



Prometazin intramuskulär inj 25 mg/mL

(Phenergan licens)

Kontraindicerat att ge intraarteriellt eller subkutant.

INSTRUKTIONEN GÄLLER FÖR

Prometazin injektionslösning 25 mg/mL, behöver ej spädas.

ADMINISTRERINGSSÄTT

Intramuskulär injektion: Effekt ses inom 20 min.

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Phenergan (licensprodukt)

25 mg/mL, Injektionsvätska, lösning

HÅLLBAR: Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt. Bruten förpackning får ej sparas pga förväxlingsrisk.

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Endast för kortvarig behandling. Lägsta effektiva dos ska eftersträvas. Rekommenderas endast i undantagsfall.

Behandling ska inledas och övervakas av specialist i barnpsykiatri.

Akut agitation vid psykos, vid behov av sedering

Barn 12 - 18 år: 25 - 50 mg x 1 (1 - 2 mL)

ÖVRIG INFORMATION

Försiktighet för barn med hjärt- och kärlsjukdomar, dehydrering (pga ökad risk för dystoni), benmargssuppression, mag- och tarmobstruktion, misstänkt Reye's syndrom, nedsatt leverfunktion, astma och magsår.

Kan sänka kramptröskeln.

Potentierar effekten av opioider.

Kan endast ordinerar och administreras på akutmottagningar och vårdavdelningar som har generell licens för detta läkemedel.

REFERENS/LÄNK

BNF-C

<http://www.medicinescomplete.com/mc/bnf/c/current/>

Summary of Product Characteristics (SPC) Phenergan 2,5%, injektionslösning

LOKAL LÄNK

Lokal instruktion, begränsad åtkomst

http://eped.sll.sjunet.org/eped_extra/lokalreferens.html#4861

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Anna Hardmeier 2019-10-22

ePedID: 4861

Fastställare/läkare: Charlotte Höglund 2019-10-22

Versionsnummer, major: 1

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2019-10-22

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