



Metylprednisolon intravenös inf/inj 40 mg/mL

(Solu-Medrol)

Vid högdosbehandling ska alltid infusion ges och puls och blodtryck följas, se Övrig information.

Använd inte detta preparat vid komjölksproteinallergi, Solu-Medrol 40 mg innehåller laktos, se Övrig information.

EN-STEGSSPÄDNING

Solu-Medrol		Medföljande vätska		INJ-INF LÖ
40 mg				40 mg/mL
1 st	+	1 st	=	1 mL

Beredningsinstruktion:

Tryck ovanifrån hårt på plasthatten varvid spädningsvätskan rinner ner i nedre delen av flaskan. Skaka förpackningen tills innehållet är upplöst.

ADMINISTRERINGSSÄTT

Hög dos som administrerats för snabbt (mindre än 20 minuter) har orsakat död, se Övrig information.

Intravenös injektion: Doser under 2 mg/kg kan ges under 3 - 15 min

Intravenös infusion:

Doser 2 - 15 mg/kg kan ges under 15 - 30 min

Doser 15 - 20 mg/kg kan ges under 30 - 60 min

Doser 20 - 30 mg/kg kan ges under 60 - 120 min

Pulssteroidbehandling: ges under 2 tim

ATG-behandling: dosen kan ges under 1 tim av praktiska skäl. Dosen ges 30 - 60 min innan ATG-behandling. Vid testdosdag och om patient tidigare fått allergisk reaktion kan ytterligare dos metylprednisolon ges 6 timmar innan.

Intravenös infusion (kontinuerlig):

Patientens dos kan spädas vidare med NaCl 9 mg/mL alternativt glukos 50 mg/mL för att underlätta administreringen.

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Nefrit/nefros

Barn: 10 - 15 mg/kg x 1, max 1 g

Behandlingstid vanligen 3 dagar.

SLE-nefrit

Barn: 10 - 30 mg/kg x 1, max 1 g

Behandlingstid vanligen 3 dagar.

Immunoglobulin A nefrit (IgAN)

Barn: 15 - 30 mg/kg, max 1 g

Behandlingstid vanligen i 3 dagar.

Autoimmuna CNS-tillstånd

Indikationen innefattar bl.a. ADEM, myelit, MS-skov, neuromyelitis optica och SLE encefalomyelit.

Barn: Pulssteroidbehandling 30 mg/kg x 1, max 1 g

Behandlingstid 3 - 5 dagar.

Vaskulit, ANCA-associerad, med njurengagemang

Barn: (10 -) 15 (- 20) mg/kg x 1, max 1 g

Behandlingstid vanligen 3 dagar.

Kawasakis sjukdom

Bör övervägas som tillägg till IVIG-behandling redan vid start till patienter med ökad risk för hjärtkomplikationer (ex tidigt kranskärlsengagemang, barn under 1 år med svår sjukdomsbild).

Barn 1 mån - 18 år: 0,7 mg/kg x 3, max 1 g/DYGN

Behandlingstid: Intravenös behandling i 5 dagar. Därefter per oral behandling som trappas ut.

Vid höginflammatorisk sjukdomsbild: överväg initialt dosering upp till 30 mg/kg/dygn, max 1 g/DYGN. Dosering bör då diskuteras med barnreumatolog.





Metylprednisolon intravenös inf/inj 40 mg/mL

(Solu-Medrol)

RIMLIG DOS för Metylprednisolon intravenös inf/inj 40 mg/mL

	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
1 mg/kg	-	-	0,25 mL	1,25 mL
5 mg/kg	0,12 mL	0,62 mL	1,25 mL	6,25 mL
10 mg/kg	0,25 mL	1,25 mL	2,5 mL	12,5 mL
30 mg/kg	0,75 mL	3,75 mL	7,5 mL	37,5 mL
Max 1 g/dos	-	-	-	25 mL

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Solu-Medrol (registrerad produkt)

40 mg, Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning

HÅLLBAR: Förvaras vid högst 25 °C.

40 mg/mL, Injektions-/infusionsvätska, lösning

HÅLLBAR: Hållbar 3 timmar vid högst 25 °C, samt 24 timmar i kylskåp (2 - 8 °C).

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Hjärtrtransplantation

Ordineras i samråd med transplantationsläkare.

Inför reperfusion av hjärtrtransplantat

Barn: 30 mg/kg x 1

Postoperativt reperfusion av hjärtrtransplantat

Barn:

Dag 1: 2 mg/kg x 3

Dag 2: 0,1 mg/kg x 3

Fortsätt med behandling tills magen är igång. Därefter övergång till per oral behandling med prednisolon.

Rejektion av hjärtrtransplantat (vanligen ISHLT grad 2R eller 3R)

Barn: 10 - 15 mg/kg x 1

Behandlingstid 3 dagar.

Rejektion av njurtransplantat

Ordineras i samråd med transplantationsläkare.

Barn under 20 kg: 250 mg x 1

Barn över 20 kg: 500 mg x 1

Behandlingstid 3 dagar.

Rejektion av levertransplantat

Ordineras i samråd med transplantationsläkare.

Barn: (10 -) 20 mg/kg x 1, max 500 mg

Behandlingstid 3 dagar.

Neuroprotektiv behandling vid ryggmärgsskada

Laddningsdos

Barn: 30 mg/kg ges under 15 min (ges inom 8 tim från skadetillfället)

Underhållsdos

Barn: 5,4 mg/kg/tim (påbörjas 45 min efter avslutad bolusinfusion)

Behandlingstid 48 tim.





Metylprednisolon intravenös inf/inj 40 mg/mL

(Solu-Medrol)

VANLIG INDIKATION OCH DOS

I samband med antithymocytglobulin (ATG)-behandling (bristande evidens)

Thymoglobuline (alternativt använd hydrokortison, se annan instruktion)

Barn under 50 kg: 5 mg/kg

Barn över 50 kg: 250 mg/DOS

Dag - 4, testdosdag: 6 tim och 1 tim före ATG

Dag - 3 till och med Dag - 1: Endast 1 tim före, om patient ej fått allergisk reaktion av ATG, annars ges metylprednisolon både 6 tim och 1 tim före.

Grafalon

Barn: 2,5 mg/kg x 2

Behandlingslängd: 3 dagar. Därefter snabb nedtrappning under 7 dagar.

Atgam

Barn: 1 mg/kg x 1

Behandlingslängd: 4 dagar. Därefter övergång till peroralt prednisolon.

Andra doseringar kan förekomma vid specifika konditioneringsscheman och doseringen bör alltid kontrolleras mot detta.

Barnonkologiska patienter

Intravenös behandling då peroral behandling inte är möjlig.

Dos beroende på behandlingsprotokoll.

Normalt ges 80 % av peroral dos.



Metylprednisolon intravenös inf/inj 40 mg/mL

(Solu-Medrol)



ÖVRIG INFORMATION

Solu-Medrol 40 mg innehåller INTE bensylalkohol.

Vid högdosbehandling/pulssteroidbehandling (vanligen 30 mg/kg) kontrolleras puls och blodtryck före infusionsstart samt 2 - 4 gånger/timme. Vid stegrad puls eller stegrad blodtryck sänks infusionstakten. Hög dos som administrerats för snabbt (mindre än 20 minuter) har orsakat död (Pediatric Dosage Handbook). Blodglukos bör kontrolleras 2 gånger dagligen om ej annat ordineras.

Dos bör generellt bestämmas av svårighetsgraden hos patientens tillstånd och behandlingssvaret snarare än av ålder och vikt. Doseerna bör inte underskrida 0,5 mg/kg/DYGN.

Solu-Medrol 40 mg innehåller laktosmonohydrat framställda av nötkreatur och kan därför innehålla spårmängder av komjölsproteiner. PRAC, Pharmacovigilance Risk Assessment Committee, rekommenderar att metylprednisolon som innehåller laktos inte ska användas vid komjölsproteinallergi.

Förkortningar

ADEM = akut disseminerad encefalomyelit

ANCA = antineutrofila cytoplasmaantikroppar



Metylprednisolon intravenös inf/inj 40 mg/mL

(Solu-Medrol)



REFERENS/LÄNK

BNF-C

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

Bok American journal of transplantation - KDIGO

FASS

<http://www.fass.se/LIF/startpage?userType=0>

Internetadress VGR, Alfresco - HTX-rejektionsbehandling

<https://alfresco.vgregion.se/alfresco/service/vgr/storage/node/content/10841/HTX-%20Rejektionbehandling.pdf?a=false&guest=true>

Internetadress VGR, Alfresco - Levertransplantation - Immunsuppression och läkemedelsbehandling

<https://alfresco.vgregion.se/alfresco/service/vgr/storage/node/content/37442?a=false&guest=true>

Internetadress VGR, Alfresco - SCT Grafalon

<https://alfresco.vgregion.se/alfresco/service/vgr/storage/node/content/27496/SCT%20-%20Grafalon%c2%ae.pdf?a=false&guest=true>

Internetadress VGR, Alfresco - VSAA - Atgam

<https://alfresco.vgregion.se/alfresco/service/vgr/storage/node/content/26424?guest=true>

Läkemedelsverket Nyheter, PRAC rekommendation: metylprednisolon för injektion, 2017-07-07

<https://lakemedelsverket.se/Alla-nyheter/>

Micromedex

NeoFax

Pediatric Dosage Handbook

Rekommendation , (Grade 2B)

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

Svenska Barnläkarföreningen Svensk Barnnefrologisk Förening - Hypertoni hos barn

<http://nefro.barnlakarforeningen.se/vardprogram/>

Svenska Barnläkarföreningen Svensk Barnnefrologisk Förening - IgA-nefrit

<http://nefro.barnlakarforeningen.se/vardprogram/>

Svenska Barnläkarföreningen Svensk Barnnefrologisk Förening - Nefrotiskt syndrom

<http://nefro.barnlakarforeningen.se/vardprogram/>

Svenska Barnläkarföreningen Svensk Barnreumatologisk Förening - Kawasaki sjukdom

<http://reuma.barnlakarforeningen.se/vardprogram/>

LOKAL LÄNK

Lokal instruktion, begränsad åtkomst

http://eped.sll.sjunet.org/eped_extra/lokalreferens.html#3299



Metylprednisolon intravenös inf/inj 40 mg/mL

(Solu-Medrol)



EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Anna Hardmeier 2019-10-09

Fastställare/läkare: Charlotte Höglund 2019-10-09

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

ePedID: 3299

Versionsnummer, major: 6

Giltig fr o m: 2019-10-09

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