

Fytomenadion oralt 10 mg/mL (Vitamin K, Konakion Novum)

Injektionsvätska för oralt bruk.
Flera administreringsätt finns. Kontrollera att rätt instruktion används.

- Instruktionen gäller för:** Peroral administrering av Konakion Novum injektionslösning 10 mg/mL.
- Alternativa licenspreparat är Ka-Vit orala droppar 20 mg/mL och Neokay kapsel 1 mg, se andra instruktioner.
- Beredningsinstruktion:** Dra upp lösningen ur ampullen, filterstrå/nål bör användas. Spruta därefter in lösningen i en peroral spruta.
- Lösningen är något trögflytande. Om den är grumlig eller om fassetparation skett ska ampullen kasseras.

Administreringsätt

- Oralt
- Enteralt i sond

Vanlig indikation och dos

Förebyggande av vitamin K-beroende blödning hos nyfödda, alternativt endast i de fall intramuskulär/intravenös injektion inte kan ges:

- misstänkt/diagnostiserad blödersjuka
- vårdnadshavare önskar peroralt alternativ

Fullgångna nyfödda:
Startdos: engångsdos 2 mg
Denna dos ges så snart som möjligt under första levnadsdygnet.

Därefter 1 mg 1 gång per vecka i 3 månader.

Vitamin K-brist, inkl. vid leversjukdom, neonatal kolestas, neonatal hypoprotrombinemi

Barn 0 - 18 år: 1 mg/kg, max 10 mg

Rimlig dos för barn	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
Vid födelse 1 mg		0,1 mL		
Vid födelse 2 mg		0,2 mL		

Handläggare/apotekare: Inghela Rydén 2018-01-08 14:18:52
Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2018-01-17 09:13:24
Källa: www.eped.se
Kontakt: barnlakemedel@sl.se

Läkemedelsnummer: 1352
ID/spårnummer: 4177
Giltig fr o m: 2018-01-17 09:13:24
Utskriftsdatum: 2018-01-17

Kontrollera alltid att utskriven kopia är giltig. Ny version kan ha skapats sedan utskriften gjordes.



Fytomenadion oralt 10 mg/mL

(Vitamin K, Konakion Novum)

Rimlig dos för barn	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
1 mg/kg, max 10 mg	0,1 mL	0,5 mL	1 mL	1 mL

Hållbarhet preparat:

Konakion Novum (registrerad produkt)

10 mg/mL, Oral lösning

Hållbar: Förvaras i ytterkartongen. Ljuskänsligt. Kan sparas i kylskåp i max 24 timmar (för peroralt bruk).

Övrig information

Peroral profylax med vitamin K ska avbrytas om barnet i huvudsak (över 50 %) får sin näring/uppfödning via komjölkbaserad modersmjölkersättning som är berikad med vitamin K.

Peroral profylax med vitamin K kan vara otillräcklig hos barn med underliggande leversjukdom/kolestas eller malabsorption eller om modern behandlas med antikoagulantia, antiepileptika eller antituberkulostatika. Fortsatt behandling bör baseras på koagulationsstatus.

Referens/Länk

FASS

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

Micromedex

NeoFax

Personlig kontakt Maria Magnusson, MD, Spec koagulation- och blödningsrubbningar, ALB Stockholm

Rekommendation ,(Grade 1C)

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

Lokal länk

Lokal instruktion, begränsad åtkomst

http://eped.sll.sjonet.org/eped_extra/lokalreferens.html#1352

Substansspecifika uppgifter

Phytomenadione, B02BA01

<http://www.fass.se/LIF/substance?substancelid=IDE4POBZU95LTVERT1&UserTypeID=0>

Handläggare/apotekare: Ingehla Rydén 2018-01-08 14:18:52

Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2018-01-17 09:13:24

Källa: www.eped.se

Kontakt: barnlakemedel@sll.se

Läkemedelsnummer: 1352

ID/spårnummer: 4177

Giltig fr o m: 2018-01-17 09:13:24

Utskriftsdatum: 2018-01-17

Kontrollera alltid att utskriven kopia är giltig. Ny version kan ha skapats sedan utskriften gjordes.

