



Serum mot huggormsgift intravenös inf

(Viperfav licens) hästserum

**Kontakt med Giftinformationscentralen (GIC) 010 - 456 67 19 (för sjukvården),
www.giftinformation.se/lakare rekommenderas.**

Tillsatser som ger Serum mot huggormsgift intravenös inf

Hästserum mot huggormsgift (Viperfav) 1 s 4 mL
NaCl 9 mg/mL 100 mL

Beredningsinstruktion:

Innehållet från 1 st injektionsflaska (4 mL) tillsätts till 100 mL NaCl 9 mg/mL.

Hela volymen ska ges till patienten oavsett ålder och vikt.

ADMINISTRERINGSSÄTT

Intravenös infusion: 30 min

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Hästserum mot huggormsgift (Viperfav) (licensprodukt)

1 st, Koncentrat till infusionsvätska, lösning

HÅLLBAR: Förvaras i kylskåp. Får inte frysas. Öppnad förpackning är hållbar 36 mån. Direkt efter iordningställande ska hela volymen ges till patienten.

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Huggormsbett

Kontakt med GIC rekommenderas.

Behandling ska ges så tidigt som möjligt vid allvarliga symtom; alla typer av allmänpåverkan som inte snabbt går i regress eller som återkommer, vid snabb progress av lokalreaktionen.

Barn 1 mån - 18 år: 4 mL koncentrat x 1 (1 injektionsflaska)

Koncentratet ska tillsättas till NaCl innan administrering.

Allmäntillståndet och lokalreaktionen följs med täta intervaller för att avgöra om tillfredställande effekt av serumbehandlingen och om tecken till recidiv uppkommit. När 5 - 6 timmar förflutit efter serumtillförseln rekommenderas ny kontakt med GIC för att diskutera om ytterligare åtgärder är påkallade (t.ex. om dosen behöver upprepas).

ÖVRIG INFORMATION

Alla huggormsbitna barn bör bedömas på sjukhus.

Barn bör observeras i minst 24 timmar efter ankomst till sjukhus då reaktionerna efter huggormsbett kan variera kraftigt. Tecken på systempåverkan uppkommer i allmänhet under de närmaste timmarna efter bittet. Naturalförloppet för maximal utbredning av lokalreaktionen är 48 - 72 timmar.

Vid serumtillförsel minskar allmänsymtomen snabbt. Cirkulationspåverkan viker inom 1 timme och GI-symtom inom 2 timmar. Tidig tillförsel av serum är det enda som effektivt kan påverka lokalreaktionens utbredning.

Viperfav har en större molekylstorlek, jämfört med ViperATAB. Den större molekylstorleken medför en längre halveringstid och därmed minskar risken för återkommande giftverkan och behov av upprepad serumtillförsel (jämfört med vad som setts för ViperATAB).

Akuta allergiska reaktioner är mycket ovanliga för detta preparat.





Serum mot huggormsgift intravenös inf (Viperfav licens) hästserum

REFERENS/LÄNK

Internetadress Giftinformationscentralen - Antidotregistret

<https://giftinformation.se/Antidot>

Internetadress Giftinformationscentralen - Huggormsbett

<https://giftinformation.se/lakare/substanser/huggorm/>

Rekommendation , (Grade 2C)

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

Summary of Product Characteristics (SPC) VIPERFAV

LOKAL LÄNK

Lokal instruktion, begränsad åtkomst

http://eped.sll.sjunet.org/eped_extra/lokalreferens.html#4752

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Anna Hardmeier 2020-08-10

ePedID: 4752

Fastställare/läkare: Charlotte Höglund 2020-08-10

Versionsnummer, major: 3

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2020-08-10

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