



Brivaracetam oralt

(Briviact) tabletter

INSTRUKTIONEN GÄLLER FÖR

Tabletter 10, 25, 50, 75 och 100 mg (Briviact)

Brivaracetam finns även som oral lösning 10 mg/mL, se annan instruktion.

ADMINISTRERING

Tabletterna kan inte delas för att ge mindre dos. För doser som inte stämmer med tableternas styrkor eller med kombinationer av tablettstyrkor rekommenderas användning av oral lösning, se annan instruktion.

Oralt:

Vid sväljsvårigheter kan tabletterna krossas och slamas upp i vatten eller blandas med mjuk mat i direkt anslutning till administreringen.

Enteralt:

Oral lösning rekommenderas i första hand, se annan instruktion. Tabletterna kan dock krossas och slamas upp i vatten i direkt anslutning till administreringen. OBS - vid ofullständig krossning kan bitar av drageringen orsaka stopp i tunn sond.

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Brivaracetam (registrerad produkt)

Filmdragerad tablett

Förvaras i rumstemperatur. Gäller alla styrkor.

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Ska ordinerars i samråd med barnneurolog.

I Europa är brivaracetam godkänt för barn från 2 år och i USA för barn från 1 månads ålder. I Sverige förekommer viss användning till barn yngre än 2 år inom högspecialiserad vård och därför anges åldersintervallet 1 mån - 18 år i denna instruktion.

Epilepsi med fokala anfall eller fokalt till bilateralt tonisk-kloniskt anfall, tilläggsbehandling (ej förstahandsval, se Övrig information)

Barn 1 mån - 18 år:

Under 10 kg:

Initial dos: 0,75 - 1,5 mg/kg x 2

Dosen justeras utifrån effekt och eventuella biverkningar.

Vanlig underhållsdos: 1,5 mg/kg x 2, max 3 mg/kg x 2

10 - 19 kg:

Initial dos: 0,5 - 1,25 mg/kg x 2

Dosen justeras utifrån effekt och eventuella biverkningar.

Vanlig underhållsdos: 1,25 mg/kg x 2, max 2,5 mg/kg x 2

20 - 49 kg:

Initial dos: 0,5 - 1 mg/kg x 2

Dosen justeras utifrån effekt och eventuella biverkningar.

Vanlig underhållsdos: 1 mg/kg x 2, max 2 mg/kg x 2

Från 50 kg:

Initial dos: 25 - 50 mg x 2

Dosen justeras utifrån effekt och eventuella biverkningar.

Vanlig underhållsdos: 50 mg x 2, max 100 mg x 2





Brivaracetam oralt (Briviact) tabletter

ÖVRIG INFORMATION

Brivaracetam subventioneras endast som tilläggsbehandling för patienter för vilka levetiracetam inte är lämpligt, och som provat minst en tilläggsbehandling men som inte tolererat eller fått effekt av den.

REFERENS/LÄNK

BNF-C

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

FASS

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

Internetadress Briviact

<https://www.briviacthcp.com/dosing>

Micromedex

PubMed PMID Hassan MA et al. Efficacy and safety of Brivaracetam as adjunctive therapy in pediatric epilepsy: A systematic review and meta-analysis. *Neurol Sci*. 2025

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/40319125>

PubMed PMID Lagae L et al. Long-term safety and efficacy of adjunctive brivaracetam in pediatric patients with epilepsy: An open-label, follow-up trial. *Epilepsia*. 2023

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/37597326>

PubMed PMID Verrotti A et al. Potential role of brivaracetam in pediatric epilepsy. *Acta Neurol Scand*. 2021

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/32966640>

Rekommendation , (Grade 2C)

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

UpToDate

<http://www.uptodate.com>

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Ingehla Rydén

ePedID: 5357

Fastställare/läkare: Christiane Garnemark

Versionsnummer, major: 1

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2025-10-29

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