



Fytomenadion intramuskulär/intravenös inj 10 mg/mL

(Vitamin K, Konaktion Novum)

INSTRUKTIONEN GÄLLER FÖR

Injektionslösning 10 mg/mL (Konaktion Novum)

Injektionslösningen kan även ges oralt, se annan instruktion.

INGEN SPÄDNING

INJ LÖ
10 mg/mL
1 mL

ADMINISTRERING

Lösningen i ampullen ska vara klar eller gulaktig. Om den är grumlig eller om fas-separation skett ska ampullen kasseras.

Intramuskulär injektion:

Intravenös injektion: minst 30 sek.

Vid reversering ges lösningen långsamt, max 1 mg/min.

Effekt ses 1 - 3 tim efter intravenös administrering.

Vid behov kan lösningen spädas med glukos 50 mg/mL eller NaCl 9 mg/mL, se annan instruktion.

RIMLIG DOS för Fytomenadion intramuskulär/intravenös inj 10 mg/mL

| | 1 kg | 5 kg | 10 kg | 50 kg |
|----------------------|---------|---------|--------|-------|
| 0,5 mg/DOS | 0,05 mL | - | - | - |
| 1 mg/DOS | - | 0,1 mL | - | - |
| 0,3 mg/kg, max 10 mg | 0,03 mL | 0,15 mL | 0,3 mL | 1 mL |
| 1 mg/kg, max 10 mg | 0,1 mL | 0,5 mL | 1 mL | 1 mL |

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Förebyggande av vitamin K-beroende blödning hos nyfödda

Engångsdosen bör i första hand ges intramuskulärt då intravenös administrering inte ger någon depåeffekt.

Prematurfödda med födelsevikt under 1,5 kg: engångsdos 0,5 mg (0,05 mL)

Fullgångna nyfödda samt prematurfödda med födelsevikt från 1,5 kg: engångsdos 1 mg (0,1 mL)

Förvärvad vitamin K-brist, inkl. vid leversjukdom, neonatal kolestas samt vid massiv blödning

Ges intravenöst.

Nyfödda: 1 mg/kg

Barn 1 mån - 18 år: 1 mg/kg, max 10 mg/dos

Övergång till oral behandling enligt lokal rutin, alt. ges upprepade intravenösa doser utifrån individuellt behov.

Vid blödning ges engångsdos, som kan upprepas vid behov.

Reversering av allvarlig blödning sekundär till warfarin/antivitamin-K behandling

Behandling bör ske i samråd med koagulationsjour.

Ges intravenöst.

Barn 1 mån - 18 år: 0,3 mg/kg, max 10 mg/DOS

Dosen kan upprepas vid behov.

ÖVRIG INFORMATION

I produktresumén anges dosering 0,4 mg/kg (0,04 mL/kg) för prematurfödda med vikt mindre än 2,5 kg. Doseringen i denna instruktion följer "Nationella riktlinjer för vitamin K profylax" (Svenska Barnläkarföreningen/Svensk förening för Neonatologis riktlinje, se referens). Denna dosering förenklar hanteringen av de små volymerna.





Fytomenadion intramuskulär/intravenös inj 10 mg/mL

(Vitamin K, Konaktion Novum)

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Fytomenadion (registrerad produkt)

10 mg/mL, Injektionsvätska, lösning

Förvaras i rumstemp i ytterkartongen. Ljuskänsligt. Bruten ampull sparas ej.

REFERENS/LÄNK

BNF-C

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

FASS

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

Internetadress Svenska sällskapet för trombos och hemostas (SSTH), Hemostas vid allvarlig blödning

<https://www.ssth.se/wp-content/uploads/2020/04/Hemostas-vid-allvarlig-bl%C3%B6dning-2020-V%C3%A5rdprogram.pdf>

Micromedex

NeoFax

Pediatric Dosage Handbook

Rekommendation , (Grade 1C)

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

Svenska Barnläkarföreningen Svenska Neonatalföreningen - Nationella riktlinjer för vitamin K profylax

<https://neo.barnlakarforeningen.se/riktlinjer-varldprogram/forlossnings-och-bb-varld-2/>

LOKAL LÄNK

Lokal instruktion, begränsad åtkomst

http://eped.sll.sjunet.org/eped_extra/lokalreferens.html#1351

EPED CENTRAL

Handläggare/apotekare: Åsa Andersson

ePedID: 1351

Fastställare/läkare: Christiane Garnemark

Versionsnummer, major: 6

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2024-05-02

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