

Levetiracetam

Keppra®

Afleveringsvorm

Injectieflacon met 500mg levetiracetam in een volume van 5mL (100mg/ml).
Heldere en kleurloze, steriele oplossing

Bereiden

Keppra concentraat moet verdund worden in tenminste 100mL van een verenigbaar verdunningsmiddel.

Toedienen

Het verdunde geneesmiddel dient over een 15 minuten durend intraveneus infuus toegediend te worden.

Infuusvloeistoffen

NaCl 0,9%
Ringer/lactaat
glucose 5%

Contra-indicaties

Overgevoeligheid voor levetiracetam of andere pyrrolidonderivaten of één van de hulpstoffen.

Houdbaarheid

Doorverdund product is fysisch en chemisch stabiel op kamertemperatuur voor minstens 24 uur

Bijwerkingen

- bijwerkingen na intraveneuze toediening zijn gelijkaardig met de per os toediening van Keppra.
- Somnolentie, asthenie, vermoeidheid en duizeligheid zijn de meeste gerapporteerde bijwerkingen.
- Bij monotherapie ondervond 49.8% minstens één nevenwerking veroorzaakt door het geneesmiddel

Bijzonderheden

- Er wordt aangeraden om de dosis geleidelijk af te bouwen bij stopzetten van de therapie.
- Bij patiënten met nierfunctiestoornissen kan een dosisaanpassing noodzakelijk zijn.
- Per injectieflacon bevat het geneesmiddel 0.313mmol (of 7.196mg) Na. Voor patiënten op een Na-arm dieet moet hier rekening mee gehouden worden.
- Levetiracetam gaat over in de moedermelk, daarom wordt het geven van borstvoeding afgeraden tijdens gebruik.

Bron

Monografie UCB 2007