



Ketobemidon intravenös inf/inj 0,1 mg/mL

(Ketogan Novum) nyfödda

Noggrann övervakning av andning och eventuellt behov av respiratorunderstöd, framförallt vid högre doser.

Stor risk för förväxling, flera styrkor kan finnas. Denna instruktion lämpar sig bäst för barn över 1 mån.

EN-STEGSSPÄDNING

Ketobemidon		NaCl 9 mg/mL		INJ LÖ
5 mg/mL				
	+		=	0,1 mg/mL
0,2 mL		9,8 mL		10 mL

ARBETSMILJÖ

Allergirisk, hantera enligt lokal rutin, Stänk på huden och i ögonen kan ge sveda, rodnad och klåda.

ADMINISTRERINGSSÄTT

Intravenös injektion: under 10 - 15 min.

Anslagstid till maximal effekt är 20 minuter. Ny dos får ges efter 10 - 20 minuter.

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Smärta

Intermittent

Nyfödda: 10 - 25 mikrog/kg = 0,01 - 0,025 mg/kg

Dosen titreras upp till minsta effektiva dos.

RIMLIG DOS FÖR 0,1 mg/mL

	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
10 mikrog/kg	0,1 mL	0,5 mL	-	-
25 mikrog/kg	0,25 mL	1,25 mL	-	-

REFERENS/LÄNK

Internetadress Läkemedelsverket, Behandling av barn i samband med smärtsamma procedurer i hälso- och sjukvård ,(Grade 2A)

<http://eped.se/smartsamma-procedurer-behandling-av-barn-i-halso-och-sjukvard/>

Internetadress Svensk barnsmärtförening - Nationella riktlinjer för prevention och behandling av smärta i nyföddhetsperioden

<http://www.svenskbarnsmartforening.se/svenskbarnsmartforening/extern/nyfoddhetssmarta.htm>

Rekommendation ,(Grade 2D)

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

LOKAL LÄNK

Lokal instruktion, begränsad åtkomst

http://eped.sll.sjunet.org/eped_extra/lokalreferens.html#4690

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Anna Hardmeier 2018-05-14

ePedID: 4690

Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2018-05-14

Versionsnummer, major: 2

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2018-05-14

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



Ketobemidon intravenös inf/inj 0,1 mg/mL

(Ketogan Novum) nyfödda

ÖVRIG INFORMATION

Specifik antidot för opioider är naloxon.

Ketobemidon anses vara lika eller något mer potent än morfin. Ketobemidon har inga aktiva eller excitoriska metaboliter.

Endast enstaka studier avseende detta preparat finns på nyfödda.

Administrering och dosering skall individualiseras, hänsyn bör tas till smärtans natur och svårighetsgrad samt patientens allmäntillstånd.

Vid utsättande efter 6 dygns opioidbehandling bör dosen successivt reduceras. Initial dosminskning med 20 - 40 %, därefter gradvis med 10 - 20% under ca 5 dygn.

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Ketobemidon (registrerad produkt)

5 mg/mL, Injektionsvätska, lösning

HÅLLBAR: Öppnad förpackning förvaras i rumstemperatur.

0,1 mg/mL, Injektionsvätska, lösning

HÅLLBAR: 24 tim kylskåp, 12 tim rumstemperatur.