

Gäller för: Kvinnosjukvård

Innehållsansvar: Ida Tollmar, (idato3), Överläkare

Granskad av: Martin Österbrand, (maros2), Överläkare

Godkänd av: Jenny Antonsson, (jenal12), Verksamhetschef

Giltig från: 2025-09-18

Giltig till: 2027-09-16

Läkemedel – generell ordination av Beyfortus (nirsevimab) för prevention av sjukdom orsakad av respiratoriskt syncytialvirus (RSV) för nyfödda barn

Förändringar sedan föregående version
Ny rutin.

Bakgrund och syfte

Efter behovsbedömning av legitimerad personal med behörighet att administrera läkemedel får läkemedel administreras i enlighet med SOSFS 2000:1. Socialstyrelsens föreskrifter och allmänna råd om läkemedelshantering i hälso- och sjukvården och i samråd med NT-rådets rekommendation inför säsongen höst/vinter 2025/2026. Rutinen föreskriver:

- Att Beyfortus bör användas för prevention av RSV-infektion till riskgrupp 1, 2 och 3. Det vill säga spädbarn som är under 3 månader gamla under RSV-säsong samt till barn under 12 månaders ålder med tillstånd som ökar risken för allvarlig RSV-infektion.
- Att Beyfortus ges till barn i riskgrupp 3 födda **från och med 10 september 2025**. Immuniseringen sker på förlossning/BB-verksamhet.
- Att Beyfortus bör ges till barn upp till 24 månaders ålder som fortfarande har hög risk för allvarlig RSV-sjukdom under sin andra RSV-säsong, i (Synagis).

Förutsättningar

- Föräldrar har fått information om syftet med Beyfortus och de har givit sitt medgivande.
- Barnet bedöms välmående för hemgång.
- Läkemedlet ska vara tillgängligt.
- Tidsramar för administrering av Beyfortus fastställs av Folkhälsomyndigheten.
- Ordination enligt generella direktiv ska ske med stor restriktivitet och omprövas årligen.
- Administrerad dos ska dokumenteras i aktuellt journalsystem.

Utförande

Inför hemgång ges och delas ut enligt nedanstående ordination (SOSFS 2000:1)

Läkemedel	Dosering och administrationsätt	Maxdos per dygn	Indikation	Kontraindikation och anmärkning
Nirsevimab (Beyfortus) 50 mg i förfylld spruta Nirsevimab (Beyfortus) 100 mg i förfylld spruta	<ul style="list-style-type: none">• <5 kg: 50 mg intramuskulärt• ≥5 kg: 100 mg intramuskulärt	Engångsdos	Profylaktisk behandling med monoklonala antikroppar för prevention av sjukdom orsakad av RSV för alla barn under 3 månaders ålder under vintersäsong.	<ul style="list-style-type: none">• Ska ej ges utanför tidsperiod bestämt av Folkhälsomyndigheten• Vårdnadshavare samtycker ej till behandling.

Information om handlingen

Handlingstyp: Rutin

Gäller för: Kvinnosjukvård

Innehållsansvar: Ida Tollmar, (idato3), Överläkare

Granskad av: Martin Österbrand, (maros2), Överläkare

Godkänd av: Jenny Antonsson, (jenal12), Verksamhetschef

Dokument-ID: NU10091-413172894-148

Version: 2.0

Giltig från: 2025-09-18

Giltig till: 2027-09-16