



Glycerolfenylbutyrat oralt 1,1 gram/mL

(Ravicti) oral vätska

INGEN SPÄDNING

ORAL VÄTSKA
1,1 g/mL
25 mL

ADMINISTRERING

Administreras i samband med måltid.

Dosen ska dras upp i oral spruta som fås på apoteket.

En orala spruta ska användas för alla doser under en dag och därefter slängas. Flasklocksadaptern och sprutan får INTE SKÖLJAS mellan doserna då vatten förstör substansen. Om vatten kommit i kontakt med den orala vätskan får den ett grumligt utseende.

Oralt:

Administrera direkt i munnen med den orala sprutan eller blanda med lite mjuk mat i direkt anslutning till administreringen (ska användas inom 2 tim efter förvaring i rumstemperatur).

Enteralt

RIMLIG DOS UTIFRÅN KROPPSYTA

	0,1 m ²	0,25 m ²	0,5 m ²	1,5 m ²
9,4 gram/m ² /DYGN	0,85 mL/DYGN	2,14 mL/DYGN	4,27 mL/DYGN	-
8 gram/m ² /DYGN	-	-	-	10,91 mL/DYGN

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Glycerolfenylbutyrat (registrerad produkt)

1,1 g/mL, Oral vätska

Förvaras i rumstemperatur. Hållbar 14 dagar efter första öppnande.

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Ordineras i samråd med specialist i metabola sjukdomar.

Den dagliga dosen bör justeras individuellt efter patientens proteintolerans och behov av dagligt proteinintag för att främja tillväxt och utveckling.

Dosen är olika beroende på om patienten är fenylbutyrat-naiv eller tidigare stått på natriumfenylbutyrat oralt eller natriumfenylacetat/natriumbensoat intravenöst.

Den totala dygnsdosen fördelas till måltiderna och ges tillsammans med mat.

För hjälp med beräkning av kroppsyta, se länk (klickbar):

<http://icd.internetmedicin.se/dos-yta>

Rubbningar i ureaomsättningen, fenylbutyrat-naiva patienter:

Nyfödda: 9,4 gram/m²/DYGN fördelat på 3 - 6 doser
Barn, kroppsyta under 1,3 m²: 9,4 gram/m²/DYGN fördelat på 3 - 6 doser
Barn, kroppsyta från 1,3 m²: 8 gram/m²/DYGN fördelat på 3 - 6 doser

Varje enskild dos ska avrundas enligt följande:

Nyfödda och barn under 2 år: avrunda till närmaste 0,1 mL
Barn från 2 år: avrunda till närmaste 0,5 mL

Rubbningar i ureaomsättningen, patienter som byter från natriumfenylbutyrat till glycerolfenylbutyrat

Initial dos för patienter som byter från natriumfenylbutyrat till glycerolfenylbutyrat:

Tidigare behandling med Ammonaps tablett:
Dos Ravicti (gram) = (dos Ammonaps tablett * 0,86) * 1,1

Tidigare behandling med Pheburane granulat:
Dos Ravicti (gram) = (dos Pheburane granulat * 0,81) * 1,1



Glycerolfenylbutyrat oralt 1,1 gram/mL

(Ravicti) oral vätska



VANLIG INDIKATION OCH DOS

**Rubbningar i ureaomsättningen,
patienter som byter från intravenös behandling med
natriumfenylacetat/natriumbensoat till glycerolfenylbutyrat**

Dosen ska ligga i den övre delen av behandlingsintervallet och kontroll av ammoniak i plasma krävs för vägledning av vidare dosering, för mer information se produktresumé.

REFERENS/LÄNK

FASS

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

Internetadress British Inherited Metabolic Disease Group - Formularies, Metabolic Formulary (medications)

<http://www.bimdg.org.uk/site/formularies.asp>

Micromedex

PubMed PMID Ah Mew N, Lichter-Konecki U. Current Treatment Modalities for Urea Cycle Disorders. Paediatr Drugs. 2025

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/40976841>

PubMed PMID Häberle J, et al. Suggested guidelines for the diagnosis and management of urea cycle disorders: First revision. J Inherit Metab Dis. 2019

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/30982989>

Rekommendation , (Grade 2D)

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

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Åsa Andersson

ePedID: 5336

Fastställare/läkare: Christiane Garnemark

Versionsnummer, major: 1

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2026-03-24

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