

Valproat rektalt 300 mg (Delepsine licens) suppositorium

Behandla alltid i samråd med barnneurolog. Särskild försiktighet till små barn med epilepsi av oklar orsak. Se Övrig information.

Till följd av suppositoriets styrka är Delepsine endast lämpligt att ge till barn från ca 15 kg (från ca 3 år) och då främst vid stabil underhållsbehandling. Suppositorierna ska inte delas eftersom jämn fördelning av läkemedlet inte kan garanteras. Detta försvårar dosjusteringar.

Arbetsmiljö Allergisk, hanteras enl lokala läkemedelshanteringsinstruktioner, -

Administreringsätt

Rektalt

Vanlig indikation och dos

Epilepsi

Barn ca 3 år (ca 15 kg) - 11 år:

Startdos: 5 - 7,5 mg/kg x 2, max 300 mg x 2

Primär måldos: 20 - 30 mg/kg/dygn som kan uppnås via dosökning var 3:e dag med 5 - 10 mg/kg/dygn. I vissa fall kan högre dygnsdoser i intervallet 30 - 60 mg/kg/dygn vara av värde.

Underhållsdosen justeras utifrån effekt och biverkningar och med stöd av serumkoncentration av valproat.

Barn 12 - 18 år:

Startdos: 300 mg x 2

Öka i steg om 150 - 300 mg var 3:e dag till lämplig underhållsdos utifrån effekt och biverkningar och med stöd av serumkoncentration av valproat.

Vanlig underhållsdos: 500 - 1000 mg x 2, max 2,5 g dagligen

Hållbarhet preparat:

Delepsine (licensprodukt)

Handläggare/apotekare: Ingehla Rydén 2017-04-28 15:26:47
Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2017-05-03 12:17:46
Källa: www.eped.se
Kontakt: barnlakemedel@sll.se

Läkemedelsnummer: 2566
ID/spårnummer: 3173
Giltig fr o m: 2017-05-03 12:17:46
Utskriftsdatum: 2017-05-11

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



Valproat rektalt 300 mg (Delepsine licens) suppositorium

- 300 mg, Suppositorium
Hållbar: Förvaras i kylskåp (2 - 8° C).

Övrig information

Valproat är kontraindicerat vid vissa ämnesomsättningssjukdomar, fr.a. mitokondriella sjukdomar relaterade till mutationer i POLG-genen, liksom vid leversjukdom eller signifikant leverfunktionsnedsättning.

Valproat kan ge leverskada, störst risk för barn under 3 år. Kontroll av leverfunktionen ska göras före behandlingsstart samt under de 6 första behandlingsmånaderna.

Behandling med valproat ger hög risk för missbildningar och/eller utvecklingsstörning hos foster. Därför ska flickor i fertil ålder endast behandlas med valproat om andra behandlingsalternativ saknas.

Valproat interagerar med ett flertal läkemedel, bl.a. med andra läkemedel mot epilepsi. Effekten kan bli ökad eller minskad plasmakoncentration av andra läkemedel, men även ökad eller minskad koncentration av valproat. Se FASS för mer information.

Referens/Länk

BNF-C

<http://www.medicinescomplete.com/mc/bnfc/current/.htm>

Internetadress Hemsida från Dansk Laegemiddel Information A/S

<http://pro.medicin.dk/Medicin/Praeparater/1899>

Internetadress Läkemedelsverket_behandlingsrekommendationer, epilepsi

<https://lv.se/epilepsi>

Internetadress Svenska Barnläkarforeningen, Handläggningsstöd barnepilepsi

<http://snpf.barnlakarforeningen.se/wp-content/uploads/sites/4/2014/10/sextonepilepsi.pdf>

Personlig kontakt Tommy Stödberg, MD, Neuropediatrik, ALB

Rekommendation ,(Grade 2B)

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

Substansspecifika uppgifter

Valproic acid, N03AG01

<http://www.fass.se/LIF/substance?substancelid=IDE4POC1U973RVERT1&UserTypeID=0>

Handläggare/apotekare: Inghela Rydén 2017-04-28 15:26:47
Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2017-05-03 12:17:46
Källa: www.eped.se
Kontakt: barnlakemedel@sl.se

Läkemedelsnummer: 2566
ID/spårnummer: 3173
Giltig fr o m: 2017-05-03 12:17:46
Utskriftsdatum: 2017-05-11

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

