



Teikoplanin intravenös inf/inj 133,3 mg/mL

(ex Targocid) spädning från 400 mg

Stor risk för förväxling, flera styrkor finns.

EN-STEGSSPÄDNING

Targocid		Sterilt Vatten		INJ
400 mg	+		=	133,3 mg/mL
1 st		3,2 mL		3,2 mL

Beredningsinstruktion:

Tillsätt 3,2 mL vatten för injektionsvätska långsamt och rulla försiktigt injektionsflaskan mellan händerna tills pulvret är helt upplöst. Om det bildas skum bör lösningen stå i cirka 15 minuter.

Från vissa tillverkare medföljer sterilt vatten.

Flaskan är överfylld med pulver och därför blir den beredda lösningens koncentration 133,3 mg/mL efter tillsats av 3,2 mL.

Om teikoplanin ska ges som infusion ska ordinerad dos av det upplösta pulvret spädas vidare med natriumklorid 9 mg/mL eller glukos 50 mg/mL.

ARBETSMILJÖ

Allergirisk, hantera enligt lokal rutin, -

ADMINISTRERINGSSÄTT

Intravenös injektion: Ges som långsam injektion under 3 - 5 minuter. Till nyfödda bör teikoplanin ges som infusion.

Allvarliga livshotande överkänslighetsreaktioner har rapporterats. Om läkemedlet ges som intravenös infusion minskar risken för allergiska reaktioner.

Intravenös infusion: Ges under 30 minuter.

RIMLIG DOS FÖR 133,3 mg/mL

	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
6 mg/kg	-	-	-	2,25 mL
10 mg/kg	-	-	-	3,75 mL
12 mg/kg	-	-	-	4,5 mL

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Allvarliga grampositiva infektioner inklusive endokardit samt infektioner orsakade av Staphylococcus aureus.

Ordneras i samråd med infektionsspecialist.

Nyfödda

Laddningsdos: 16 mg/kg

Underhållsdos: 8 mg/kg x 1

Barn över 1 månad - 12 år

Laddningsdos: 10 mg/kg, var 12:e timme, max 400 mg. Ge 3 doser, sedan underhållsdos

Underhållsdos: 6 - 10 mg/kg x 1, max 400 mg

Barn över 12 år

Laddningsdos: 400 mg - 800 mg, var 12:e timme, upprepas 3 - 5 gånger

Underhållsdos: 6 - 12 mg/kg x 1

För patienter med vikt under ca 25 - 35 kg, beroende av dos, rekommenderas teikoplanin 200 mg, se annan instruktion.

ÖVRIG INFORMATION

I FASS-texten för Targocid anges att pulvret ska lösas i 3,14 mL vatten för injektionsvätska. I denna beredningsinstruktion anges 3,2 mL, enligt tidigare FASS-text för Targocid samt gällande produktresumé för Teikoplanin Sandoz, då detta är en mer lätthanterlig volym.

Vid underhållsbehandling bör kontroll av dalkoncentrationer av teikoplanin i serum utföras minst en gång per vecka.

Doseringen bör anpassas efter njurfunktionen.

Den beredda injektionslösningen kan administreras oralt.





Teikoplanin intravenös inf/inj 133,3 mg/mL

(ex Targocid) spädning från 400 mg

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Targocid (registrerad produkt)

133,3 mg/mL, INJEKTIONSVÄTSKA

HÅLLBAR: färdigberedd injektionslösning och spädd infusionslösning 24 timmar i kylskåp.

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

Summary of Product Characteristics (SPC) Teicoplanin Sandoz

<https://lakemedelsverket.se/LMF/Lakemedelsinformation/?nplid=20110405000025&type=product>

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Ranaa El-Edelbi 2019-01-10

ePedID: 3405

Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2019-01-10

Versionsnummer, major: 2

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2019-01-10

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