



cefTIBUten oralt 36 mg/mL

(Isocef licens) oral suspension

INSTRUKTIONEN GÄLLER FÖR

Alt. 1: Färdigspädd oral suspension Isocef 36 mg/mL.

Alt. 2: Pulver till oral suspension Isocef 36 mg/mL som späds på vårdenheten.

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.

15 gram granulat som löses upp i den angivna mängden vatten (upp till märket) bildar 60 mL suspension som innehåller 36 mg/mL av ceftributen.

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

ARBETSMILJÖ

Allergirisk, hantera enligt lokal rutin, Cefalosporiner kan vid inandning och hudkontakt ge allergiska reaktioner

ADMINISTRERINGSSÄTT

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

Oralt

Enteralt i sond

RIMLIG DOS FÖR 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

Antibiotikaprofylax vid miktionsuretrocytografi (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 - Cefalosporiner

<http://www.sls.se/raf/lakemedel/cefalosporiner/>

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 2019-01-22

ePedID: 2561

Fastställare/läkare: Charlotte Höglund 2019-01-28

Versionsnummer, major: 4

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2019-01-28

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.