



## Desloratadin oralt 0,5 mg/mL

(ex Aeries) oral lösning

### ADMINISTRERING

Effekten kommer efter ca 30 - 45 min.

Oralt

Enteralt

### HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

#### Desloratadin (registrerad produkt)

0,5 mg/mL, Oral lösning

Får ej frysas. Förvaras vid högst 25 °C i originalförpackningen. Hållbarhet efter första uttag: inom sjukvården 1 mån för infektiöskänslig patient, annars 6 mån. Hållbarhet i hemmet: till utgångsdatum.

### VANLIG INDIKATION OCH DOS

#### Begränsad allergisk reaktion eller anafylaxi, grad 1

Då dessa doser är dubbelt så höga, och åldersintervallen lägre mot de i produktresumén angivna bör recept markeras med OBS.

Barn 1 mån - 5 år: 2,5 mg	(5 mL)
Barn 6 - 11 år: 5 mg	(10 mL)
Barn 12 - 18 år: 10 mg	(20 mL)

#### Symtomatisk behandling av allergi (rinit, urtikaria)

Barn 6 - 11 mån: 1 mg x 1	(2 mL)
Barn 1 - 5 år: 1,25 mg x 1	(2,5 mL)
Barn 6 - 11 år: 2,5 mg x 1	(5 mL)
Barn 12 - 18 år: 5 mg x 1	(10 mL)

#### Kronisk idiopatisk urtikaria

Barn 6 - 11 mån: 1 mg x 1	(2 mL)
Barn 1 - 5 år: 1,25 mg x 1	(2,5 mL)
Barn 6 - 11 år: 2,5 mg x 1	(5 mL)
Barn 12 - 18 år: 5 mg x 1	(10 mL)

Dosen ovan kan behöva höjas, kontakta barnallergispecialist.





## Desloratadin oralt 0,5 mg/mL

(ex Aerius) oral lösning

### ÖVRIG INFORMATION

Oral lösning innehåller propylenglykol, ca 100 mg/mL.

Detta innebär för barn 1 mån - 5 år, behandling av allergisk reaktion eller anafylaxi med en dos 2,5 mg (5 mL) 500 mg propylenglykol.

Den europeiska läkemedelsmyndigheten anger följande gränsvärden (maximal daglig dos som hjälpämne i läkemedel) för propylenglykol:

Nyfödda (prematurt födda och fullgångna): 1 mg/kg

Barn 1 mån - 4 år: 50 mg/kg

Barn 5 - 18 år: 500 mg/kg

Propylenglykol kan bl.a. ge CNS-påverkan, laktacidosis och/eller hyperosmolalitet, framförallt vid långtidsbehandling och/eller mycket höga doser eller vid kombination med annat substrat till enzymet alkoholdehydrogenas (t.ex. etanol). Störst risk vid behandling av nyfödda eller patienter med nedsatt lever- och/eller njurfunktion. För mer information om eventuella biverkningar av propylenglykol, se referens European Medicines Agency.

### REFERENS/LÄNK

European Medicines Agency (EMA) Background review for the excipient propylene glycol  
[https://www.ema.europa.eu/en/documents/report/background-review-excipient-propylene-glycol-context-revision-guideline-excipients-label-and-package-leaflet-medicinal-products-human-use-draft-report\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/report/background-review-excipient-propylene-glycol-context-revision-guideline-excipients-label-and-package-leaflet-medicinal-products-human-use-draft-report_en.pdf)

FASS

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

PubMed PMID Chronic spontaneous urticaria in children - a systematic review on interventions and comorbidities. Cornillier et al. 2018

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/29392757>

Rekommendation , (Grade 1C)

<https://www.gradeworkinggroup.org/>

Svenska Barnläkarföreningen Delföreningen för allergi och lungmedicin - Riktlinjer Allergi - Anafylaxi/anafylaktisk reaktion (D1)

<https://aol.barnlakarforeningen.se/riktlinjer/riktlinjer-allergi/>

Svenska Barnläkarföreningen Delföreningen för allergi och lungmedicin - Riktlinjer Allergi - Urticaria och angioödem (D5)

<https://aol.barnlakarforeningen.se/riktlinjer/riktlinjer-allergi/>



## Desloratadin oralt 0,5 mg/mL (ex Aerius) oral lösning



---

### LOKAL LÄNK

Lokal instruktion, begränsad åtkomst

[http://eped.sll.sjunet.org/eped\\_extra/lokalreferens.html#4593](http://eped.sll.sjunet.org/eped_extra/lokalreferens.html#4593)

---

### EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Åsa Andersson

ePedID: 4593

Fastställare/läkare: Charlotte Höglund

Versionsnummer, major: 4

Lokal kontakt: [www.eped.se/kontakt](http://www.eped.se/kontakt)

Giltig fr o m: 2023-12-19

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