

G02AB01	METYLERGOMETRIN Methergin® (Novartis)			Blandekort Voksne Føde/Barsel SSHF
Styrke	Videre fortynning	Administrasjon	Holdbarhet	Merknader
0,2 mg/ml Injeksjonsvæske, ampuller	<u>Fortynningsvæske⁸:</u> NaCl 9 mg/ml <u>IV injeksjon³:</u> 0,2 mg (1 ml) fortynnes med 9 ml NaCl 9 mg/ml	<u>IV injeksjon^{1,3}:</u> Langsom injeksjon	<u>Ampulle²:</u> Engangsbruk <u>Fortynnet løsning²:</u> Høyst 12 timer i RT	AMMING ^{4,5,7} : Lav risiko ved korttidsbruk (enkeltdose i kolostrumperiode). Ved lengre tids eksponering og/eller når den modne melken kommer: Ammeopphold under behandling, og i 12 timer etter siste dose (dvs pumpe, kaste melken til og med 12 timer etter siste dose)
Konsentrasjon: 0,2 mg/ml	<u>Konsentrasjon fortynnet løsning:</u> 20 mikrogram/ml (0,02 mg/ml)			VANLIGE BIVIRKNINGER ³ : Hypertensjon, hodepine, hudutslett, underlivssmerter (pga kontraksjon av uterus)
Tilleggsopplysninger¹: Ampulle: Oppbevares i kjøleskap (2-8° C) beskyttet mot lys. Må ikke fryses. Kan oppbevares i maksimalt 2 uker ved romtemperatur (høyst 25° C).				
Dosering og effekt: IM injeksjon^{1a,3}: 0,2 mg (1 ml) eller langsom IV injeksjon^{1a,3}: 0,2 mg (1 ml) i 9 ml NaCl 9 mg/ml. Skal ikke gis ved preeklampsi/hypertensjon eller koronarsykdom hos mor ³ . Dosen kan gjentas hver 2. time til maksimalt 5 doser i løpet av 24 timer (totaldose 1 mg) ^{1,3} . Effekt¹: Etter ca 30-60 sekunder etter IV administrasjon, 2-5 minutter etter IM administrasjon, varighet effekt 4-6 timer. Forkortelse: NaCl = Natriumklorid. IV = Intravenøs. RT = romtemperatur (15-25°C).				
Referanseliste: a. Dansk preparatomtale (SPC), Methergin (methylergometrin) (sist revidert 21.11.2022; sitert 23.01.2023). Tilgjengelig fra: Methergin® - informasjon til sundhedsfaglige - Medicin.dk; b. SPC Methergin 0,2 mg/ml injeksjonsvæske, Lægemiddelstyrelsen, Danish Medicines Agency, produktresymé (publisert 05.12.2022; sitert 09.02.2023). Tilgjengelig fra https://produktresumé.dk - Statens legemiddelverk, Norsk legemiddelstandard, kap. 6, Oppbevaring og merking, veiledende maksimale brukstider for sterile legemidler etter anbrudd - Legemiddelverket - Prosedyre I.4.13.1.2-15, Postpartum blødning. Føde/Barsel SSHF (PPB), Fellesprosedyrer Obstetikk/Fødsel SSHF, EK-web (versjon 24.01 av 15.11.2022; sitert 23.01.2023), avsnitt «Behandling av atoni (60 – 80 %)», punkt om metylergometrin (Methergin®). Tilgjengelig fra: https://ek-sshf.sikt.sykehuspartner.no/docs/pub/dok21791.pdf - Database Janusinfo, beslutningsstøtte "Janusmed amning", monografi metylergometrin (oppdatert 08.11.2022, sitert 23.01.2023). Tilgjengelig fra: Amning i Janusmed - Database RELIS 2015; LUPP svensk database 2015, spm.nr. 184: År metylergometrin kompatibelt med amning? (sitert 23.01.2023). Tilgjengelig fra: År metylergometrin kompatibelt med amning? (relis.no) - Felleskatalog, Methergin (sitert 23.01.2023): Legemidler på godkjenningsskrift A-Z - Felleskatalogen - Lactmed database, methylergonovine (synonym for methylergometrine), (sist oppdatert 31.10.2018, sitert 23.01.2023). Tilgjengelig fra: Methylergonovine - Drugs and Lactation Database (LactMed®) - NCBI Bookshelf (nih.gov) - Micromedex database, methylergotamine, iv compatibility (søk 09.02.23): Drug Result Page - Quick Answers - Medication Safety - IV Compatibility (single) (micromedexsolutions.com)				
Utarbeidet av farmasøyt L.Vesterhus, Sykehusapoteket Kristiansand			Dato: 09.02.2023 (versjon 2.0) side 1 av 1	