



fenyleFRIN intravenös inf/inj 0,1 mg/mL = 100 mikrog/mL

INSTRUKTIONEN GÄLLER FÖR

Alt. 1: Färdigspädd lösning 0,1 mg/mL = 100 mikrog/mL (ex Fenylefrin Abcur)

Alt. 2 - 4: Spädning av koncentrat 10 mg/mL (Fenylefrin Unimedica)

0,1 mg/mL = 100 mikrog/mL

INGEN SPÄDNING

Alt. 1: Färdigspädd lösning 0,1 mg/mL = 100 mikrog/mL

INJ/INF
0,1 mg/mL
5 mL

EN-STEGSSPÄDNING

Alt. 2

FenyleFRIN 10 mg/mL 0,5 mL	+	NaCl 9 mg/mL alt Glukos 50 eller 100 mg/mL 49 mL	=	INJ/INF 0,1 mg/mL 49,5 mL
----------------------------------	---	--	---	--

EN-STEGSSPÄDNING

Alt. 3

FenyleFRIN 10 mg/mL 1 mL	+	NaCl 9 mg/mL alt Glukos 50 eller 100 mg/mL 100 mL	=	INJ/INF 0,1 mg/mL 101 mL
--------------------------------	---	---	---	---------------------------------------

EN-STEGSSPÄDNING

Alt. 4

FenyleFRIN 10 mg/mL 2,5 mL	+	NaCl 9 mg/mL alt Glukos 50 eller 100 mg/mL 250 mL	=	INJ/INF 0,1 mg/mL 252,5 mL
----------------------------------	---	---	---	---

Beredningsinstruktion:

Infusionspåsar/flaskor i plast är överfyllda. Överfyllnadsvolymen skiljer sig mellan olika tillverkare och förpackningar. Slutkoncentrationen i 100 respektive 250 mL påse/flaska blir ca 0,09 - 0,1 mg/mL.

ADMINISTRERING

Intravenös infusion (kontinuerlig)

Intravenös bolus

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Hypotension/chock

Barn 1 mån - 18 år:

Bolusinjektion:

1 - 2 (- 5) mikrog/kg vid hypotension (högre vid chock), max 100 mikrog/DOS.

Kan upprepas efter 1 - 2 minuter.

Kontinuerlig infusion:

Vid behov av vasokonstriktion utan beta-agonisteffekt.

Initialt 0,1 - 0,5 (- 0,6) mikrog/kg/min, justera efter respons.

Max 5 mikrog/kg/min.

ÖVRIG INFORMATION

Fenylefrin stimulerar selektivt alfa-1-receptorer, med kraftig ökning av den vaskulära resistensen och snabb ökning av blodtrycket, samtidigt ges minimal effekt på beta-receptorer utan direkta hjärteffekter. Effekt kvarstår i 5 - 10 minuter.

Försiktighet vid bradykardi (kan behandlas med atropin) och AV-block. Korrigera eventuell hypovolemi inför eller under användning.

REFERENSLÄNK

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

Bok Drug doses, Frank Shann, sextonde upplagan, 2014

FASS

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

Internetadress ePed - Hållbarhetsinformation

<http://eped.se/hallbarhet/>

Rekommendation , (Grade 2B)

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

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Ingehla Rydén

ePedID: 4745

Fastställare/läkare: Charlotte Höglund

Versionsnummer, major: 1

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2022-10-12

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





fenyleFRIN intravenös inf/inj 0,1 mg/mL = 100 mikrog/mL

RIMLIG DOS för fenyleFRIN intravenös inf/inj 0,1 mg/mL = 100 mikrog/mL

	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
2 mikrog/kg	-	0,1 mL	0,2 mL	1 mL
0,1 mikrog/kg/min	-	0,3 mL/tim	0,6 mL/tim	3 mL/tim
0,5 mikrog/kg/min	-	1,5 mL/tim	3 mL/tim	15 mL/tim
5 mikrog/kg/min	-	15 mL/tim	30 mL/tim	150 mL/tim

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

FenyleFRIN (registrerad produkt)

10 mg/mL, Koncentrat till infusionsvätska, lösning

Förvaras i rumstperatur i ytterkartongen, ljuskänsligt. Öppnad ampull sparas inte, används direkt.

0,1 mg/mL, Injektions-/infusionsvätska, lösning

Efter iordningställande: 24 tim i kylskåp, 12 tim i rumstemperatur. Alternativt kan infusion pågå 24 tim efter iordningställande om bedömning eller utvärdering utförts enligt Svensk läkemedelsstandard, se referens Hållbarhetsinformation.