



Fytomenadion oralt 10 mg/mL

(Vitamin K, Konakion Novum)

Injektionsvätska för oralt bruk.

INSTRUKTIONEN GÄLLER FÖR

Peroral administrering av Konakion Novum injektionslösning 10 mg/mL.

Alternativa preparat är Ka-Vit orala droppar 20 mg/mL (licens) och NeoKay kapsel 1 mg (licens), 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 fas-separation skett ska ampullen kasseras.

ADMINISTRERINGSSÄTT

Oralt

Enteralt i sond

VANLIG INDIKATION OCH DOS

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

- **misstänkt/diagnostiserad blödarsjuka**

- **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.

Förvärvad vitamin K-brist, inkl. vid leversjukdom, neonatal kolestas, neonatal hypoprotrombinemi

Nyfödda: 1 mg/kg x 1

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

RIMLIG DOS FÖR 10 mg/mL

	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
1 mg	-	0,1 mL	-	-
2 mg	-	0,2 mL	-	-
1 mg/kg, max 10 mg	0,1 mL	0,5 mL	1 mL	1 mL

REFERENS/LÄNK

FASS

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

Micromedex

NeoFax

Rekommendation ,(Grade 1C)

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

Svenska Barnläkarföreningen Svenska Neonatalföreningen - Nationella riktlinjer för vitamin K profylax

<http://neo.barnlakarforeningen.se/riktlinjer-varldprogram/>





Fytomenadion oralt 10 mg/mL

(Vitamin K, Konaktion Novum)

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.

Doseringen för förebyggande av blödning hos nyfödda i denna instruktion är från Svenska Neonatalföreningens riktlinje, samt andra källor, och skiljer sig därför från doseringen i FASS.

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Fytomenadion (registrerad produkt)

10 mg/mL, Oral lösning

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

LOKAL LÄNK

Lokal instruktion, begränsad åtkomst

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

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Ingehla Rydén 2018-10-09

ePedID: 1352

Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2018-10-18

Versionsnummer, major: 2

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2018-10-18

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