



Rifampicin oralt 20 mg/mL

(Rifadin) oral suspension

Rifampicin ska alltid kombineras med annat antibiotikum/tuberkulosläkemedel p.g.a snabb resistensutveckling.

INSTRUKTIONEN GÄLLER FÖR

Färdigberedd oral suspension Rifadin 20 mg/mL

Rifampicin finns även som kapslar som kan vara lämpliga till äldre barn, se annan instruktion.

ARBETSMILJÖ

Allergirisk, hantera enligt lokal rutin, -

ADMINISTRERINGSSÄTT

Ska tas på fastande mage, dvs 30 - 60 min före eller 2 tim efter måltid (frukost). Suspensionen ska skakas innan varje administrering.

Oralt

Enteralt i sond

ÖVRIG INFORMATION

Rifampicin är en potent inducerare av ett flertal CYP-zymer bl.a. CYP1A2, CYP2C9, CYP2C19 och CYP3A4 vilket medför risk för interaktion med många andra läkemedel.

Kvinnor ska informeras om att inte bli gravida under behandlingen samt att använda annat antikonceptionsmedel än P-piller. Rifampicin interagerar med p-piller vilket medför ett osäkert skydd mot graviditet.

Leverenzym, bilirubin, kreatinin samt blodstatus inkl. blodkroppsräkning bör kontrolleras regelbundet.

Rödfärgar urin och andra kroppsvätskor. Även mjuka kontaktlinser kan bli missfärgade.

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Rifampicin bör endast användas till infektioner med mykobakterier och svårare stafylokockinfektioner. Rifampicin ska alltid kombineras med annat antibiotikum/tuberkulosläkemedel p.g.a snabb resistensutveckling.

Bör ordinerars i samråd med infektions/lungläkare.

Allvarlig stafylokockinfektion

I kombination med annat antibiotikum.

Nyfödda: 5 (- 10) mg/kg x 2

Barn 1 mån - 18 år:

5 - 10 mg/kg x 2 alt 10 - 20 mg/kg x 1, max 600 mg/dos, max 1200 mg/dygn

Aktiv eller latent tuberkulos

I kombination med andra tuberkulosläkemedel.

Nyfödda: 10 mg/kg x 1

Barn 1 mån - 10 år: (10 -) 15 (- 20) mg/kg x 1, max 600 mg/dos

Barn över 10 år: 10 mg/kg x 1, max 600 mg/dos

Behandlingstid:

Aktiv tuberkulos: minst 6 mån om känslig stam, annars 9 - 12 mån

Latent tuberkulos: 3 - 9 mån

Tuberkulös meningit

I kombination med andra tuberkulosläkemedel samt annat antibiotikum.

Nyfödda: 10 mg/kg x 1

Barn 1 mån - 18 år: 15 - 20 mg/kg x 1, max 600 mg/dos

Total behandlingstid, inkl. inledande intravenös behandling: minst 6 mån





Rifampicin oralt 20 mg/mL

(Rifadin) oral suspension

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Rifampicin (registrerad produkt)

20 mg/mL, Oral suspension

HÅLLBAR: Förvaras vid högst 25 °C. Efter första uttag hållbar 1 mån för infektionskänslig patient, annars 6 mån.

RIMLIG DOS FÖR 20 mg/mL

	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
5 mg/kg	0,25 mL	1,25 mL	2,5 mL	12,5 mL
15 mg/kg	0,75 mL	3,75 mL	7,5 mL	-
20 mg/kg	-	5 mL	10 mL	-
max 600 mg	-	-	-	30 mL

REFERENS/LÄNK

BNF-C

<http://www.medicinescomplete.com/mc/bnfc/current/>

FASS

<http://www.fass.se/LIF/startpage?userType=0>

Internetadress RAF, Referensgruppen för antibiotikafrågor – Övriga preparat

<http://www.sls.se/raf/lakemedel/ovriga-preparat/>

Internetadress VGR, Alfresco - TB - Tuberkulös meningit

Micromedex

NeoFax

Pediatric Dosage Handbook

Rekommendation ,(Grade 2B)

http://www.essentialevidenceplus.com/product/ebm_loe.cfm?show=grade

LOKAL LÄNK

Lokal instruktion, begränsad åtkomst

http://eped.sll.sjunet.org/eped_extra/lokalreferens.html#1228

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Ingehla Rydén 2018-11-08

ePedID: 1228

Fastställare/läkare: Charlotte Höglund 2018-11-14

Versionsnummer, major: 3

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2018-11-14

KONTROLLERA ATT UTSKRIVEN KOPIA ÄR GILTIG. NY VERSION KAN HA SKAPATS SEDAN UTSKRIFT