

Prograf/Adport/Modigraf PO kapsel + oral susp

Tacrolimus

Takrolimus är inte kompatibelt med PVC-plast, därför får ingen utrustning som används för att iordningställa eller administrera suspensionen innehålla PVC-plast.

Hållbarhet preparat:

Modigraf (Registrerad Produkt)

- 0,2 mg, Granulat till oral suspension, dospåse, Hållbar: Får ej sparas, används direkt
- 1 mg, Granulat till oral suspension, dospåse, Hållbar: Får ej sparas, används direkt

Arbetsmiljö

Allergirisk, hanteras enl läkemedelsinstruktioner., -

Administreringsätt

Oralt

Enteralt i sond: Kapslarna kan öppnas och slammas upp i vatten innan administrering. (Gäller Prograf, information saknas för Adport).

Dock rekommenderas ny förskrivning på Modigraf som är dosförpackat pulver till oral lösning.

Vanlig indikation och dos

Immunsuppression vid levertransplantation av barn

Dag 0 (mindre än 6 timmar post op): 0,05 mg/kg

Dag 1 - 7 post op, barn under 30 kg:

0,1 mg/kg x 2 eller 0,06 mg/kg x 3 (dygnsdos 0,2 mg/kg)

Dag 1 - 7 post op, barn över 30 kg:

0,05 mg/kg x 2 eller 0,03 mg/kg x 3 (dygnsdos 0,1 mg/kg)

Dag 7 och framåt: dosen styrs utifrån FK-konc

Immunsuppression vid njurtransplantation av barn

Barn under 40 kg:

Dag 1 post op: 0,15 mg/kg x 2

Dag 2 och framåt: dosen styrs utifrån FK-konc

Handläggare/apotekare: Åsa Andersson 2015-08-21 13:35:35

Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2015-08-21 13:11:24

Källa: www.eped.se

Kontakt: barnlakemedel@karolinska.se

Läkemedelsnummer: 3266

ID/spårnummer: 786

Giltig fr o m: 2015-08-21 13:35:35

Utskriftsdatum: 2015-08-21

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



Prograf/Adport/Modigraf PO kapsel + oral susp

Tacrolimus

Takrolimus är inte kompatibelt med PVC-plast, därför får ingen utrustning som används för att iordningställa eller administrera suspensionen innehålla PVC-plast.

Övrig information

Takrolimuskoncentration postoperativt vid levertransplanterade barn bör vara (RIA MEIA/IMx):

0 - 1 månad: 10 - 20 ng/mL

1 - 3 månader: 5 - 15 ng/mL

Mer än 3 månader: 2 - 10 ng/mL

Takrolimuskoncentration postoperativt vid levertransplanterade barn bör vara (LC-MS/MS):

0 - 1 månad: 8 - 16 ng/mL

1 - 3 månader : 4 - 12 ng/mL

Mer än 3 månader: 2 - 8 ng/mL

Takrolimuskoncentration postoperativt vid njurtransplanterade barn bör vara (LC-MS/MS):

0 - 1 månad: 8 ng/mL

1 - 3 månader: 4 - 8 ng/mL

Mer än 3 månader: 4 ng/mL

Takrolimuskapslarna ska förvaras i originalförpackningen, fukt känsliga. Bruten aluminiumförpackning är hållbar 1 år.

Referens/Länk

FASS , Hämtat: 2013-11-13

<http://www.fass.se/LIF/substance76&userType=0&substancelid=>

Handbook of Drug Administration via Enteral Feeding Tubes , Hämtat: 2013-11-13

Rekommendation ,(Grade 1B), Hämtat: 2015-08-21

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

Handläggare/apotekare: Åsa Andersson 2015-08-21 13:35:35

Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2015-08-21 13:11:24

Källa: www.eped.se

Kontakt: barnlakemedel@karolinska.se

Läkemedelsnummer: 3266

ID/spårnummer: 786

Giltig fr o m: 2015-08-21 13:35:35

Utskriftsdatum: 2015-08-21

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

