



Tiopental intravenös inf/inj 10 mg/mL

(ex Pentocur)

Ordineras av anestesi/narkosläkare.

Viktigt med noggrann övervakning och beredskap för assisterad andning, se Övrig information.

Tvåstegsspädning

TVÅ-STEKSSPÄDNING

Steg 1	Tiopental 500 mg 1 st	+	NaCl 9 mg/mL alt Glukos 50 mg/mL 20 mL	=	Stamlösning 25 mg/mL 20 mL
Steg 2	Stamlösning 25 mg/mL 4 mL	+	NaCl 9 mg/mL alt Glukos 50 mg/mL 6 mL	=	INJ-INF LÖ 10 mg/mL 10 mL

ADMINISTRERINGSSÄTT

Intravenös injektion:

Nyfödda: 2 min

Barn 1 mån - 18 år: 10 - 30 sek

Intravenös infusion (kontinuerlig)

Risk för fällning, starkt basiskt läkemedel (pH 10 - 11). Tiopental är inkompatibelt med flertalet läkemedel bl.a. muskelrelaxantia (ex atrakurium och suxameton). I akuta situationer, då dessa läkemedel kan ges efter varandra, är det viktigt att spola mellan administreringarna. Detta för att undvika att läkemedlet faller ut.

RIMLIG DOS för Tiopental intravenös inf/inj 10 mg/mL

	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
2 mg/kg	0,2 mL	1 mL	2 mL	-
8 mg/kg	-	4 mL	8 mL	-
5 mg/kg/tim	0,5 mL/tim	2,5 mL/tim	5 mL/tim	-

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Momentan anestesi inför intubation

Doserna nedan är vägledande, anpassas individuellt.

För lämpligt handhavande vid intubering, se lokal riktlinje.

Nyfödda, under 1 kg: 1 - 2 mg/kg

Nyfödda, 1 - 2 kg: 3 mg/kg

Nyfödda, över 2 kg: 3 - 5 mg/kg

Barn 1 - 11 mån: 5 - 8 mg/kg

Barn 1 - 18 år: 5 - 6 mg/kg

Dosen kan upprepas vid behov, vanligen ges då 1 mg/kg.

Status epileptikus

Barn 1 mån - 18 år:

Laddningsdos: 2 - 5 mg/kg

Kan upprepas med 2 - 3 min mellanrum tills anfallskontroll uppnås.

Därefter kontinuerlig infusion 1 - 5 (- 10) mg/kg/tim

EEG ska följas kontinuerligt och dosen justeras så att anfallskontroll bibehålls.

Behåll effektiv dos minst 2 - 12 tim. Därefter bör dosen långsamt trappas ned med ett intervall på 2 - 6 timmar, annars finns risk för ackumulering.

Anfallskontroll med tiopentalinfusion eftersträvas i 24 - 48 timmar. Sedan trappas dosen långsamt ut, t.ex. var 12:e timme.

Hypokalemi ska INTE justeras utifrån P-kalium, se Övrig information.





Tiopental intravenös inf/inj 10 mg/mL

(ex Pentocur)

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Tiopental (registrerad produkt)

500 mg, Pulver till injektionsvätska, lösning

HÅLLBAR: Förvaras i rumstemperatur.

25 mg/mL, Stamlösning

HÅLLBAR: Får ej sparas pga förväxlingsrisk.

10 mg/mL, Injektions-/infusionsvätska, lösning

HÅLLBAR: Efter iordningställande: hållbar 12 tim i rumstemperatur och 24 tim kylskåp.

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Intrakraniell tryckstegring

Barn 1 mån - 18 år:

Laddningsdos: 5 mg/kg, kan upprepas (vanlig total laddningsdos 10 - 20 mg/kg över 1 timme)

Därefter kontinuerlig infusion 1 - 5 (- 10) mg/kg/tim

Dosen justeras utifrån intrakraniellt tryck och cerebralt perfusionstryck (ICP och CPP).

Tiopental trappas ut, t.ex. halveras dosen var 8:e timme, eller snabbare vid lågt ICP.

Hypokalemi ska INTE justeras utifrån P-kalium, se Övrig information.

ÖVRIG INFORMATION

Viktigt med noggrann övervakning och beredskap för assisterad andning, pga risk för hypotension och andningsdepression.

Tiopental orsakar hypokalemi pga intracellulär förflyttning av kalium. Därför finns risk för allvarlig hyperkalemi vid utsättning av tiopental. Endast kaliumförluster i urin ska ersättas. P-kalium ner mot 2,5 mmol/L accepteras under narkos.

Ökad infektionsbenägenhet pga att ciliefunktionen i lungorna försämras vilket ger sekretansamlingar.

Enligt produktresumén för Pentocur ska färdigberedda lösningar användas inom 6 timmar i rumstemperatur. Utifrån uppgifter i andra handböcker har vi dock underlag för att sätta längre hållbarhet.





Tiopental intravenös inf/inj 10 mg/mL (ex Pentocur)

REFERENS/LÄNK

BNF-C

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

FASS

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

Micromedex

Neonatal Formulary

Pediatric Injectable Drugs

PubMed PMID Norman E. et al. Placental transfer and pharmacokinetics of thiopentone in newborn infants

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/20488867>

PubMed PMID Norman E. et al. Thiopental pharmacokinetics in newborn infants: a case report of overdose

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/19583708>

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#2870

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Anna Hardmeier 2020-03-10

ePedID: 2870

Fastställare/läkare: Charlotte Höglund 2020-03-10

Versionsnummer, major: 3

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2020-03-10

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