

Tox

TOREM (forts.)

Förpackningar och priser.

Tabletter 2,5 mg (vita, runda, märkta BM/B4 Ø 6 mm)
 30 st (tryckförpackning) 96:50
 100 st (tryckförpackning) 245:-
 Tabletter 5 mg (vita, runda, med skåra, märkta BM/C9 Ø 6 mm)
 30 st (tryckförpackning) 121:50
 100 st (tryckförpackning) 324:50
 Tabletter 10 mg (vita, runda med skåra, märkta BM/D7 Ø 8 mm)
 30 st (tryckförpackning) 190:50
 100 st (tryckförpackning) 549:50
 Tabletter 50 mg (vita, runda, märkta BM/G5 Ø 9 mm)
 Tillhandahålls f n ej.
 Tabletter 200 mg (vita, runda med krysskåra Ø 11 mm)
 20 st (tryckförpackning) 289:50
 100 st (tryckförpackning) 1 308:-

Toxogonin®

Merck

Ampuller 0,25 g/ml

R

Kolinesteras-reaktivator

V03A B13

Deklaration. 1 ampull innehåller: Obidoxim, chlorid. 0,25 g et conservans (metagin, propagin.) q. s., natr. hydroxid., aqua ad injecl. ad 1 ml. **Indikationer.** Specifik antidot, vid förgiftning med insekticider ur gruppen organofosfater (alkylfosfater, alkyltiofosfater, fosforsyreester, tioforsyreester).

Dosering. Innan TOXOGONIN ges skall allmänna akuta åtgärder vidgas samt en första atropindos ges!

Atropinbehandling: Snarast möjligt ges atropin 2–5 mg intravenöst, med 5–15 minuters mellanrum, tills tydlig atropinering sker (kontrollera muntröret respektive mängden bronkialsekret hos intuberade patienter). Atropin-toleransen är mycket hög vid organofosfatförgiftningar.

Engångsdosen för barn är 1–3 mg.

TOXOGONIN-behandling: Observera. TOXOGONIN-behandling kan aldrig utesluta atropin-behandling!

Vuxna: Engångsdos 1 ampull efter atropininjektionen. Maximal dygnsdosering 3 ampuller.

Barn: Engångsdos efter atropininjektionen motsvarande 4–8 mg obidoximklorid/kg kroppsvikt (0,1 ml injektionslösning innehåller 25 mg obidoximklorid).

Efter atropin-injektionen börjar den specifika antidotbehandlingen med 1 ampull TOXOGONIN, som sakta injiceras intravenöst. Denna behandling kan upprepas med 2 timmars mellanrum 1–2 gånger. Den första TOXOGONIN-injektionen skall om möjligt ej ges senare än 6 timmar efter förgiftningstillfället.

TOXOGONIN kan även injiceras intramuskulärt.

Ytterligare behandlingsanvisningar för TOXOGONIN finns på bipackse deln!

Kontraindikationer. Förgiftningar med insekticider ur gruppen karbamater. Vid dessa är TOXOGONIN verkningslös eller kan förstärka karbamat-verkningarna. Överkänslighet mot alkyl-4-hydroxybenzoater (parabener).

Varningar och försiktighet. Överdosering av TOXOGONIN skall undvikas, då man vid stora överträdelser av den rekommenderade engångs- och maximaldoseringen ej kan utesluta en motsatt hämningseffekt på acetylkolinesteraser och att en kortvarig störning av leverfunktionerna försakras. Om TOXOGONIN-behandlingen genomförs enligt instruktionerna föreligger ingen sådan ytterligare risk för den förgiftade.

Biverkningar. På försökspersoner uppträdd 10–15 minuter efter intramuscular injicering av TOXOGONIN en känsla av hetta och spänning i huvudet. En övergående köldkänsla uppträdd efter inandning i näsa-svalg och vid beröring med ansiktshuden.

Överdosering. Se speciellt avsnitt märkt ☀.

Farmakodynamik. Farmakologi: Obidoxim, det verksamma ämnet i TOXOGONIN, har förmågan att reaktivera blockerade acetylkolinesteraser, vilka hämms i sin funktion av insekticider ur gruppen organofosfater. TOXOGONIN är en kausal antidot, då den motverkar orsakerna till de genom organofosfater framkallade förgiftningssymtomen (acetylkolinesterashämning och efterföljande acetylkolinanhopning). Den vid organofosfatförgiftningar nödvändiga symptomatiska behandlingen med atropin kan ändamålsenligt kompletteras med TOXOGONIN.

Jämfört med andra oximer, framför allt t ex pralidoxim, uppträder antidoteffekten med obidoxim tydligare, snabbare och vid lägre doser.

Farmakokinetik. Hos försökspersoner kunde, efter intramuscular injektion av 1 ampull TOXOGONIN (ca 3,4 mg obidoximklorid/kg kroppsvikt), en maximal obidoximkoncentration i blodet på ca 0,017–0,019 mmol/l uppmätas efter 20–40 minuter.

Halveringstiden var 1,5–2,5 timmar. Utsöndring via urinen skedde som oförändrad substans till 52% efter 2 timmar och till 87% efter 8 timmar.

Förpackningar och priser.

Ampuller 0,25 g/ml
 5×1 ml 518:-

Tracel®

Fresenius Kabi

Koncentrat till infusionsvätska, lösning

Tillsatslösning med spårelement

Deklaration. 1 ml innehåller: Chromii chlorid. (6 H₂O) 5,33 µg, chlorid. (2 H₂O) 0,34 mg, ferri chlorid. (6 H₂O) 0,54 mg, mangano chlorid. (4 H₂O) 99,0 µg, natrii molybd. (2 H₂O) 4,85 µg, natrii se diid. 16,6 µg, xylitol. 300 mg, acid. hydrochlor. conc. q. s. ad pH 2,2 ad injecl. ad 1 ml.

Innehåll:

Per 10 ml

Cr ³⁺	0,2 µmol	10 µg
Cu ²⁺	20 µmol	1,3 mg
Fe ³⁺	20 µmol	1,1 mg
Mn ²⁺	5 µmol	0,27 mg
Zn ²⁺	100 µmol	6,5 mg
F	50 µmol	0,95 mg
I	1,0 µmol	0,13 mg
MoO ₄ ²⁻	0,2 µmol	Mo ⁶⁺ 19 µg
SeO ₃ ²⁻	0,4 µmol	Se ⁴⁺ 32 µg

Osmolalitet: ca 3 100 mosm/kg vatten.

pH: 2,2.

Indikationer. För att täcka basala eller måttligt förhöjda behov av spårelement vid intravenös nutrition.

Dosering. Skall spådas. Den rekommenderade dagliga dosen är TRACEL till vuxna patienter med basala eller måttligt förhöjda behov av spårelement (en ampull). Till barn som väger 15 kg och mer kan 0,1 ml TRACEL ges per kg kroppsvikt och dag. Till mindre barn ges PEDITRACE.

Behandlingskontroll

Om behandlingen pågår längre tid än 4 veckor, krävs att nivåerna av mangan kontrolleras.

Blandbarhet. Upp till 20 ml TRACEL kan sättas till 1000 ml VAMIN GLUKOS, VAMIN 14 g N/I ELEKTRYLTFRI, VAMIN 18 g N/I ELEKTRYLTFRI och glukoslösningar 50–500 mg/ml. TRACEL får pga risken för utvärlning ej sättas till infusionslösningar innehållande oorganiskt fosfat (t ex ADDIPHOS).

Tillsatsen av TRACEL skall utföras aseptiskt inom en timme före inledningen av behandlingen. För tillsats till blandningar i ftalatfrei plastpåse se RALIPID.

Kontraindikationer. Vid tillstånd med avstängt gallflöde.

Varningar och försiktighet. Vid tillstånd då utsöndringen av spårelement i gallan och/eller urinen är nedsatt. Hos patienter med kliniskt visat eller biokemiskt påvisad leverdysfunktion, särskilt vid tecken till cholestasis.

Farmakodynamik. TRACEL är en tillsatslösning innehållande spårelement. Innehållet av spårelement i en ampull täcker basala och måttliga förhöjda behov av Cr, Cu, Fe, Mn, Mo, Se, Zn, F och I.

Farmakokinetik. Flera av spårelementen utsöndras vid överskott till gallan.

Hållbarhet. Med tanke på kontaminationsrisken bör blandningar vändas omedelbart.

Förpackningar och priser.

Koncentrat till infusionsvätska, lösning (klar, nästan färglös vätska)
 Ampull (polypropylen) 20×10 ml 374:50

Tracrium™

Glaxo Wellcome

Infektionsvätska 10 mg/ml

Perifert muskelrelaxans

Deklaration. 1 ml infektionsvätska innehåller: Atracurii besil. 10 acid. benzensulfon. q. s. ad pH 3,2–3,7, aq. ad injecl. ad 1 ml.

Infektionsflaska 10 ml. 1 ml infektionsvätska innehåller: Atracurii besil. 10 mg, conservans (bensylalkohol) 9 mg, acid. benzensulfon. q. s. ad 3,2–3,7, aq. ad injecl. ad 1 ml.

Indikationer. För muskelrelaxation under anestesi vid olika typ av chirurgiska ingrepp. TRACRIUM är lämpligt för endotrakeal intubation, särskilt då efterföljande muskelavslappning är önskvärd.