



Naloxon nasalt 1,8 mg

(Nyxoid)

ADMINISTRERINGSSÄTT

I första hand ges naloxon intravenöst eller intramuskulärt, se annan instruktion. I vissa fall, t ex då infart saknas, är det mer lämpligt med nasal administrering.

Nasalt: Varje spraybehållare innehåller endast en dos och får därför inte testas innan administrering.

Tryck bestämt på kolven tills den klickar till för att ge dosen.

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Nyxoid (registrerad produkt)

1,8 mg, Nässpray, lösning

HÅLLBAR: Får ej frysas.

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Opioidinducerad andningsdepression med behov av fortsatt smärtlindring (vid ex postoperativ behandling)

Barn 14 - 18 år: 1,8 mg som engångsdos (ges i en näsborre)

Om patienten inte svarar på en dos, kan ytterligare en dos ges efter 2 - 3 minuter, i den andra näsborren. Om patienten svarar på första dosen, men åter får andningsdepression ska en andra dos ges omedelbart.

ÖVRIG INFORMATION

Risk för smärtgenombrott hos patient med opioidbehandling.

REFERENS/LÄNK

FASS

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

Rekommendation ,(Grade 2C)

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

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Åsa Andersson 2021-04-26

ePedID: 5068

Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2021-04-26

Versionsnummer, major: 1

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2021-04-26

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