

Lanoxin 50 mikrog/ml oral lösning

Ingen spädninginstruktion

Hållbarhet och beredningsform

Lanoxin (Registrerad Produkt)

- 50 mikrog/mL, Oral lösning, Hållbar: Förvaras vid högst 30 °C. Vid höga hygienkrav hållbar 1 mån efter första uttag, annars 6 mån.

Administreringsätt

Oralt: Biotillgänglighet ca 75%. Absorptionen av digoxin påverkas vid samtidigt intag av fiberrik mat. Orala lösningen har hög osmolaritet, därför bör den ges tillsammans med vätska (ex. sondmat eller spolning med vatten)

Enteralt i sond: Går att ges i sond

Vanlig indikation

Neo: Hjärtsvikt. Hjärtarytmi.

Vanlig dosering

Neo: För oralt bruk. Ordineras i samråd med barnkardiolog. Laddningsdos 25-40 mikrogram/kg inom 24 tim fördelat på tre doser motsvarande 1/2 + 1/4 + 1/4; underhållsdos, med start 12 tim senare, 2,5-5 mikrogram/kg x 2. Terapeutiskt intervall 0,8-2 nanog/L = 1-2,6 nanomol/L. Biotillgängligheten är 70-85% för orala lösningar.

Rimlig dos för barn	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
2,5 mikrog/kg/dos	0 ml	0,2 ml		
5 mikrog/kg/dos	0,1 ml	0,5 ml		

Substans

Digoxin, C01AA05

Arbetsmiljö

Allergirisk, hanteras enl läkemedelsinstruktioner, Skyddsinformation saknas i FASS

Referens/Länk

FASS via fass.se

<http://www.fass.se/LIF/substance?6&userType=0&substancelid=>

Handläggare/apotekare: Per Nydert 2013-11-13 20:18:43

Fastställare/läkare: Lars Naver 2013-11-15 07:52:17

Källa: www.eped.se

Kontakt: barnlakemedel@karolinska.se

Läkemedelsnummer: 1332

ID/spårnummer: 181

Giltig fr o m: 2013-11-15 07:52:17

Utskriftsdatum: 2013-11-15

Kontrollera alltid att utskriften kopia är giltig. Ny version kan ha skapats sedan utskriften gjordes.

