

Albumin intravenös inf 5 % = 50 mg/mL (50 g/L)

OBS! Albumin finns i olika styrkor och med olika preparatnamn. Denna instruktion gäller 50 mg/mL.

Ange vid läkemedelshantering vilken albuminprodukt som används

Ingen spädning: Albumin, INF
50 mg/mL
1 mL

Beredningsinstruktion: Albumin 50 mg/mL (=50 g/L) finns som färdig produkt spädd i NaCl eller kan spädas från 200 mg/ml enligt nedan.

En-stegsspädning:	Albumin	Glukos 50 mg/mL alt NaCl 9	INF
	200 mg/mL	+ mg/mL	= 50 mg/mL
	12,5 mL	37,5 mL	50 mL

Beredningsinstruktion: Kontrollera med ordination om spädning ska ske i Glukos eller NaCl. Vid användning av stora volymer bör spädning ske i NaCl.

Arbetsmiljö Ursprung i blodprodukt, -

Administreringssätt

Intravenös infusion: Intermittent infusion 2 - 4 (- 6) tim.
Kan ges som kontinuerlig infusion.
Får inte ges i 0,22 mikrom filter (kan täppas igen).
Vid hypovolemi kan snabbare infusioner behövas.

Vanlig indikation och dos

Hypovolemi och hypoalbuminemi
0,5 - 1 g/kg/dos

Rimlig dos för barn	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
0,5 g/kg	10 ml	50 ml	100 ml	500 ml
1 g/kg	20 ml	100 ml	200 ml	1000 ml

Hållbarhet preparat:

Albumin (Registrerad Produkt)

Handläggare/apotekare: Anna Hardmeier 2016-06-29 15:05:02
Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2016-06-22 12:14:31
Källa: www.eped.se
Kontakt: barnlakemedel@karolinska.se

Läkemedelsnummer: 3180
ID/spårnummer: 1323
Giltig fr o m: 2016-06-22 12:14:31
Utskriftsdatum: 2016-06-30

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



Albumin intravenös inf 5 % = 50 mg/mL (50 g/L)

- 200 mg/mL, Infusionsvätska, lösning
Hållbar: Högst 25 C i originalförp (ljuskänsligt). Får ej frysas. Infusionen ska påbörjas inom 4 tim från öppnande av flaska.
- 50 mg/mL, Infusionsvätska, lösning
Hållbar: Högst 25 C i originalförp (ljuskänsligt). Får ej frysas. Infusionen ska påbörjas inom 4 tim från öppnande av flaska.

Övrig information

- Enligt läkemedelsverket är innehållet av betaglukaner i alla albuminprodukter under rekommenderade nivåer (se länk nedan)
- Vid vätskerestriktion finns 20 % produkt att tillgå, se albumin 20 % = 200 mg/mL
- Vid hypovolemi finns fördel att använda albumin 5 % = 50 mg/mL
- Ges inte under lång tid till prematurer då produkten kan innehålla spår av aluminium.
- Ljusskyddas vid förvaring, men inte nödvändigt vid administrering.
- Enligt FASS ska produkten användas direkt men Pediatric Dosage Handbook rekommenderar att infusionen påbörjas inom 4 tim och slutförs inom 6 timmar från brytning av behållare.

Referens/Länk

Internetadress Betaglukaner i albumin, Hämtat: 2012-09-15

<http://www.janusinfo.se/Nyheter/Nyhetslista/2011/Laga-halter-betaglukaner-i-Albunorm/>

Neonatal Formulary , Hämtat: 2015-03-09

Pediatric Dosage Handbook , Hämtat: 2015-03-09

Personlig kontakt Lars Naver, Hämtat: 2016-06-22

Rekommendation ,(Grade 2A), Hämtat: 2015-03-09

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

Substansspecifika uppgifter

Albumin, B05AA01

<http://www.fass.se/LIF/substance?substancelid=IDE4POHEUBMDSVERT1&UserTypeId=0>

Handläggare/apotekare: Anna Hardmeier 2016-06-29 15:05:02

Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2016-06-22 12:14:31

Källa: www.eped.se

Kontakt: barnlakemedel@karolinska.se

Läkemedelsnummer: 3180

ID/spårnummer: 1323

Giltig fr o m: 2016-06-22 12:14:31

Utskriftsdatum: 2016-06-30

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

