

FOMEPISOOL

Kasutamine	<p>Kahtlus metanooli või etüleenglükooli mürgistusele, lisaks vähemalt 1 alljärgnevatest:</p> <p>A. Usaldusväärne info metanooli või etüleenglükooli tarvitamisest juhtudel, mil ei ole võimalik määrata veres antud ainete kontsentratsiooni;</p> <p>B. Metaboolne atsidoos ja tõusnud osmolaarne lõhe;</p> <p>C. Seerumis metanooli või etüleenglükooli tase üle 20 mg/dL;</p> <p>D. Disulfiraam-reaktsioon.</p> <p>Fomepisooli kasutamine on kindlalt eelistatud järgnevates patsientide gruppides ohutuse ja vähemate kõrvaltoimete tõttu:</p> <p>väikestel lastel (vanuses < 12 a), patsientidel, kes tarvitavad disulfiraami, patsientidel, kes põevad pankreatiiti, muudest põhjustest tingitud teadvushäirega patsientidel, haiglates, kus puudub kiire etanooli hindamise võimalus (ravi monitoorimiseks).</p>
Farmakokineetika	<p>Hemodialüüsiaegne fomepisooli plasma kliirens on 230 mL/min. Ravim on dialüüsitav.</p>
Rasedus ja imetamine	<p>On kasutatud rasedatel ilma kõrvaltoimeteta emale ja lootele.</p>
Annustamine	<p>esimese ja järgnevate dooside vaheline intervall on 12h, mille jooksul on võimalik saada diagnoosi laboratoorne kinnitus.</p> <p>Esialgne doos 15mg/kg (max 1g), lahustatakse vähemalt 100mL 0,9% NaCl või 5% glükoosi lahuses ning infundeeritakse aeglaselt vähemalt 30 minuti jooksul. Fomepisool võib toatemperatuuril muutuda hägusaks ning seetõttu tuleks enne kasutamist kontrollida selle läbipaistvust. Kui ravim on hägune tuleks seda soojendada sooja vee all või rullida ampulli käes.</p> <p>Säilitusannus on 10 mg/kg iga 12 tunni järel ja nii maksimaalselt 4 annust. Edasi tuleb jätkata vajadusel 15 mg/kg iga 12 tunni järel seni, kuni metanooli või etüleenglükooli kontsentratsioon vereplasmas on alla 20 mg/dL.</p> <p>Hemodialüüsi ajaks tuleks fomepisooli manustamissagedust tõsta 6 korraks ööpäevas, ehk iga 4 tunni järel.</p>
Vastunäidustused	<p>Teadaolev allergia ravimile või teistele pürasoolidele.</p>
Kõrvaltoimed	<p>Peamised kõrvaltoimed on peavalu, iiveldus ja peapööritus.</p> <p>Harvem esineb oksendamist, tahhükardiat, hüpotensiooni, joovet, löövet, palavikku ja eosinofiiliat.</p> <p>Veeni ärritus ja fleboskleroos pärast lahjendamata ravimi manustamist.</p> <p>Korduvate fomepisooli annuste järgselt on esinenud lühiaegset annusest mittesõltuvat transaminaaside tõusu.</p>