



Fosfentyoin intravenös inj 37,5 mg/mL = 25 mg FE/mL

(Pro-Epanutin)

Observera att Pro-Epanutin alltid ska förskrivas och administreras som fenytoinnatriumekvivalenter (FE).

Stor risk för felmedicinering - kontrollera dos och injektionshastighet noggrant.

EN-STEGSSPÄDNING

Pro-Epanutin		Glukos 50 mg/mL alt NaCl 9		INJ LÖ
50 mg FE/mL	+	mg/mL	=	25 mg FE/mL
10 mL		10 mL		20 mL

Beredningsinstruktion:

Injektionsflaskan innehåller TOTALT 500 FE.

Exempel på dos och spädningsvolym vid laddningsdos 15 mg FE/kg (se även FASS):

Vikt (kg)	Dos (mg FE)	Volym koncentrat	Volym spädn.vätska	Volym spädd lös
3	45	0,9 mL	0,9 mL	1,8 mL
5	75	1,5 mL	1,5 mL	3 mL
10	150	3 mL	3 mL	6 mL
15	225	4,5 mL	4,5 mL	9 mL
20	300	6 mL	6 mL	12 mL
30	450	9 mL	9 mL	18 mL
40	600	12 mL	12 mL	24 mL
50	750	15 mL	15 mL	30 mL

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Anfall hos nyfödda

Laddningsdos: 15 - 20 mg FE/kg

Underhållsdos: 2 - 3 (- 5) mg FE/kg x 2 - 3

Första underhållsdos ges vanligen 12 timmar efter given laddningsdos.

Konvulsivt status epileptikus hos barn över 2 år (till barn 1 mån - 2 år används vanligen fenobarbital)

Laddningsdos: 15 - 20 mg FE/kg

Laddningsdos vid pågående fenytoinbehandling:

halverad dos, max 7 mg FE/kg

Underhållsdos/förlängd akutbehandling: 4 - 8 mg FE/kg/dygn

Dygnsdosen ska delas upp på 2 - 4 doseringstillfällen, vilket motsvarar:

2 - 4 mg FE/kg x 2 eller

1,3 - 2,7 mg FE/kg x 3 eller

1 - 2 mg FE/kg x 4

Viktigt att följa klinisk effekt och serumkoncentration. Högre doser kan ibland behövas för att uppnå adekvat serumkoncentration och klinisk effekt.

Monitorera då med täta serumkoncentrationsbestämningar.

Underhållsbehandling ges dock i 1:a hand oralt/enteralt med fenytoin.

Första underhållsdos ges vanligen 12 timmar efter given laddningsdos.

RIMLIG DOS FÖR 25 mg FE/mL

	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
2 mg FE/kg	0,08 mL	0,4 mL	0,8 mL	4 mL
5 mg FE/kg	0,2 mL	1 mL	2 mL	10 mL
15 mg FE/kg	0,6 mL	3 mL	6 mL	30 mL



Fosfenytoin intravenös inj 37,5 mg/mL = 25 mg FE/mL (Pro-Epanutin)

ARBETSMILJÖ

Allergisk, hantera enligt lokal rutin, Möjlig risk för fosterskador.

ADMINISTRERINGSSÄTT

Långsam intravenös injektion:

Ska ges i separat kateter/kateterlumen.

Laddningsdos:

Nyfödda: Ges på ca 10 minuter (1 - 3 mg FE/kg/min)

Barn: Ges på ca 10 minuter (2 - 3 mg FE/kg/min), dock max 150 mg FE/min

Underhållsdos:

Ges på ca 2 - 3 minuter (1 - 2 mg FE/kg/min), dock max 100 mg FE/min

OBS - Vid administrering ska narkosläkare/neonatolog närvara samt andning, EKG och blodtryck kontrolleras upp till 30 minuter efter avslutad administrering.

REFERENS/LÄNK

BNF-C

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

FASS

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

Internetadress Läke medelsverket, Behandlingsrekommendationer, Epilepsi

<https://lv.se/epilepsi>

Micromedex

NeoFax

Pediatric Dosage Handbook

Rekommendation , (Grade 2B)

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

LOKAL LÄNK

Lokal instruktion, begränsad åtkomst

http://eped.sll.sjunet.org/eped_extra/lokalreferens.html#2749

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Ingehla Rydén 2018-06-20

Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2018-06-20

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

ePedID: 2749

Versionsnummer, major: 5

Giltig fr o m: 2018-06-20

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



Fosfenytoin intravenös inj 37,5 mg/mL = 25 mg FE/mL (Pro-Epanutin)

ÖVRIG INFORMATION

FE = fenytinnatriumekvivalent,

1 mg FE = 1 mg fenytinnatriumekvivalent = 1,5 mg fosfenytinnatrium.

Koncentrationsbestämning bör göras vid t.ex. terapisivikt, misstänkta biverkningar, doshöjning/dosminskning, polyfarmaci eller interaktioner. Provtagningen bör ske tidigast 2 timmar efter en intravenös dos.

Dödlig överdosering pga felmedicinering har förekommit, särskilt hos barn under 5 år. Felmedicineringen har bl.a. orsakats av felaktig dosberäkning, felaktigt iordningställande, felaktig injektionshastighet/administrering eller förväxling gällande FE.

Enligt FASS-text och företaget ska iordningställd lösning användas direkt och får ej sparas, men enligt andra källor är stabiliteten god och efter farmaceutisk bedömning följer vi SLS riktlinjer och sätter hållbarhet 24 timmar kylskåp eller 12 timmar rumstemperatur (Fischer et al).

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Pro-Epanutin (registrerad produkt)

50 mg FE/mL, Koncentrat till injektions-/infusionsvätska, lösning

HÅLLBAR: Förvaras i kylskåp. Obruten förpackning kan förvaras i rumstemperatur i högst 24 timmar. Bruten förpackning får ej sparas pga förväxlingsrisk.

25 mg FE/mL, Injektionsvätska, lösning

HÅLLBAR: 24 timmar i kylskåp, 12 timmar i rumstemperatur.