



Naloxon nasalt 1,8 mg

(Nyxoid)

INGEN SPÄDNING

NÄSSPRAY
1,8 mg
1 st

ADMINISTRERING

I första hand ges naloxon intravenöst eller intramuskulärt, se annan instruktion.
I vissa fall, t ex då infart saknas, är det mer lämpligt med nasal administrering.

Nasalt:

Tryck bestämt på kolven tills den klickar till för att ge dosen.

Varje spraybehållare innehåller endast en dos och får därför inte testas innan administrering.

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Nyxoid (registrerad produkt)

1,8 mg, Nässpray, lösning

Får ej frysas.

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Vid behov ring Giftinformationscentralen 010 - 456 67 19.

Misstänkt akut opioidförgiftning, diagnostik och behandling

Barn 14 - 18 år och vuxna: 1,8 mg som engångsdos (ges i en näsborre)

Avsikten med behandlingen är att bryta den andningsdeprimerande effekten.

Om patienten inte svarar på en dos, kan ytterligare en dos ges efter

2 - 3 minuter, i den andra näsborren.

Om patienten svarar på första dosen, men åter får andningsdepression ska en andra dos ges omedelbart.

Vid utebliven effekt ska annan orsak till symtomen övervägas.

REFERENS/LÄNK

FASS

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

PubMed PMID Malmros Olsson E et al. Rapid systemic uptake of naloxone after intranasal administration in children. Paediatr Anaesth. 2021

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/3368779>

PubMed PMID Vanky E et al. Pharmacokinetics after a single dose of naloxone administered as a nasal spray in healthy volunteers. Acta Anaesthesiol Scand. 2017

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/2844485>

Rekommendation , (Grade 2C)

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

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Ellen Norrhäll

ePedID: 5068

Fastställare/läkare: Christiane Garnemark

Versionsnummer, major: 2

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2026-01-27

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