



## Serum mot huggormsgift intravenös inf

(ViperaTAb licens) fårserum

**Kontakt med Giftinformationscentralen 010 - 456 67 19, [www.giftinfo.se](http://www.giftinfo.se) rekommenderas.**

### ADMINISTRERING

Intravenös infusion: 30 min

### HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

#### ViperaTAb (licensprodukt)

Koncentrat till infusionsvätska, lösning

Förvaras i kylskåp. Förpackningen ska förvaras stående. Direkt efter iordningställande ska hela volymen ges till patienten.

### VANLIG INDIKATION OCH DOS

#### Huggormsbett

Behandlingen sker i samråd med Giftinformationscentralen, tel 010- 456 67 19.

Behandling ska ges så tidigt som möjligt vid:

- Alla typer av allmänpåverkan som inte snabbt går i regress eller återkommer. OCH/ELLER
- Vid snabb progress av lokalreaktionen.

Barn 1 mån - 18 år och vuxna: 2 ampuller x 1 (8 mL)

Dosen ska tillsättas till NaCl innan administrering.

Ca 15 - 30 minuter efter att serum administrerats görs en noggrann undersökning av bettstället och lokalreaktionens utbredning markeras med tusch. Allmäntillståndet och lokalreaktionen följs med täta intervaller.

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). Om upprepad dos ska ges kan GIC ge andra instruktioner om hanteringen, t.ex. annan infusions tid, än vad som anges i denna instruktion.





## Serum mot huggormsgift intravenös inf (ViperaTAB licens) fårserum

### ÖVRIG INFORMATION

Alla huggormsbitna barn bör bedömas på sjukhus.

Barn bör i regel observeras i minst 24 timmar efter ankomst till sjukhus då reaktionerna efter huggormsbett kan variera kraftigt. Om serum ges bör barnet observeras i ca 24 timmar efter given dos. Tecken på systempåverkan uppkommer i allmänhet under de närmaste timmarna efter bittet. 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 ViperaTab behövt en andra dos eftersom recidiv av symtomen uppkommit. I några fall har en tredje dos behövt ges i sent skede.

Preparatet 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.essentialevidenceplus.com/product/ebm\\_loe.cfm?show=grade](http://www.essentialevidenceplus.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](http://eped.sll.sjunet.org/eped_extra/lokalreferens.html#3204)



## Serum mot huggormsgift intravenös inf

(ViperaTAb licens) fårserum



---

### EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Ellen Norrhäll

ePedID: 3204

Fastställare/läkare: Charlotte Höglund

Versionsnummer, major: 3

Lokal kontakt: [www.eped.se/kontakt](http://www.eped.se/kontakt)

Giltig fr o m: 2023-06-20

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