



Valproat oralt 200 mg/mL

(Absenor) orala droppar

Mycket stor försiktighet vid användning till nyfödda och små barn. Kontakta barnneurolog.

Flickor i fertil ålder ska endast behandlas med valproat om andra behandlingsalternativ saknas och om villkoren i graviditetspreventionsprogrammet är uppfyllda, se Övrig information.

INSTRUKTIONEN GÄLLER FÖR

Färdigberedda orala droppar 200 mg/mL (Absenor)

Sedan juni 2021 tillhandahålls inte Ergenyl orala droppar längre.

ARBETSMILJÖ

Möjlig risk för fosterskador, hantera enligt lokal rutin.

ADMINISTRERING

Oralt:

Kan ges på sked tillsammans med t.ex. fruktmos. Kan ges i samband med måltid för att minska eventuella magbiverkningar. Dropparna har besk smak.

Enteralt

RIMLIG DOS för Valproat oralt 200 mg/mL

	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
3 mg/kg	-	0,08 mL	0,15 mL	-
5 mg/kg	-	0,12 mL	0,25 mL	-
7,5 mg/kg	-	0,19 mL	0,38 mL	-
200 mg	-	-	-	1 mL
300 mg	-	-	-	1,5 mL

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Behandla alltid i samråd med barnneurolog respektive barnpsykiater. Särskild försiktighet till nyfödda och små barn, se Övrig information.

Valproat kan ge leverskada, störst risk för barn under 3 år, samt påverkan på blodbild. Kontroll av leverfunktion och blodbild ska göras före behandlingsstart, regelbundet under de 6 första behandlingsmånaderna samt därefter utifrån behov.

Epilepsi

Underhållsdosen justeras utifrån effekt och biverkningar och med stöd av serumkoncentration av valproat. Målkoncentration 300 - 700 mikromol/L.

Vid behandling med orala droppar kan risken för magbiverkningar minskas genom att fördela dygnsdosen på 3 doseringstillfällen per dag.

Barn 1 mån - 11 år:

Startdos 5 - 7,5 mg/kg x 2 alternativt 3 - 5 mg/kg x 3, max 600 mg/DYGN

Öka i steg om 5 - 10 mg/kg/DYGN var 3:e dag. Primär måldos: 20 - 30 mg/kg/DYGN. I vissa fall kan högre dygnsdoser i intervallet 30 - 60 mg/kg/DYGN vara av värde.

Barn 12 - 18 år: Startdos 300 mg x 2 alternativt 200 mg x 3

Öka i steg om 150 - 300 mg var 3:e dag. Vanlig underhållsdos: 500 - 1000 mg x 2, max 2,5 g/DYGN.





Valproat oralt 200 mg/mL (Absenor) orala droppar

ÖVRIG INFORMATION

Valproat är kontraindicerat vid vissa ämnesomsättningsjukdomar, fr.a. mitokondriella sjukdomar relaterade till mutationer i POLG-genen, liksom vid leversjukdom eller signifikant leverfunktionsnedsättning.

Behandling med valproat ger hög risk för endokrina biverkningar hos framför allt flickor samt för missbildningar och/eller utvecklingsstörning hos foster.

Biotillgängligheten är nära 100 %, dvs perorala och intravenösa doser är ekvivalenta och övergång mellan administreringsvägarna kan ske med oförändrad dos.

Valproat interagerar med ett flertal läkemedel, bl.a. med andra läkemedel mot epilepsi. Effekten kan bli ökad eller minskad plasmakoncentration av andra läkemedel, men även ökad eller minskad koncentration av valproat.

REFERENS/LÄNK

BNF-C

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

FASS

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

Läkemedelsverket Behandlingsrekommendationer, Läkemedel vid epilepsi

www.lakemedelsverket.se/behandling-epilepsi

NeoFax

Rekommendation , (Grade 2B)

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

Svenska Barnläkarföreningen Svensk Neuropediatrik Förening - Epilepsi hos barn och ungdomar - Handläggningsstöd

<https://snpf.barnlakarforeningen.se/vardprogram-2/>

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Ingehla Rydén 2021-09-03

ePedID: 3390

Fastställare/läkare: Charlotte Höglund 2021-09-07

Versionsnummer, major: 5

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2021-09-07

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