



Milrinon intravenös inf 200 mikrog/mL = 0,2 mg/mL

(ex Corotrop)

EN-STEGSSPÄDNING

Milrinon (ex Corotrop)		NaCl 9 mg/mL alt Glukos 50		INF
1 mg/mL	+	mg/mL	=	0,2 mg/mL
2 mL		8 mL		10 mL

EN-STEGSSPÄDNING

Milrinon (ex Corotrop)		Glukos 50 mg/mL		INF
1 mg/mL	+		=	0,2 mg/mL
10 mL		40 mL		50 mL

EN-STEGSSPÄDNING

Milrinon (ex Corotrop)		Glukos 50 mg/mL		INF
1 mg/mL	+		=	0,2 mg/mL
20 mL		80 mL		100 mL

ADMINISTRERINGSSÄTT

Intravenös infusion: Laddningsdos

Nyfödda: 30 - 60 min

För nyfödda med GA mindre än 30 veckor ska laddningsdosen ges på 3 timmar.

Barn 1 mån - 18 år: 10 - 60 min

Intravenös infusion (kontinuerlig): Underhållsdos

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Vänsterkammarsvikt, kärldilaterande

Obs! Ordineras i samråd med barnkardiolog eller BIVA.

Nyfödda:

Ev. laddningsdos 50 - 75 mikrogram/kg (vid hypotension, reducera initialdos)

Underhållsdos 0,25 - 0,75 mikrogram/kg/min

Barn 1 mån - 18 år:

Ev. laddningsdos 50 mikrog/kg

Underhållsdos 0,25 - 0,75 mikrog/kg/min

Vanlig behandlingstid 2 - 3 dagar. Start 12 timmar efter hjärtkirurgi.

Reducera dos vid njurfunktionsnedsättning. 50 - 75% av normaldos om estimerat GFR är mindre än 50 mL/min/1,73 m²

RIMLIG DOS FÖR 0,2 mg/mL

	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
0,25 mikrog/kg/min	0 mL	0,01 mL	0,01 mL	0,06 mL
0,75 mikrog/kg/min	0 mL	0,02 mL	0,04 mL	0,19 mL

0,25 mikrog/kg/min motsvarar 0,075 mL/kg/tim

0,75 mikrog/kg/min motsvarar 0,225 mL/kg/tim

REFERENS/LÄNK

BNF-C

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

FASS

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

Rekommendation (Grade 2B)

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



Milrinon intravenös inf 200 mikrog/mL = 0,2 mg/mL (ex Corotrop)

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Milrinon (ex Corotrop) (registrerad produkt)

1 mg/mL, Injektionsvätska, lösning

HÅLLBAR: Förvaras vid högst 30 C. Förvaras i skydd mot kyla.

0,2 mg/mL, Infusionsvätska, lösning

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

Alternativt kan infusion pågå 24 tim efter iordningställande om bedömning eller utvärdering utförts enligt Svensk läkemedelsstandard, se referens

Hållbarhetsinformation.

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Åsa Andersson 2018-08-15

Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2018-08-23

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

ePedID: 3389

Versionsnummer, major: 3

Giltig fr o m: 2018-08-23

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