



Abakavir + Lamivudin oralt 600 + 300 mg

(ex Kivexa) tablett

Risk för överkänslighetsreaktioner, se Övrig information.

ADMINISTRERING

Oralt

Enteralt:

Användning av abakavir oral lösning och lamivudin oral lösning rekommenderas, se andra instruktioner.

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Abakavir + Lamivudin (registrerad produkt)

Filmdragerad tablett

Förvaras vid högst 30 °C.

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Genotypning för HLA-B*5701 ska göras före insättning av abakavir, se Övrig information.

Bör ordineras i samråd med infektionsspecialist.

HIV-infektion

Ges i kombination med andra antiretrovirala läkemedel.

Barn 12 - 18 år, minst 25 kg: 600/300 mg x 1 (1 tabl x 1)

ÖVRIG INFORMATION

Cirka 5 % av patienterna som behandlas med abakavir får en överkänslighetsreaktion (bl.a. feber och utslag). Vid fortsatt/återupptagen behandling finns risk för allvarliga överkänslighetsreaktioner och till och med dödsfall. Dessa överkänslighetsreaktioner är mycket starkt associerade med förekomst av HLA klass 1-allelen HLA-B*5701. Vid överkänslighetsreaktion ska abakavir sättas ut omedelbart.

REFERENS/LÄNK

FASS

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

Internetadress RAV, Referensgruppen för antiviral terapi - Antiretroviral behandling av HIV-infektion

<http://www.sls.se/RAV/Rekommendationer/HIV>

Micromedex

Pediatric Dosage Handbook

PubMed PMID Jesson J et al. Adverse events associated with abacavir use in HIV-infected children and adolescents: a systematic review and meta-analysis

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/26847228>

Rekommendation , (Grade 1B)

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



Abakavir + Lamivudin oralt 600 + 300 mg (ex Kivexa) tablett



EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Ingehla Rydén

ePedID: 5197

Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm

Versionsnummer, major: 1

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2022-09-28

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