



Atrakurium intravenös inf/inj 10 mg/mL

(ex Atracurium-hameln)

Anestesi- och intensivvårdsläkemedel. Muskelrelaxerande, slår ut patientens andning. Kräver noggrann övervakning och respiratorunderstöd.

INGEN SPÄDNING

INF/INJ
10 mg/mL
5 mL

ADMINISTRERING

Intravenös injektion/infusion

Intravenös infusion (kontinuerlig)

Atrakurium inaktiveras vid högt pH och får därför inte ges tillsammans med tiopental eller andra basiska läkemedel. Viktigt att säkerställa att läkemedlet inte ligger kvar i infarten efter administrering. Detta pga hög farmakologisk risk, se Riskskattning.

Får ej ges i samma system som blodtransfusion då atrakurium är hypotont och kan orsaka hemolys.

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

	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
0,3 mg/kg	-	0,15 mL	0,3 mL	1,5 mL
0,5 mg/kg	-	0,25 mL	0,5 mL	2,5 mL
0,4 mg/kg/tim	-	0,2 mL/tim	0,4 mL/tim	2 mL/tim
0,6 mg/kg/tim	-	0,3 mL/tim	0,6 mL/tim	3 mL/tim

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Ordineras av anestesilog/neonatalog.

Anestesi- och intensivvårdsläkemedel. Kräver noggrann övervakning och respiratorunderstöd.

Vid hypotermi bör dosen halveras pga förlängd halveringstid.

För att undvika överdosering för obesa patienter bör atrakurium doseras utifrån vikt för medel-BMI för ålder och längd.

Muskelrelaxation vid intubation och/eller kirurgiska ingrepp - intensivvård

För lämpligt handhavande vid intubering, se lokal riktlinje.

Laddningsdos

Nyfödda (begränsad evidens): 0,3 mg/kg

Barn 1 mån - 18 år: 0,3 - 0,6 mg/kg

Ger adekvat relaxation under 15 - 35 min.

Vid behov kan ytterligare 0,1 - 0,2 mg/kg ges.

Kontinuerlig infusion

Nyfödda (begränsad evidens): 0,3 - 0,4 mg/kg/tim

Barn 1 mån - 18 år: 0,3 - 0,6 (- 2) mg/kg/tim





Atrakurium intravenös inf/inj 10 mg/mL

(ex Atracurium-hameln)

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Atrakurium (från registrerad produkt)

10 mg/mL, Injektions-/infusionsvätska, lösning

Förvaras i kylskåp i ytterkartongen, ljuskänsligt. Bruten ampull får ej sparas, används direkt.

RISKSÄTTNING

Ett stöd för den verksamhet som beslutat att arbeta med verktyget www.eped.se/best-practice

II Mikrobiologi II Iordningställ - Arbetsmiljö III Farmakologi - Övrigt

Info: http://eped.sll.sjunet.org/eped/bestpractices/show_bestpractice_E01BP00089.html

ÖVRIG INFORMATION

Försiktighet vid administrering till patienter med allvarliga rubbningar i elektrolyt- och/eller syra-basbalansen.

Atrakurium kan, precis som andra neuromuskulärt blockerande medel, orsaka frisättning av histamin hos känsliga patienter. Långsam administrering kan minska frisättningen av histamin.

Risk för bronkospasm, särskilt vid administrering till patienter med allergi eller astma.

I lösningen förligger atrakurium i saltformen atrakuriumbesylat och både läkemedlets koncentration och doseringar, i produktresumén och i denna instruktion, är uttryckta i saltformen.

REFERENS/LÄNK

BNF-C

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

ePed Hållbarhetsinformation

<http://eped.se/hallbarhet/>

FASS

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

Micromedex

Pediatric Injectable Drugs

PubMed PMID Playfor SD, Thomas DA, Choonara I. Duration of action of atracurium when given by infusion to critically ill children. Paediatr Anaesth. 2000

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/10632914>

PubMed PMID Playfor SD, Thomas DA, Choonara I. The effect of induced hypothermia on the duration of action of atracurium when given by infusion to critically ill children. Paediatr Anaesth. 2000

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/10632915>

Rekommendation , (Grade 2B)

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

LOKAL LÄNK

Lokal instruktion, begränsad åtkomst

http://eped.sll.sjunet.org/eped_extra/lokalreferens.html#4816



Atrakurium intravenös inf/inj 10 mg/mL

(ex Atracurium-hameln)



EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Nivin Asinger

ePedID: 4816

Fastställare/läkare: Christiane Garnemark

Versionsnummer, major: 3

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2025-10-08

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