



Ribavirin oralt 40 mg/mL

(Rebetol) oral lösning

Teratogen risk - effektivt preventivmedel ska användas, se Övrig information.

ARBETSMILJÖ

Möjlig risk för fosterskador, hantera enligt lokal rutin, -

ADMINISTRERINGSSÄTT

Oralt: Bör tas i samband med måltid.

Enteralt i sond

RIMLIG DOS för Ribavirin oralt 40 mg/mL

	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
7,5 mg/kg	-	-	1,88 mL	9,38 mL

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Ribavirin (registrerad produkt)

40 mg/mL, Oral lösning

HÅLLBAR: Förvaras i högst 30 °C. Öppnad flaska är hållbar 1 månad.

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Kronisk hepatit C

Ges i kombination med andra läkemedel mot hepatit C. Bör ordineras i samråd med infektionsläkare.

Barn 3 - 18 år: 7,5 mg/kg x 2, max 1400 mg/dygn

Behandlingstid: 12 - 48 veckor beroende på typ av kombinationsbehandling

Risk för hemolytisk anemi, kontroll av Hb ska göras vecka 2 och 4 och därefter minst var 4:e vecka. Dosreduktion kan bli aktuell. Klåda, hudutslag och hosta förekommer också.

Behov av monitorering av ribavirinkoncentrationen i plasma/blod kan finnas i vissa fall, t.ex vid njursvikt eller efter levertransplantation, normalt dalvärde är 4 - 16 mikromol/L.

ÖVRIG INFORMATION

Kontraindicerat vid graviditet. Flickor i fertil ålder ska använda effektiv preventivmetod under behandlingstiden och 4 månader efter behandlingens slut. Graviditet ska även undvikas hos kvinnlig partner till pojke i fertil ålder som behandlas med ribavirin.

Kombinationsbehandling med (peg)interferon alfa kan ge flera allvarliga biverkningar; tillväxthämning (kan vara irreversibel), ökning av tyroideastimulerande hormon, allvarliga psykiatriska effekter, ögonförändringar och dentala/paradontala tillstånd.

Den orala lösningen innehåller flera hjälpämnen med känd effekt; bensylalkohol, propylenglykol, sorbitol och sackaros. Risken för oönskade effekter är störst för små barn och vid samtidig användning av flera läkemedel som innehåller samma hjälpämnen. För mer information, se referens EMA.

Enligt produktresumén är halveringstiden ca 300 tim = 12,5 dagar och steady state uppnås först efter 4 veckor.



Ribavirin oralt 40 mg/mL (Rebetol) oral lösning



REFERENS/LÄNK

BNF-C

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

European Medicines Agency (EMA) Hjälpmännen och information för bipacksedeln

https://www.ema.europa.eu/en/documents/scientific-guideline/annex-european-commission-guideline-excipients-labelling-package-leaflet-medicinal-products-human_sv.pdf

FASS

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

Internetadress RAV, Referensgruppen för antiviral terapi - Läkemedelsbehandling av hepatit C-virusinfektion hos vuxna och barn

<https://www.sls.se/rav/rekommendationer/hepatit-c-virus/>

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#3448

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Ingehla Rydén 2020-11-11

ePedID: 3448

Fastställare/läkare: Charlotte Höglund 2020-11-18

Versionsnummer, major: 2

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2020-11-18

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