,  
3526 KV Utrecht,  
Países Baixos

Este medicamento encontra-se autorizado nos Estados Membros do Espaço Económico Europeu (EEE) sob as seguintes denominações:

Nome do Estado Membro	Nome do medicamento
Áustria	Midazolam Accord 1 mg/ml, Injektionslösung oder Infusionslösung
	Midazolam Accord 5 mg/ml, Injektionslösung oder Infusionslösung
Bélgica	Midazolam Accord Healthcare 1 mg/ml, solution pour injection ou perfusion/ oplossing voor injectie of infusie/ Lösung zur Injektion oder Infusion
	Midazolam Accord Healthcare 5 mg/ml, solution pour injection ou perfusion/ oplossing voor injectie of infusie/ Lösung zur Injektion oder Infusion
Chipre	Midazolam Accord 1 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα ή διάλυμα για έγχυση
	Midazolam Accord 5 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα ή διάλυμα για έγχυση
República Checa	Midazolam Accord 1 mg/ml, injekční roztok nebo infuzi
	Midazolam Accord 5 mg/ml, injekční roztok nebo infuzi
Alemanha	Midazolam Accord 1 mg/ml Injektionslösung oder Infusionslösung
	Midazolam Accord 5 mg/ml Injektionslösung oder Infusionslösung
Dinamarca	Midazolam Accord 1 mg/ml, injektions og infusionsvæske, opløsning
	Midazolam Accord 5 mg/ml, injektions og infusionsvæske, opløsning

Estónia	Midazolam Accord 1 mg/ml, injekcinis ar infuzinis tirpalas
	Midazolam Accord 5 mg/ml, injekcinis ar infuzinis tirpalas
Grécia	Midazolam Accord 1 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα ή διάλυμα για έγχυση
	Midazolam Accord 5 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα ή διάλυμα για έγχυση
Espanha	Midazolam Accord 1 mg/ml, para inyección o infusión
	Midazolam Accord 5 mg/ml, para inyección o infusión
Finlândia	Midazolam Accord 1 mg/ml, injektio- tai infuusioneste/ Lösning för injektion och infusion
	Midazolam Accord 5 mg/ml, injektio- tai infuusioneste/ Lösning för injektion och infusion
Hungria	Midazolam Accord 1 mg/ml, oldatos injekció/ infúzió
	Midazolam Accord 5 mg/ml, oldatos injekció/ infúzió
Irlanda	Midazolam 1 mg/ml, Solution for Injection or Infusion
	Midazolam 5 mg/ml, Solution for Injection or Infusion
Itália	Midazolam Accord 1 mg/ml, Soluzione per Iniezione o Infusione
	Midazolam Accord 5 mg/ml, Soluzione per Iniezione o Infusione
Letónia	Midazolam Accord 1 mg/ml, šķīdums injekcijām vai infūzijām
	Midazolam Accord 5 mg/ml, šķīdums injekcijām vai infūzijām
Malta	Midazolam 1 mg/ml, Solution for Injection or Infusion
	Midazolam 5 mg/ml, Solution for Injection or Infusion
Países Baixos	Midazolam Accord 1 mg/ml, oplossing voor injectie of infusie
	Midazolam Accord 5 mg/ml, oplossing voor injectie of infusie
Noruega	Midazolam Accord 1 mg/ml, oppløsning til injeksjon og infusjon
	Midazolam Accord 5 mg/ml, oppløsning til injeksjon og infusjon
Polónia	Midazolam Accord
Portugal	Midazolam Accord
Suécia	Midazolam Accord 1 mg/ml, Lösning för injektion och infusion
	Midazolam Accord 5 mg/ml, Lösning för injektion och infusion
Eslovénia	Midazolam Accord 1 mg/ml, raztopina za injiciranje ali infundiranje
	Midazolam Accord 5 mg/ml, raztopina za injiciranje ali infundiranje
Eslováquia	Midazolam Accord 1 mg/ml, injekčný alebo infúzny roztok
	Midazolam Accord 5 mg/ml, injekčný alebo infúzny roztok
Reino Unido	Midazolam 1 mg/ml, Solution for Injection or Infusion
	Midazolam 5 mg/ml, Solution for Injection or Infusion

Este folheto foi aprovado pela última vez em:

A informação que se segue destina-se apenas aos médicos e aos profissionais dos cuidados de saúde

#### Preparação da solução para perfusão

O Midazolam Accord injetável pode ser diluído com solução cloreto de sódio a 0,9 %, solução de glucose a 5% ou 10% e solução de Ringer ou de Hartmann. Em caso de perfusão intravenosa contínua, a solução injetável de midazolam pode ser diluída com uma das soluções atrás mencionadas, à relação de 0,015 a 0,15 mg por ml.

Estas soluções mantêm-se estáveis durante 24 horas à temperatura ambiente e durante 3 dias a 8°C. O Midazolam Accord injetável não pode ser misturado com qualquer solução para além daquelas mencionadas anteriormente. Particularmente, o midazolam injetável não pode ser diluído com dextrano 6% p/v (com cloreto de sódio a 0,9 %) em dextrose, ou misturado com injeções alcalinas. O midazolam precipita-se em bicarbonato de sódio.

A solução injetável deve ser examinada visualmente antes da administração. Deve-se utilizar apenas as soluções que não apresentem quaisquer partículas visíveis.

#### Prazo de validade e armazenamento

As ampolas de Midazolam Accord injetável destinam-se apenas a uma utilização única.

#### Ampola antes de abrir

Conservar na embalagem de origem para proteger da luz

#### Ampola após a diluição

As diluições mantiveram a estabilidade química e física em uso durante 24 horas à temperatura ambiente (15 – 25°C) ou por 3 dias a 8°C.

Do ponto de vista microbiológico, as diluições devem ser utilizadas imediatamente.

Se não forem utilizadas imediatamente, os tempos de armazenamento em uso e as condições antes da utilização são da responsabilidade do utilizador, sendo que normalmente não serão superiores a 24 horas a uma temperatura entre +2 e +8 °C, exceto se a diluição tiver ocorrido em condições de assepsia controladas e certificadas.

Em caso de perfusão contínua intravenosa, midazolam solução injetável pode ser diluído com uma das soluções atrás mencionadas à relação de 0,015 a 0,15 mg.

#### Eliminação de resíduos

O medicamento não utilizado ou os resíduos devem ser eliminados de acordo com as exigências locais.