

RIBAVIRINE

Orale toediening tijdens het eten.

Hepatitis C:

oraal:

Rebetol[®], in combinatie met interferon alfa 2b: volwassenen tot 65 kg 400 mg 's morgens en 400 mg 's avonds; volwassenen 65-85 kg 400 mg 's morgens en 600 mg 's avonds; volwassenen 86-105 kg 600 mg 's morgens en 600 mg 's avonds; volwassenen zwaarder dan 105 kg 600 mg 's morgens en 800 mg 's avonds;

dosering verlagen tot 600 mg per dag in 2 doses bij Hb-gehalte lager dan 6.2 mmol/l (10 g/dl), bij afname Hb-gehalte van 1.24 mmol/l (2 g/dl) of meer in 4 weken (bij stabiele hartziekte in de anamnese) of bij 'indirect bilirubine' hoger dan 5 mg/dl;

de combinatietherapie bij volwassenen en kinderen dient te worden gestaakt bij Hb-gehalte lager dan 8.5 g/dl, aantal witte bloedcellen kleiner dan $1 \times 10^9/l$, aantal neutrofielen kleiner dan $0.5 \times 10^9/l$ of bij 'indirect bilirubine' hoger dan 4 mg/dl bij volwassenen en hoger dan 5 mg/dl bij kinderen (gedurende langer dan 4 weken), zie verder productinformatie;

Rebetol[®], in combinatie met peginterferon alfa 2b: volwassenen tot 65 kg 400 mg 's morgens en 400 mg 's avonds; volwassenen 65-85 kg 400 mg 's morgens en 600 mg 's avonds; volwassenen 86-105 kg 600 mg 's morgens en 600 mg 's avonds; volwassenen zwaarder dan 105 kg 600 mg 's morgens en 800 mg 's avonds;

de aanwijzingen voor het verlagen van de dosering of het staken van de behandeling zijn hetzelfde als bij Rebetol[®] in combinatie met interferon alfa 2b;

Copegus[®] in combinatie met interferon alfa 2a: volwassenen tot 75 kg 400 mg 's morgens en 600 mg 's avonds, volwassenen 75 kg en zwaarder 600 mg 's morgens en 600 mg 's avonds;

Copegus[®], in combinatie met peginterferon alfa 2a: bij HCV genotype 1/4/5/6 volwassenen tot 75 kg 400 mg 's morgens en 600 mg 's avonds, volwassenen 75 kg en zwaarder 600 mg 's morgens en 600 mg 's avonds; bij HCV genotype 2/3 volwassenen 400 mg 's morgens en 400 mg 's avonds;

bij co-infectie met HIV volwassenen 800 mg per dag in 2 doses; dosering verlagen tot 200 mg 's morgens en 400 mg 's avonds bij Hb-gehalte lager dan 6.2 mmol/l (10 g/dl), bij afname Hb-gehalte van 1.24 mmol/l (2 g/dl) of meer in 4 weken bij patiënten met stabiele hartziekte in de anamnese; de behandeling dient te worden gestaakt bij Hb-gehalte lager dan 8.5 g/dl, of bij een Hb-gehalte lager dan 12 g/dl ondanks 4 weken dosisverlaging bij stabiele hartziekte in de anamnese.

Acute levensbedreigende virale infecties:

intraveneus als infusie: volwassenen op grond van beperkte gegevens oplaaddosis 30 mg/kg lich.gewicht (tot 2 g), gevolgd door 16 mg/kg lich.gewicht (tot 1 g), elke 6 uur

gedurende 4 dagen, gevolgd door 8 mg/kg lich.gewicht (tot 500 mg) elke 8 uur gedurende 6 dagen.

RSV-infectie:

per inhalatie: neonaten en zuigelingen vernevelst. 20 mg/ml vernevelen gedurende 18-20 uur per dag, gedurende ten minste 3 en max. 7 dagen, te beginnen binnen 3 dagen na infectie.