



Palivizumab intramuskulär inj 100 mg/mL

(Synagis)

INSTRUKTIONEN GÄLLER FÖR

Injektionsvätska 100 mg/mL, 0,5 mL eller 1 mL (Synagis)

ARBETSMILJÖ

Allergirisk, hantera enligt lokal rutin. Kan ge hudutslag, allergisk reaktion, illamående eller diarré. Undvik kontakt med hud, ögon och klädsel. Undvik inandning.

ADMINISTRERING

Intramuskulär injektion:

Lösningen ska inte spädas. SKAKA INTE flaskan pga risk för skumbildning.

Injektionsflaskorna är överfyllda så att 50 resp. 100 mg kan dras upp. Rekommenderar tillåtelse av en volymdifferens på 10 %, se Övrig information.

Ges helst i främre laterala sidan av låret. Injektion i glutealmuskeln bör undvikas pga risk att skada ischiasnerven.

Överstiger injektionsvolymen 1 mL bör dosen fördelas på två eller flera ställen.

Enligt författning HSLF-FS 2017:37 ange batchnummer i journalhandling.

RIMLIG DOS för Palivizumab intramuskulär inj 100 mg/mL

	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
15 mg/kg	0,15 mL	0,75 mL	1,5 mL	-

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Synagis (registrerad produkt)

100 mg/mL, Injektionsvätska, intramuskulär

Oöppnad injektionsflaska förvaras i kylskåp. Får ej frysas. Förvaras i originalförpackningen, ljuskänsligt. Efter öppnande hållbar 6 tim i rumstemperatur.

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Vanligen ges profylax till riskpatienter i ålder upp till 2 år, men det förekommer att även äldre riskpatienter får profylax.

Profylax mot RSV-infektion hos riskpatienter

Nyfödda (prematurfödda och fullgångna): 15 mg/kg/dos

Barn från 1 mån: 15 mg/kg/dos

Ges 1 gång per månad under RSV-säsong, vanligen var 28 - 30:e dag, max 35 dagar mellan dostillfällena.

Antal doser är beroende på smittläge, dock vanligen max 5 per säsong.

Barn som skrivs ut från slutenvården under pågående RSV-säsong bör få första dosen innan utskrivning.

ÖVRIG INFORMATION

RSV = respiratoriskt syncytialvirus

Behandlingen bör påbörjas när lokala indexfall rapporteras, vanligen från mitten av november till december.

Vid beräkning av volym som ska administreras utifrån barnets aktuella vikt är en rekommendation att tillåta 10 % volymdifferens.

Exempel 1: om 0,6 mL ska ges, men endast 0,55 mL kan dras ut är detta OK.

Exempel 2: om 1,1 mL ska ges, men endast 1 mL kan dras ut är detta OK.

Enligt produktresumén för Synagis ska öppnad injektionsflaska användas omedelbart. Utifrån uppgifter i andra källor har vi dock underlag för att sätta längre hållbarhet.



Palivizumab intramuskulär inj 100 mg/mL

(Synagis)



REFERENS/LÄNK

BNF-C

<http://www.medicinescomplete.com/mc/bnfc/current/>

FASS

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

Internetadress FDA - Synagis

http://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2002/palimed102302LB.pdf

Läkemedelsverket Behandlingsrekommendationer, Handläggning av RSV-infektioner

www.lakemedelsverket.se/rsv

Pediatric Dosage Handbook

Rekommendation , (Grade 1B)

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

LOKAL LÄNK

Lokal instruktion, begränsad åtkomst

http://eped.sll.sjunet.org/eped_extra/lokalreferens.html#1215

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Inghela Rydén

ePedID: 1215

Fastställare/läkare: Charlotte Höglund

Versionsnummer, major: 5

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2022-04-06

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