



ceFTIBUten oralt 36 mg/mL

(Isocef licens) oral suspension

INSTRUKTIONEN GÄLLER FÖR

- Alt. 1: Färdigspädd oral suspension 36 mg/mL (Isocef)
Alt. 2: Granulat till oral suspension 36 mg/mL, späds på vårdenhet

OBS! Rutin för hantering av orala antibiotikapulver ska finnas för vårdenheten om alt. 2 används.

Beredningsinstruktion:

Alt. 2: Vänd flaskan några gånger innan vattnet tillsätts för att lösgöra granulatet. Fyll den medföljande plastbägaren med sterilt vatten upp till märket "livello acqua" (vattennivå). Tillsätt vattnet till flaskan uppdelat i 2 jämnstora omgångar. Vänd flaskan upp och ner och skaka den kraftigt efter varje tillsats så att granulatet löser sig fullständigt.

När granulatet (vikt 15 g, varav 2,16 g ceftibuten) löses upp i den angivna mängden vatten (upp till märket) erhålls 60 mL suspension som innehåller 36 mg/mL av ceftibuten.

Ceftibuten finns även som kapsel 400 mg, se annan instruktion.

ARBETSMILJÖ

Allergisk, hantera enligt lokal rutin, cefalosporiner kan vid inandning och hudkontakt ge allergiska reaktioner.

ADMINISTRERINGSSÄTT

Ska tas 1 - 2 tim före eller efter måltid. Skaka flaskan innan varje administrering.

Oralt

Enteralt i sond

RIMLIG DOS för ceFTIBUten oralt 36 mg/mL

	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
9 mg/kg	0,25 mL	1,25 mL	2,5 mL	-
max 400 mg	-	-	-	11,11 mL

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Urinvägsinfektion, vid misstänkt njurengagemang eller oklar nivå

Nyfödda: 9 mg/kg x 1
Barn 1 mån - 18 år: 9 mg/kg x 1, max 400 mg

Behandlingstid:
Nyfödda och barn under 2 år: 10 dagar
Barn över 2 år, utan njurengagemang: 5 dagar
Barn över 2 år, med njurengagemang: 10 dagar

Antibiotikaproylax vid miktionsurocystografi (MUC/MUCG) (andrahandsval)

Nyfödda: engångsdos 9 mg/kg
Barn 1 mån - 18 år: engångsdos 9 mg/kg, max 400 mg

REFERENS/LÄNK

Internetadress RAF, Referensgruppen för antibiotikafrågor – Antibiotikakompendium
<https://www.sls.se/raf/lakemedel/antibiotikakompendium/>
Rekommendation (Grade 1C)
http://www.essentialevidenceplus.com/product/ebm_loe.cfm?show=grade
Summary of Product Characteristics (SPC) Isocef

Svenska Barnläkarföreningen Svensk Barnnefrologisk Förening - UVI-riktlinjer
<http://nefro.barnlakarforeningen.se/vardprogram/>

LOKAL LÄNK

Lokal instruktion, begränsad åtkomst
http://eped.sll.sjunet.org/eped_extra/lokalreferens.html#2561

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Ingehla Rydén 2020-08-19 ePedID: 2561
Fastställare/läkare: Charlotte Höglund 2020-08-19 Versionsnummer, major: 4
Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt Giltig fr o m: 2020-08-19

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





cefTIBUten oralt 36 mg/mL

(Isocef licens) oral suspension

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Isocef (licensprodukt)

36 mg/mL, Oral suspension

HÅLLBAR: Pulvret och färdigberedd suspension förvaras vid högst 25 °C.

Färdigberedd lösning är hållbar 14 dagar.