



Glukagon nasalt 3 mg

(Baqsimi) näspulver

ADMINISTRERING

Nasalt: Dosen ges i ENA näsborren.

Engångsbehållaren innehåller endast en dos och ska inte förberedas eller testas innan administrering.

Tryck försiktigt in kolven så långt det går. Dosen har avgetts när den gröna linjen inte längre syns.

Genomsnittlig tid till maximal plasmakoncentration efter nasal administrering är 15 - 20 min.

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Baqsimi (registrerad produkt)

3 mg, Näspulver

Förvaras vid högst 30 °C. När den inre förpackningen har öppnats måste endosbehållaren användas direkt.

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Allvarlig hypoglykemi, utanför sjukhus

Barn 4 - 18 år, oavsett kroppsvikt: 3 mg (1 dos) i ena näsborren

När patienten svarat på behandlingen ges kolhydrater oralt så att glykogendepån i levern återställs och återfall i hypoglykemi förhindras.

När dosen administrerats ta kontakt med sjukvården.

ÖVRIG INFORMATION

Kontraindicerat vid feokromocytom.

Nästappa vid förkylning påverkar inte upptaget vid nasal administrering.

Baqsimi näspulver ingår inte i läkemedelsförmånen (mars 2025).

REFERENS/LÄNK

FASS

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

PubMed PMID Grant JS, Graven LJ. Intranasal glucagon for severe hypoglycemia.

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/28157777>

Rekommendation , (Grade 2B)

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

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Åsa Andersson

ePedID: 5176

Fastställare/läkare: Christiane Garnemark

Versionsnummer, major: 1

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2025-03-12

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