



Serum mot huggormsgift intravenös inf

(ViperaTAb licens) fårserum

**Kontakt med Giftinformationscentralen (GIC) 010 - 456 67 19 (för sjukvården),
www.giftinformation.se/lakare rekommenderas.**

Tillsatser som ger Serum mot huggormsgift intravenös inf

Fårserum mot huggormsgift 2 st	8 mL
NaCl 9 mg/mL	100 mL

Beredningsinstruktion:

Innehållet från 2 st injektionsflaskor tillsätts till 100 mL NaCl 9 mg/mL.
1 injektionsflaska innehåller 4 mL koncentrat (motsvarande 100 mg antigenbindande fragment).

Hela volymen ska ges till patienten oavsett ålder och vikt.

ADMINISTRERINGSSÄTT

Intravenös infusion: 30 minuter

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Fårserum mot huggormsgift (licensprodukt)

2 st, Koncentrat till infusionsvätska, lösning

HÅLLBAR: Förvaras i kylskåp. Direkt efter iordningställande ska hela volymen ges till patienten.

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Huggormsbett

Kontakt med GIC rekommenderas.

Behandling ska ges så tidigt som möjligt vid allvarliga symtom; alla typer av allmänpåverkan som inte snabbt går i regress eller som återkommer, vid snabb progress av lokalreaktionen.

Barn 1 mån - 18 år: 200 mg x 1 (2 st injektionsflaskor)

Dosen ska tillsättas till NaCl innan administrering.

Allmäntillståndet och lokalreaktionen följs med täta intervaller för att avgöra om tillfredställande effekt av serumbehandlingen och om tecken till recidiv uppkommit. När 5 - 6 timmar förflutit efter serumtillförseln rekommenderas ny kontakt med GIC för att diskutera om ytterligare åtgärder är påkallade (t.ex. om dosen behöver upprepas).





Serum mot huggormsgift intravenös inf

(ViperaTAb licens) fårserum

ÖVRIG INFORMATION

Alla huggormsbitna barn bör bedömas på sjukhus.

Barn bör observeras i minst 24 timmar efter ankomst till sjukhus då reaktionerna efter huggormsbett kan variera kraftigt. Tecken på systempåverkan uppkommer i allmänhet under de närmaste timmarna efter bettet. Naturalförloppet för maximal utbredning av lokalreaktionen är 48 - 72 timmar.

Vid serumtillförsel minskar allmänsymtomen snabbt. Cirkulationspåverkan viker inom 1 timme och GI-symtom inom 2 timmar. Tidig tillförsel av serum är det enda som effektivt kan påverka lokalreaktionens utbredning.

I Sverige har ca 20 % av patienterna som behandlats med Vipera TAb behövt en andra dos eftersom recidiv av symtomen uppkommit. I några fall har en tredje dos behövt ges i sent skede. Viperfav har en större molekylstorlek vilket medför en längre halveringstid och därmed minskar risken för återkommande giftverkan och behov av upprepad serumtillförsel, se annan instruktion.

Akuta allergiska reaktioner är mycket ovanliga för detta preparat.

REFERENS/LÄNK

Internetadress Giftinformationscentralen - Antidotregistret

<https://giftinformation.se/Antidot>

Internetadress Giftinformationscentralen - Huggormsbett

<https://giftinformation.se/lakare/substanser/huggorm/>

Rekommendation , (Grade 2C)

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

Summary of Product Characteristics (SPC) ViperaTAb

LOKAL LÄNK

Lokal instruktion, begränsad åtkomst

http://eped.sll.sjunet.org/eped_extra/lokalreferens.html#3204

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Anna Hardmeier 2020-07-01

ePedID: 3204

Fastställare/läkare: Charlotte Höglund 2020-07-01

Versionsnummer, major: 2

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2020-07-01

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

ePedID: 3204.2 Giltig fr o m: 2020-07-01

Versionshantering: http://eped.sll.sjunet.org/eped/instructions/show_instruction_3204.html