



Fytomenadion intravenös inj 1 mg/mL

(Vitamin K, Konakion Novum)

INSTRUKTIONEN GÄLLER FÖR

Injektionslösningen kan även ges outspätt, se annan instruktion.

EN-STEGSSPÄDNING

Fytomenadion 10 mg/mL 1 mL	+	NaCl 9 mg/mL alt Glukos 50 mg/mL 9 mL	=	INJ LÖ 1 mg/mL 10 mL
----------------------------------	---	---	---	-----------------------------------

Beredningsinstruktion:

Lösningen i ampullen ska vara klar. Om den är grumlig eller om fas-separation skett ska ampullen kasseras.

Glukos rekommenderas i första hand som spädningsvätska, se Övrig information.

ADMINISTRERING

Intravenös injektion: minst 30 sek.

Vid reversering ges lösningen långsamt, max 1 mg/min.

Effekt ses 1 - 3 tim efter intravenös administrering.

RIMLIG DOS för Fytomenadion intravenös inj 1 mg/mL

	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
0,5 mg/DOS	0,5 mL	-	-	-
1 mg/DOS	-	1 mL	-	-
0,3 mg/kg, max 10 mg	0,3 mL	1,5 mL	3 mL	10 mL
1 mg/kg, max 10 mg	1 mL	5 mL	10 mL	10 mL

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Fytomenadion (registrerad produkt)

10 mg/mL, Injektionsvätska, lösning

Förvaras i rumstemp i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

1 mg/mL, Injektionsvätska, lösning

Hållbar 12 tim i rumstemperatur, skyddas mot ljus.

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Förebyggande av vitamin K-beroende blödning hos nyfödda

Prematurfödda med födelsevikt under 1,5 kg: engångsdos 0,5 mg (0,5 mL)

Fullgångna nyfödda samt prematurfödda med födelsevikt från 1,5 kg: engångsdos 1 mg (1 mL)

Engångsdosen bör i första hand ges intramuskulärt då intravenös administrering inte ger någon depåeffekt, se annan instruktion.

Förvärvad vitamin K-brist, inkl. vid leversjukdom, neonatal kolestas samt vid massiv blödning

Nyfödda: 1 mg/kg

Barn 1 mån - 18 år: 1 mg/kg, max 10 mg

Övergång till oral behandling enligt lokal rutin, alt. ges upprepade intravenösa doser utifrån individuellt behov.

Vid blödning ges engångsdos, som kan upprepas vid behov.

Reversering av allvarlig blödning sekundär till warfarin/antivitamin-K behandling

Behandling bör ske i samråd med koagulationsjour.

Barn 1 mån - 18 år: 0,3 mg/kg, max 10 mg/DOS

Dosen kan upprepas vid behov.

ÖVRIG INFORMATION

I produktresumén anges dosering 0,4 mg/kg (0,04 mL/kg) för prematurfödda med vikt mindre än 2,5 kg. Doseringen i denna instruktion följer "Nationella riktlinjer för vitamin K profylax" (Svenska Barnläkarföreningen/Svensk förening för Neonatologis riktlinje, se referens).

Enligt svensk produktresumé ska endast glukos 50 mg/mL användas som spädningsvätska. Enligt företaget är dock Konakion Novum kompatibelt med NaCl 9 mg/mL och båda spädningsvätskorna finns som alternativ i t.ex. Martindale. Företaget rekommenderar glukos i första hand då det bl.a. ger bättre klarhetsegenskaper.



Fytomenadion intravenös inj 1 mg/mL

(Vitamin K, Konaktion Novum)



REFERENS/LÄNK

BNF-C

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

FASS

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

Internetadress Svenska sällskapet för trombos och hemostas (SSTH), Hemostas vid allvarlig blödning

<https://www.ssth.se/wp-content/uploads/2020/04/Hemostas-vid-allvarlig-bl%C3%B6dning-2020-V%C3%A5rdprogram.pdf>

NeoFax

Pediatric Dosage Handbook

Rekommendation , (Grade 1C)

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

Svenska Barnläkarföreningen Svenska Neonatalföreningen - Nationella riktlinjer för vitamin K profylax

<https://neo.barnlakarforeningen.se/riktlinjer-varldprogram/forlossnings-och-bb-varld-2/>

LOKAL LÄNK

Lokal instruktion, begränsad åtkomst

http://eped.sll.sjunet.org/eped_extra/lokalreferens.html#4678

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Åsa Andersson

ePedID: 4678

Fastställare/läkare: Christiane Garnemark

Versionsnummer, major: 3

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2024-04-24

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