



## Remdesivir intravenös inf (Veklury) dos tillsätts till spädningsvätska

### INSTRUKTIONEN GÄLLER FÖR

Alt. 1: Pulver till infusionskoncentrat, steg 1 och 2  
Alt. 2: Infusionskoncentrat 5 mg/mL, endast steg 2

STEG 1: lös upp pulvret  
STEG 2: späd vidare fast dos av koncentrat till slutvolym 100 mL

### STAMLÖSNING

#### Ska spädas vidare

Remdesivir		Sterilt Vatten		SKA SPÄDAS VIDARE
100 mg				<b>5 mg/mL</b>
1 st	+	19 mL	=	20 mL

#### Beredningsinstruktion:

STEG 1: Låt ampullen med pulvret anta rumstemperatur. Tillför det sterila vattnet och skaka ampullen i 30 sek. Låt sedan ampullen stå i 2 - 3 min, det ska då bli en klar lösning. Om lösningen inte är klar upprepas proceduren (skaka 30 sek, låta stå i 2 - 3 min) tills lösningen är klar.

STEG 2: Låt ampullen med koncentrat anta rumstemperatur (om alt. 1). Använd infusionspåse/flaska innehållande 100 mL NaCl 9 mg/mL. Dra ut den volym NaCl som motsvarar volym remdesivir som ska tillsättas. Slutvolymen ska bli 100 mL.

Dos	Volym NaCl att dra ut	Volym remdesivir som tillsätts
100 mg	20 mL	20 mL (1 ampull)
200 mg	40 mL	40 mL (2 ampuller)

Vänd påsen/flaskan ungefär 20 gånger för att blanda lösningen ordentligt. Skaka inte.

### ADMINISTRERINGSSÄTT

Intravenös infusion: 30 - 120 min

### VANLIG INDIKATION OCH DOS

Ska endast ges till ineliggande patienter som kan övervakas noggrant.

#### COVID-19 med lunginflammation och som kräver extra syrgastillskott

Barn 12 - 18 år, och från 40 kg:  
Dag 1: 200 mg x 1  
Från dag 2: 100 mg x 1

Behandlingstid: minst 5 dagar men inte mer än 10 dagar

### ÖVRIG INFORMATION

Samtidigt användning av remdesivir och klorokin eller klorokinofosfat rekommenderas inte pga risk för minskad antiviral effekt av remdesivir.

### REFERENS/LÄNK

European Medicines Agency (EMA) Produktresumé för Veklury  
[https://www.ema.europa.eu/en/documents/other/veklury-product-information-approved-chmp-25-june-2020-pending-endorsement-european-commission\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/other/veklury-product-information-approved-chmp-25-june-2020-pending-endorsement-european-commission_en.pdf)  
Rekommendation (Grade 2D)  
[http://www.essentialevidenceplus.com/product/ebm\\_loe.cfm?show=grade](http://www.essentialevidenceplus.com/product/ebm_loe.cfm?show=grade)

### EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Ingehla Rydén 2020-07-01	ePedID: 4987
Fastställare/läkare: Charlotte Höglund 2020-07-01	Versionsnummer, major: 2
Lokal kontakt: <a href="http://www.eped.se/kontakt">www.eped.se/kontakt</a>	Giltig fr o m: 2020-07-01

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





## Remdesivir intravenös inf (Veklury) dos tillsätts till spädningsvätska

### HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

#### Remdesivir (registrerad produkt)

100 mg, Pulver till infusionsvätska, lösning

HÅLLBAR: Förvaras i kylskåp.

5 mg/mL, Koncentrat till infusionsvätska, lösning

HÅLLBAR: Förvaras i kylskåp.

5 mg/mL, Stamlösning

HÅLLBAR: Sparas ej, dosen tillsätts till spädningsvätska.

#### Remdesivir färdigblandad infusionslösning (från registrerad produkt)

1 st, Infusionsvätska, lösning

HÅLLBAR: Färdigspädd lösning är hållbar 4 tim i rumstemperatur eller 24 tim i kylskåp.