



Fytomenadion oralt 20 mg/mL

(Vitamin K, Ka-Vit Tropfen licens) orala droppar

INSTRUKTIONEN GÄLLER FÖR

Licenspreparat Ka-Vit Tropfen orala droppar 20 mg/mL.

Alternativa preparat är Konaktion Novum injektionslösning 10 mg/mL (för peroralt bruk) och licenspreparat NeoKay kapsel 1 mg, se andra instruktioner.

Beredningsinstruktion:

Lösningen är en klar eller något grumlig, gul emulsion. Om lösningen är mycket grumlig och/eller blir orange-brun i färgen ska den kasseras.

1 droppe = 0,05 mL och innehåller 1 mg fytomenadion.

1 mL = 20 droppar och innehåller 20 mg fytomenadion.

ADMINISTRERINGSSÄTT

Droppvis uppmätning kan göras när flaskan hålls helt upp och ner.

Ska tas tillsammans med lite vätska.

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 (2 droppar)

Denna dos ges så snart som möjligt under första levnadsdygnet.

Därefter 1 mg (1 droppe) 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 20 mg/mL

	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
1 mg	-	0,05 mL	-	-
2 mg	-	0,1 mL	-	-
1 mg/kg, max 10 mg	0,05 mL	0,25 mL	0,5 mL	0,5 mL

REFERENS/LÄNK

Micromedex

NeoFax

Rekommendation , (Grade 1C)

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

Summary of Product Characteristics (SPC) KA-VIT Tropfen

Svenska Barnläkarföreningen Svenska Neonatalföreningen - Nationella riktlinjer för vitamin K profylax

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





Fytomenadion oralt 20 mg/mL

(Vitamin K, Ka-Vit Tropfen licens) orala droppar

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

Ka-vit (licensprodukt)

20 mg/mL, Orala droppar, lösning

HÅLLBAR: Ljuskänsligt, förvaras i ytterkartongen. För infektionskänslig patient hållbar 1 mån efter första uttag, annars 3 mån. Förvaras i rumstemperatur.

LOKAL LÄNK

Lokal instruktion, begränsad åtkomst

http://eped.sll.sjunet.org/eped_extra/lokalreferens.html#1440

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Ingehla Rydén 2018-10-09

ePedID: 1440

Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2018-10-18

Versionsnummer, major: 1

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