



Serum mot huggormsgift intravenös inf

(Viperfav licens) hästserum

Kontakt med Giftinformationscentralen (GIC) 010 - 456 67 19 (för sjukvården), www.giftinfo.se rekommenderas.

Tillsatser som ger Serum mot huggormsgift intravenös inf

Viperfav	1 ampull
NaCl 9 mg/mL	100 mL

Beredningsinstruktion:

Innehållet från 1 st ampull (4 mL) Viperfav tillsätts till 100 mL NaCl 9 mg/mL.

Hela volymen ska ges till patienten oavsett ålder och vikt.

ADMINISTRERING

Intravenös infusion: 60 minuter

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Viperfav (licensprodukt)

Koncentrat till infusionsvätska, lösning

HÅLLBAR: Förvaras i kylskåp. Får inte frysas. Direkt efter iordningställande ska hela volymen ges till patienten.

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Huggormsbett

Kontakt med GIC rekommenderas.

Behandling ska ges så tidigt som möjligt vid:

- Alla typer av allmänpåverkan som inte snabbt går i regress eller återkommer.
- OCH/ELLER
- Vid snabb progress av lokalreaktionen.

Barn 1 mån - 18 år: 1 ampull x 1 (4 mL)

Dosen ska tillsättas till NaCl innan administrering.

Ca 15 - 30 minuter efter att serum administrerats görs en noggrann undersökning av bettstället och lokalreaktionens utbredning markeras med tusch. Allmäntillståndet och lokalreaktionen följs med täta intervaller. När 5 - 6 timmar förflutit efter serumtillförseln rekommenderas ny kontakt med GIC för att diskutera om ytterligare åtgärder är påkallade (t.ex. om dosen behöver upprepas).

ÖVRIG INFORMATION

Alla huggormsbitna barn bör bedömas på sjukhus.

Barn bör i regel observeras i minst 24 timmar efter ankomst till sjukhus då reaktionerna efter huggormsbett kan variera kraftigt. Om serum ges bör barnet observeras i ca 24 timmar efter given dos. Tecken på systempåverkan uppkommer i allmänhet under de närmaste timmarna efter bettet. Naturalförloppet för maximal utbredning av lokalreaktionen är 48 - 72 timmar.

Vid serumtillförsel minskar allmänsymtomen snabbt. Cirkulationspåverkan viker inom 1 timme och GI-symtom inom 2 timmar. Tidig tillförsel av serum är det enda som effektivt kan påverka lokalreaktionens utbredning.

Viperfav har en större molekylstorlek, jämfört med ViperATAB (ett annat serum mot huggormsgift). Den större molekylstorleken medför en längre halveringstid och därmed minskar risken för återkommande giftverkan och behov av upprepad serumtillförsel (jämfört med vad som setts för ViperATAB).

Akuta allergiska reaktioner är mycket ovanliga för detta preparat.





Serum mot huggormsgift intravenös inf

(Viperfav licens) hästserum

REFERENS/LÄNK

Internetadress Giftinformationscentralen - Antidotregistret

<https://giftinformation.se/Antidot>

Internetadress Giftinformationscentralen - Huggormsbett

<https://giftinformation.se/lakare/substanser/huggorm/>

Rekommendation , (Grade 2C)

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

Summary of Product Characteristics (SPC) VIPERFAV

LOKAL LÄNK

Lokal instruktion, begränsad åtkomst

http://eped.sll.sjunet.org/eped_extra/lokalreferens.html#4752

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Ellen Norrhäll 2021-05-27

Fastställare/läkare: Charlotte Höglund 2021-06-01

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

ePedID: 4752

Versionsnummer, major: 4

Giltig fr o m: 2021-06-01

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