

## Valproat oralt

(ex Absenor, Ergenyl)

Behandla alltid i samråd med barnneurolog. Särskild försiktighet till små barn med epilepsi av oklar orsak. Se Övrig information.

Observera att Absenor/Absenor Depot, Ergenyl/Ergenyl Retard respektive Orfiril/Orfiril long inte är utbytbara med varandra.

**Instruktionen gäller för:** Enterotabletter 100 mg, 150 mg, 300 mg och 500 mg, depottabletter 300 mg och 500 mg, depotkapslar 150 mg och 300 mg samt depotgranulat 100 mg, 250 mg och 500 mg.

**Arbetsmiljö** Allergirisk, hanteras enl lokala läkemedelshanteringsinstruktioner, -

### Administreringsätt

Oralt:

Ges i samband med måltid. Både enterotabletter och depottabletter ska sväljas hela. Depotkapslarna får inte krossas eller tuggas, men de kan öppnas och innehållet kan röras ned i mat eller dryck. Depotgranulaten ska också sväljas hela med vätska eller kall/rumstempererad föda (strös på eller blandas i) t.ex. yoghurt, kräm, juice. Blandningen ska intas omedelbart och inte tuggas.

Enteralt i sond:

Depotkapslarna kan öppnas och kornen röras ned i vatten och administreras i sond. Kornen får inte krossas. Depotgranulatet kan blandas i kall vätska och ges i sond. Granulatet får inte krossas. Kornen från depotkapslarna samt depotgranulatet kan dock täppa igen mindre sonder. Valproat orala droppar respektive oral lösning finns som alternativ.

### Vanlig indikation och dos

Handläggare/apotekare: Inghela Rydén 2017-08-29 13:34:17  
Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2017-08-31 13:25:48  
Källa: www.eped.se  
Kontakt: barnlakemedel@sll.se

Läkemedelsnummer: 3402  
ID/spårnummer: 3611  
Giltig fr o m: 2017-08-31 13:25:48  
Utskriftsdatum: 2017-08-31

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



## Valproat oralt

(ex Absenor, Ergenyl)

### Epilepsi

Nyfödda:

Mycket begränsad information om dosering finns.

Vid behov av snabb behandlingseffekt: bolusdos 20 mg/kg, därefter underhållsdos

Underhållsdos: 10 mg/kg x 2

Underhållsdosen justeras utifrån effekt och biverkningar och med stöd av serumkoncentration av valproat.

Barn 1 mån - 11 år:

Startdos: 5 - 7,5 mg/kg x 2, max 300 mg x 2

Primär måldos: 20 - 30 mg/kg/dygn som kan uppnås via dosökning var 3:e dag med 5 - 10 mg/kg/dygn. I vissa fall kan högre dygnsdoser i intervallet 30 - 60 mg/kg/dygn vara av värde.

Underhållsdosen justeras utifrån effekt och biverkningar och med stöd av serumkoncentration av valproat.

Barn 12 - 18 år:

Startdos: 300 mg x 2

Öka i steg om 150 - 300 mg var 3:e dag till lämplig underhållsdos utifrån effekt och biverkningar och med stöd av serumkoncentration av valproat.

Vanlig underhållsdos: 500 - 1000 mg x 2, max 2,5 g dagligen

---

### Hållbarhet preparat:

Valproinsyra (registrerad produkt)

100 mg, Depotgranulat

Hållbar: Förvaras i originalförpackningen. Fuktkänsligt. Detta gäller för samtliga beredningsformer i denna instruktion.

---

### Övrig information

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

Valproat kan ge leverskada, störst risk för barn under 3 år. Kontroll av

Handläggare/apotekare: Ingehla Rydén 2017-08-29 13:34:17

Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2017-08-31 13:25:48

Källa: www.eped.se

Kontakt: barnlakemedel@sll.se

Läkemedelsnummer: 3402

ID/spårnummer: 3611

Giltig fr o m: 2017-08-31 13:25:48

Utskriftsdatum: 2017-08-31

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



## Valproat oralt

(ex Absenor, Ergenyl)

leverfunktionen ska göras före behandlingsstart samt under de 6 första behandlingsmånaderna.

Behandling med valproat ger hög risk för missbildningar och/eller utvecklingsstörning hos foster. Därför ska flickor i fertil ålder endast behandlas med valproat om andra behandlingsalternativ saknas.

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. Se FASS för mer information.

---

### Referens/Länk

BNF-C

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

FASS

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

Internetadress Läkemedelsverket \_behandlingsrekommendationer, epilepsi

<https://lv.se/epilepsi>

Internetadress Svenska Barnläkarföreningen, Handläggningsstöd barnepilepsi

<http://snpf.barnlakarforeningen.se/wp-content/uploads/sites/4/2014/10/sextonepilepsi.pdf>

NeoFax

Personlig kontakt Tommy Stödborg, MD, Neuropediatrik, ALB

Rekommendation ,(Grade 2B)

[http://www.essentialevidenceplus.com/product/ebm\\_loe.cfm?show=grade](http://www.essentialevidenceplus.com/product/ebm_loe.cfm?show=grade)

---

### Substansspecifika uppgifter

Valproic acid, N03AG01

<http://www.fass.se/LIF/substance?substancelid=IDE4POC1U973RVERT1&UserTypeId=0>

Handläggare/apotekare: Inghela Rydén 2017-08-29 13:34:17  
Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2017-08-31 13:25:48  
Källa: www.eped.se  
Kontakt: barnlakemedel@sll.se

Läkemedelsnummer: 3402  
ID/spårnummer: 3611  
Giltig fr o m: 2017-08-31 13:25:48  
Utskriftsdatum: 2017-08-31

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

