



Erytromycin oralt 50 mg/mL

(Ery-Max) från dospåse

Kontraindicerat vid långt QT-syndrom.

INSTRUKTIONEN GÄLLER FÖR

Spädning av granulat i dospåse 200 mg till oral suspension med fast slutkoncentration.

OBS! Rutin för hantering av orala antibiotikapulver ska finnas för vårdenheten.

EN-STEGSSPÄDNING

Ery-Max		Sterilt Vatten		ORAL SUSP
200 mg				50 mg/mL
1 st	+	3 mL	=	4 mL

Beredningsinstruktion:

Denna spädningsinstruktion skiljer sig från den i dospåsarnas bipacksedel och används när delmängd av dospåsen ska ges. Granulatets volym motsvarar 1 mL. Det tar tid innan suspensionen blir homogen, kan innehålla många luftbubblor. Låt suspensionen stå ca 15 min innan uttag av första dos.

ARBETSMILJÖ

Allergirisk, hantera enligt lokal rutin. Erytromycin kan vid intag, hudkontakt eller inandning av damm i sällsynta fall orsaka allergiska reaktioner.

ADMINISTRERING

Dosen bör intas i samband med måltid för att få en bra absorption. Även gastrointestinala besvär såsom magknip och illamående kan minska om dosen tas vid måltid.

Oralt

Enteralt:

Suspensionen flödar trögt, men kan spädas med lika volym vatten i direkt anslutning till administreringen.

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Dygnsdosen kan fördelas på 2 doseringstillfällen, men vid gastrointestinala problem/buksmärta kan det vara en fördel att dygnsdosen fördelas på 3 - 4 doseringstillfällen.

Bakteriell infektion hos nyfödda, ex. med *Ureaplasma urealyticum* eller *Chlamydia trachomatis*

Nyfödda: 10 - 12,5 mg/kg x 4 alt. 20 - 25 mg/kg x 2

Behandlingstid: vanligen 14 dagar

Bakteriell infektion med bakterier känsliga för erytromycin samt vid diagnostiserad penicillinallergi

Barn 1 mån - 18 år

Normaldos: 15 - 25 mg/kg x 2 alt. 7,5 - 12,5 mg/kg x 4, max 2 gram/DYGN

Högdos:

(allvarlig infektion samt vid mindre känsliga bakterier enl resistensbestämning)

30 - 50 mg/kg x 2 alt. 15 - 25 mg/kg x 4, max 4 gram/DYGN

Behandlingstid: vanligen 7 - 14 dagar

Profylax och behandling av kikhosta

Se även Övrig information.

Nyfödda: 20 - 25 mg/kg x 2 alt. 10 - 12,5 mg/kg x 4

Barn 1 mån - 18 år: 20 - 25 mg/kg x 2 alt. 10 - 12,5 mg/kg x 4, max 2 gram/DYGN

Behandlingstid: 7 - 10 dagar

Stimulering av tarmmotorik

Nyfödda: 1 - 3 mg/kg x 2 - 4

Barn 1 mån - 18 år:

1 - 3 mg/kg x 2 - 4. Kan ökas till max 10 mg/kg x 4, max 250 mg x 4.





Erytromycin oralt 50 mg/mL

(Ery-Max) från dospåse

RIMLIG DOS för Erytromycin oralt 50 mg/mL

	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
3 mg/kg	0,06 mL	0,3 mL	0,6 mL	3 mL
7,5 mg/kg	-	0,75 mL	1,5 mL	7,5 mL
10 mg/kg	0,2 mL	1 mL	2 mL	10 mL
25 mg/kg	0,5 mL	2,5 mL	5 mL	-
max 1 gram	-	-	-	20 mL

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Ery-Max (registrerad produkt)

200 mg, Granulat till oral suspension, dospåse

Förvaras i rumstemperatur.

50 mg/mL, Oral suspension

Får ej sparas, används direkt.

ÖVRIG INFORMATION

Fall av infantil hypertrofisk pylorusstenos har rapporterats hos spädbarn efter erytromycinbehandling.

Erytromycin bör undvikas hos patienter med obehandlad elektrolytrubbning såsom hypokalemi eller hypomagnesemi. Används med försiktighet till patienter med nedsatt leverfunktion eller muskelsjukdom.

Erytromycin är hämmare av enzym CYP3A4 och kan därför interagera med ett flertal läkemedel. Vissa kombinationer ska helt undvikas.

Kikhosta - huvudsakliga indikationer för antibiotikabehandling:

1. Postexpositionsprofylax till misstänkt exponerade spädbarn, exponerade spädbarn samt andra riskgrupper.
 2. Reducering av smittsamhet (efter 5 dagars behandling anses patienten vara smittfri).
 3. Förkortat sjukdomsförlopp, om behandlingen sätts in tidigt (inom en vecka).
- När kikningar väl har inträtt har dock antibiotika mycket liten effekt på sjukdomsförloppet.

Kikhosta - antibiotika rekommenderas till följande grupper:

1. Spädbarn 0 - 6 mån som utsatts för misstänkt smitta. Ska behandlas profylaktiskt utan att invänta provsvar.
2. Spädbarn 7 - 12 mån som utsatts för smitta och har förkylningssymtom/hosta. Ska behandlas utan att invänta provsvar.
3. Barn och vuxna med verifierad kikhosteinfektion som har kontakt med spädbarn under 1 år, gravida eller äldre multisjuka.
4. Gravida kvinnor (i synnerhet nära förestående förlossning), för att minimera smittspridning till det nyfödda barnet.



Erytromycin oralt 50 mg/mL

(Ery-Max) från dospåse



REFERENS/LÄNK

BNF-C

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

FASS

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

Internetadress GOV.UK, Drug safety update - Erythromycin: update on known risk of infantile hypertrophic pyloric stenosis

<https://www.gov.uk/drug-safety-update/erythromycin-update-on-known-risk-of-infantile-hypertrophic-pyloric-stenosis>

Internetadress INFPREG - Kunskapscentrum för infektioner under graviditet, kikhosta

<https://www.medscinet.se/infpreg/healthcareInfo.aspx>

Internetadress Kloka Listan

<https://klokalistan.se/>

Internetadress RAF, Referensgruppen för antibiotikafrågor – Antibiotikakompodium

<https://www.sls.se/raf/lakemedel/antibiotikakompodium/>

Internetadress SKL - Nationellt kliniskt kunskapsstöd, Infektion och smittskydd, Kikhosta

<https://www.nationelltklinisktkunskapsstod.se>

Internetadress Viss - Handläggning kikhosta

<http://www.viss.nu/Handlaggning/Vardprogram/Infektion/Kikhosta-pertussis/>

Läkemedelsverket Läkemedelsboken

<https://lakemedelsboken.se/>

NeoFax

Neonatal Formulary

Rekommendation , (Grade 1C)

<https://www.gradeworkinggroup.org/>

UpToDate

<http://www.uptodate.com>

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Ingehla Rydén

ePedID: 1269

Fastställare/läkare: Christiane Garnemark

Versionsnummer, major: 5

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2024-05-07

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