

Gäller för: Flera enheter - se eftersättsblad

Innehållsansvar: Per Persson, (perpe8), Överläkare

Godkänd av: Peter Dahm, (petda5), Verksamhetschef

Giltig från: 2026-05-19

Giltig till: 2028-05-19

# Läkemedel – Amiodaron (Cordarone)

## Revideringar i denna version

260519 Tillägg av hållbarhetsinformation och förtydligande textredigeringar

## Syfte

Att säkerställa rätt hantering och administration av Amiodaron inom intensivvården.

## Läkemedelsbeskrivning

### ATC – kod: C01BD01

Amiodaron, koncentrat till injektions-/infusionsvätska, lösning 50 mg/ml

## Arbetsbeskrivning

### Indikationer

Allvarliga symtomgivande supraventrikulära eller ventrikulära arytmier.

### Kontraindikationer

Grav hypotension, sinusbradykardi, AV-block, rubbad sköldkörtelfunktion, överkänslighet mot jod.

### Interaktioner

Amiodaron ökar serumkoncentrationen av Digoxin och Digitoxin med 50 % samt potentierar effekten av peroral antikoagulantia av Warfarintyp.

## Dosering och beredning

Bör ges i central ven på grund av hög tromboflebitrisk. Om perifer tillförsel är oundviklig skall en lägre koncentration av lösningen användas enligt nedan.

CVK	PVK
Sprutpump. Välj Amiodaron 6 mg/ml i Läkemedelsprotokollet i pumpen.	Volympump. Välj Amiodaron 1.2 mg/ml i Läkemedelsprotokollet i pumpen.
Bolusdos: 6 ml Amiodaron 50 mg/ml + 44 ml Glukos 50 mg/ml = 6 mg/ml. Ges på 30 minuter.	Bolusdos: 6 ml Amiodaron 50 mg/ml + 244 ml Glukos 50 mg/ml = 1,2 mg/ml. Ges på 30 minuter.
Fortsatt infusion: 6 ml Amiodaron 50 mg/ml + 44 ml Glukos 50 mg/ml = 6 mg/ml som ges med 900-1200 mg/24 timmar. Beräkna 15 mg/kg.	Fortsatt infusion: 6 ml Amiodaron 50 mg/ml + 244 ml Glukos 50 mg/ml = 1,2 mg/ml som ges med 900-1200 mg/24 timmar. Beräkna 15 mg/kg.

Det finns färdiga spädningsetiketter.

## Biverkningar

Risk för hypotension framför allt vid snabb tillförsel, bradykardi.

## Blandbarhet

Glukos 50 mg/ml, EJ blandbart med Natriumklorid på grund av utfällning.

## Adminstrering och kompatibilitet

Kan administreras tillsammans med inotropi som blandas med glukos 50 mg/ml. Spola infarten med Glukos 50 mg/ml före och efter infusionen. Vid perifer tillförsel krävs fortlöpande inspektion av kärlet och insticksställe. Kontinuerligt arytmiovervak och blodtrycksmonitorering. Tromboflebitrisk vid upprepad perifer administrering.

## Förvaring och hållbarhet

Förvaras vid högst 25 °C, i ytterkartongen, ljuskänsligt.

Efter beredning kan det förvaras 12 timmar i rumstemperatur, 24 timmar i kyl.

Infusionen kan pågå i 24 timmar räknat från tidpunkten för iordningställande.

## Kunskapsöversikt

FASS.se

Eped

## Granskare/arbetsgrupp

Clara Sekander, Läkemedelsansvarig Sjuksköterska, CIVA AnOpIva Område 5,  
Sahlgrenska Universitetssjukhuset

Nur Alwan, Apotekare, CIVA AnOpIva Område 5, Sahlgrenska  
Universitetssjukhuset

Lotta Börjesson, Instruktor CIVA, AnOpIva Område 5, Sahlgrenska  
Universitetssjukhuset

# Information om handlingen

**Handlingstyp:** Rutin

**Gäller för:** Verksamhet Anestesi-Operation-Intensivvård Sahlgrenska, Postoperativ vård Sahlgrenska, Operation 1 och 8 Sahlgrenska, Neurointensivvårdsavdelning, Central intensivvårdsavdelning, Avdelning 95B postoperativ vård, Avdelning 95A postoperativ vård, Avdelning 22 postoperativ intensivvård, Anestesi 5 Sahlgrenska, Anestesi 1 och 8 Sahlgrenska

**Innehållsansvar:** Per Persson, (perpe8), Överläkare

**Godkänd av:** Peter Dahm, (petda5), Verksamhetschef

**Dokument-ID:** SU9805-1593997-798

**Version:** 13.0

**Giltig från:** 2026-05-19

**Giltig till:** 2028-05-19