



Metadon intravenös inf/inj 1 mg/mL

(Metadon Meda)

EN-STEGSSPÄDNING

Metadon Meda		NaCl 9 mg/mL		INJ-INF LÖ
10 mg/mL				
	+		=	1 mg/mL
1 mL		9 mL		10 mL

ARBETSMILJÖ

Undvik direktkontakt, stänk på huden och i ögonen kan ge sveda, rodnad och klåda, -

ADMINISTRERINGSSÄTT

Intravenös injektion/infusion: Ges långsamt under 10 - 15 minuter.

Ta endast in ORDINERAD MÄNGD till patienten.

RIMLIG DOS FÖR 1 mg/mL

	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
0,1 mg/kg	-	0,5 mL	1 mL	5 mL

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Metadon Meda (registrerad produkt)

10 mg/mL, Injektionsvätska, lösning

HÅLLBAR: Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt.

1 mg/mL, Injektions-/infusionsvätska, lösning

HÅLLBAR: 12 tim i rumstemperatur, 24 tim i kylskåp.

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Långvariga och komplexa smärttillstånd, vanligen med neuropatisk komponent, som komplement till annan opioidbehandling för att förstärka den analgetiska effekten

Barn 1 mån - 18 år: 0,1 mg/kg x 1 - 2

ÖVRIG INFORMATION

Metadon är ekvipotent med morfin vid parenteral administrering.

Denna instruktion avser lågdos-behandling med metadon. Vid högre dosering kan doseringsintervallet behöva förlängas vid upprepad behandling eftersom metadon har lång halveringstid och det annars finns risk för ackumulering.

REFERENS/LÄNK

Internetadress ePed - Referenser, Riktlinjer för smärtbehandling vid Astrid Lindgrens Barnsjukhus

<http://eped.se/referenser/>

Pediatric Dosage Handbook

Rekommendation ,(Grade 2B)

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

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Ingehla Rydén 2019-01-22

ePedID: 3379

Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2019-01-22

Versionsnummer, major: 2

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2019-01-22

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