



Valproinsyra oralt 200 mg/mL

(Absenor) orala droppar, lösning

Mycket stor försiktighet vid användning till små barn. Kontakta barnneurolog.

Flickor i fertil ålder ska endast behandlas med valproinsyra om andra behandlingsalternativ saknas och om villkoren i graviditetspreventionsprogrammet är uppfyllda, se Övrig information.

INSTRUKTIONEN GÄLLER FÖR

Orala droppar, lösning 200 mg/mL (Absenor)

Ska ordinerars i mL då förpackningen saknar droppinsats.

I lösningen föreligger valproinsyra i saltformen natriumvalproat och både läkemedlets koncentration och doseringar, i produktresumén och i denna instruktion, är uttryckta i saltformen.

INGEN SPÄDNING

ORALA DR LÖS
200 mg/mL
100 mL

ARBETSMILJÖ

Möjlig risk för fosterskador, hantera enligt lokal rutin.

ADMINISTRERING

Oralt:

Kan ges på sked tillsammans med mjuk mat. Kan ges i samband med måltid för att minska eventuella magbiverkningar. Lösningen har besk smak.

Enteralt

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Behandla alltid i samråd med barnneurolog. Särskild försiktighet till små barn, se Övrig information.

Valproinsyra kan ge leverskada, störst risk för barn under 3 år, samt påverkan på blodbilden. Kontroll av leverfunktion och blodbild ska göras före behandlingsstart, regelbundet under de 6 första behandlingsmånaderna samt därefter utifrån behov.

Ska ordinerars i mL då förpackningen saknar droppinsats.

Epilepsi

Underhållsdosen justeras utifrån respons, biverkningar och serumkoncentration. Målkoncentration 300 - 700 mikromol/L.

Vid behandling med orala droppar/lösning kan risken för magbiverkningar minskas genom att fördela dygnsdosen på 3 doseringstillfällen per dag.

Barn 1 mån - 11 år:

Startdos: 5 - 7,5 mg/kg x 2 alternativt 3 - 5 mg/kg x 3, max 600 mg/DYGN

Öka i steg om 5 - 10 mg/kg/DYGN var 3:e dag.

Vanlig underhållsdos: 20 - 40 mg/kg/DYGN

Högre dygnsdoser, upp till 60 mg/kg/DYGN, kan förekomma.

Max 2,5 gram/DYGN.

Barn 12 - 18 år:

Startdos: 300 mg x 2 alternativt 200 mg x 3

Öka i steg om 150 - 300 mg var 3:e dag.

Vanlig underhållsdos: 500 - 1000 mg x 2, max 2,5 gram/DYGN





Valproinsyra oralt 200 mg/mL

(Absenor) orala droppar, lösning

RIMLIG DOS för Valproinsyra oralt 200 mg/mL

	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
3 mg/kg	-	-	0,15 mL	0,75 mL
5 mg/kg	-	0,12 mL	0,25 mL	1,25 mL
7,5 mg/kg	-	0,19 mL	0,38 mL	1,88 mL
200 mg	-	-	-	1 mL
300 mg	-	-	-	1,5 mL
max 1250 mg	-	-	-	6,25 mL

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Valproinsyra (registrerad produkt)

200 mg/mL, Orala droppar, lösning

Förvaras vid högst 25 °C. Öppnad förpackning hållbar 1 vecka i kylskåp (okonservrad). Hållbarheten satt enligt Svensk läkemedelsstandard då det enligt företaget saknas hållbarhetsstudier på öppnad förpackning.

ÖVRIG INFORMATION

Valproinsyra (valproat) bör användas med stor försiktighet till små barn på grund av allvarliga risker relaterade till leverskador och genetiska sjukdomar.

Behandling med valproinsyra ger hög risk för endokrina biverkningar hos framför allt flickor samt för missbildningar och/eller utvecklingsstörning hos foster.

Orala och intravenösa doser är bioekvivalenta och övergång mellan administreringsvägarna kan ske med oförändrad dos.

Valproinsyra interagerar med ett flertal läkemedel, bl.a. med andra läkemedel mot epilepsi. Effekten kan bli ökad eller minskad plasmakoncentration av andra läkemedel, men även ökad eller minskad koncentration av valproinsyra.
(Se t.ex. <https://janusmed.se/interaktioner> (klickbar))

Samtidig administrering av karbapenemer (antibiotika) ska undvikas p.g.a. risk för snabb och kraftig minskning av serumkoncentrationen av valproinsyra.

I produktresumén finns säkerhetsinformation angående män i fertil ålder. Denna varning har dock kritiserats, för mer information se referens Janusinfo/Janusmed fosterpåverkan.



Valproinsyra oralt 200 mg/mL

(Absenor) orala droppar, lösning



REFERENS/LÄNK

BNF-C

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

FASS

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

Janusinfo Janusmed fosterpåverkan - Kritik mot varning för valproat till män

<https://janusinfo.se/beslutsstod/janusmedfosterpaverkan/aktuellt/kritikmotvarningforvalproattillman.5.7a609ae9191975c6736d539c.html>

Läkemedelsverket Behandlingsrekommendationer, Läkemedel vid epilepsi

www.lakemedelsverket.se/behandling-epilepsi

NeoFax

Rekommendation , (Grade 2B)

<https://www.gradeworkinggroup.org/>

Svenska Barnläkarföreningen Svensk Neuropediatrik Förening - Epilepsi hos barn och ungdomar - Handläggningsstöd

<https://snpf.barnlakarforeningen.se/vardprogram-2/>

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Inghela Rydén

ePedID: 3390

Fastställare/läkare: Christiane Garnemark

Versionsnummer, major: 7

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2026-05-19

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