REGIONAL MEDICINSK RIKTLINJE – LÄKEMEDEL

D-vitaminbrist



Fastställd maj 2023 av Läkemedelskommittén i Västra Götalandsregionen. Giltig t.o.m. maj 2025.

Huvudbudskap

- Behandling bör endast ges vid konstaterad D-vitaminbrist och/eller vid läkemedelsbehandling mot osteoporos med t.ex. bisfosfonater
- Dehandling med D-vitamin utan påvisad brist har låg evidens vad det gäller att förebygga siukdomar
- Serumnivåer av 25-OH-D, kalcium, parathormon och alkaliskt fosfatas mäts för diagnos och ställningstagande till behandling
- 25-OH-D <25 nmol/L definieras som brist och är en behandlingsindikation
- 25-OH-D 25-50 nmol/L benämns insufficiens. Behandlingsindikation finns vid muskuloskeletala symtom samt vid lågt S-kalcium eller förhöjda nivåer av parathormon eller alkaliskt fosfatas. Årstidsvariationer bör beaktas
- Det föreligger sannolikt en stor överbehandling med kalcium + D-vitamin hos postmenopausala kvinnor som varken har brist eller står på benspecifika läkemedel
- Vid konstaterad D-vitaminbrist, överväg utredning av eventuella bakomliggande orsaker

Bakgrund

Förekomst av D-vitamininsufficiens (25-OH-D <50nmol/L) i populationsstudier med äldre kvinnor och män i Sverige har visats vara låg. Däremot finns ett antal patientkategorier och grupper i samhället som löper ökad risk att utveckla D-vitaminbrist och där underbehandling sannolikt är vanlig, se Riskgrupper. Socialstyrelsen skriver 2021 i Nationella riktlinjer om rörelseorganens sjukdomar att det sannolikt föreligger en stor överbehandling med kalcium + D-vitamin hos postmenopausala kvinnor som varken har brist eller står på benspecifika läkemedel. I dessa riktlinjer anges att behandling med kalcium och D-vitamin endast bör ske vid:

- dokumenterad brist
- läkemedelsbehandling mot osteoporos
- ytterligare 1-2 år efter avslutad bisfosfonatbehandling.

Behandling med kalcium och D-vitamin kan leda till biverkningar och de långsiktiga hälsoeffekterna är ofullständigt utredda.

Nyttan med D-vitaminbehandling

Effekter på skelettet

D-vitamin har en känd funktion i benmetabolismen och brist har historiskt sett främst associerats med rakit och osteomalaci. Patienter med osteomalaci. har ofta symtom såsom symmetrisk muskuloskeletal värk samt muskelsvaghet, vilket leder till gångsvårigheter. Nyttan av D-vitaminbehandling hos patienter med diagnostiserad brist är väl belagd för att motverka bristsymtom och utvecklandet av osteomalaci. Kalcium och D-vitamin rekommenderas även som dagligt tillägg till aktiv behandling med osteoporosläkemedel.

Effekter på tillstånd utanför rörelseapparaten

Behandling med D-vitamin som monoterapi utan påvisad brist har låg evidens vad det gäller att förebygga sjukdomar såsom cancer, hjärt-kärlsjukdom, psykisk sjukdom, autoimmuna sjukdomar och infektioner.

Risker med behandling

Behandling med D-vitamin, med eller utan kalcium, kan vara olämpligt vid hyperkalcemi. Försiktighet bör iakttas vid njursten i anamnesen. Det kan finnas långsiktiga hälsorisker med kalcium och D-vitamin, framför allt i höga doser. Ökad morbiditet och mortalitet har setts i prospektiva studier vid höga 25-OH-D-nivåer. Kalcium kan ge gastrointestinala biverkningar, såsom obstipation och njursten. Tänk på att D-vitamin i höga doser kan finnas i hälsokostpreparat.

Definitioner

Serumnivå av D-vitamin – 25-OH-D

Brist: <25 nmol/L

Behandlingsindikation föreligger.

Insufficiens: 25-50 nmol/L

Behandlingsindikation finns vid muskuloskeletala symtom samt vid lågt S-kalcium eller förhöjda nivåer av parathormon eller alkaliskt

Sufficiens: >50 nmol/L

Utrednina

Utredning för D-vitaminbrist (ICD-10: E55.9) bör i första hand göras på patienter i riskgrupper eller vid symtom/laboratoriefynd förenliga med D-vitaminbrist.

Riskgrupper

- Personer som bor på särskilt boende, sällan vistas utomhus eller undviker solexponering
- Höftfrakturpatienter
- Patienter med malabsorption (t.ex. vid obehandlad celiaki, inflammatorisk tarmsjukdom eller efter gastric bypass)
- Patienter med njur- eller leversvikt
- Individer som har mörk hudfärg eller använder heltäckande kläder
- Patienter som står på antiepileptika, kortison, antifungorala medel samt HIV-läkemedel
- Patienter som följer strikt vegansk kost

Symtom/laboratoriefynd:

- Symmetrisk proximal muskuloskeletal värk
- Muskelsvaghet, t.ex. svårigheter att resa sig utan stöd från stol eller gångsvårigheter
- Förekomst av hypokalcemi i kombination med förhöjt PTH

Laborativ utredning

Vid misstanke om D-vitaminbrist mäts följande i serum/plasma:

- 25-OH-D
- Kalcium
- Kreatinin
- Parathormon (PTH)
- Alkaliskt fosfatas (ALP)

Alternativt mäts först 25-OH-D, kalcium och kreatinin och vid låga D-vitaminnivåer (<50 nmol/L) kompletteras utredningen med övriga prover.

Vid bedömning av resultat bör årstid och utlandsvistelse på sydligare breddgrader, som båda påverkar serumnivåerna, beaktas. Ett lågt värde i augusti-september är en starkare indikator på brist än motsvarande resultat uppmätt i mars-april. Vid D-vitamininsufficiens föreligger behandlingsindikation vid låga nivåer av joniserat eller totalt serumkalcium eller förhöjda nivåer av PTH eller ALP, och förstärks om patienten tillhör riskgrupp enligt ovan eller har symtom av symmetrisk proximal muskelvärk eller muskelsvaghet.

Observera att analys av enbart PTH och kalcium inte räcker för att diagnostisera D-vitaminbrist, då tillstånd såsom t.ex. njurinsufficiens ökar PTH-nivåerna.

Vid D-vitaminbrist föreligger som regel mycket låg bentäthet som förbättras vid substitution. Indikation för bentäthetsmätning finns sällan vid D-vitaminbrist men är aktuell för patienter med osteoporosfrakturer.

Överväg utredning av eventuella bakomliggande orsaker till D-vitaminbrist, såsom t.ex. celiaki.

Behandling

Vid dokumenterad brist

Vid brist (<25 nmol/L) rekommenderas behandling enligt formeln: målnivå (nmol/L) – uppmätt nivå (nmol/L) = behandlingsdos (i ug), se tabellen nedan.

Vid symtomgivande brist bör dock högre doser ges: kolecalciferol 50-100 μ g (2000-4000 E) dagligen i 3-6 månader, därefter 20-40 μ g (800-1600 E) dagligen.

Hos vissa patienter med malabsorption och nedsatt upptag av peroralt kolekalciferol, kan oljebaserade preparat ha ett bättre upptag.

Vid behandlingsindicerad insufficiens

Behandlingen vid insufficiens (25-50 nmol/L) initieras vanligen med 200-800 E dagligen, men dosen styrs av ursprungsnivån 25-OH-D, se tabellen nedan.

D-vitaminbehandling (kolekalciferol) Uppmätt Målnivå Behand-Behandi serum nivå i lingsdos lingsdos serum Ε μq 1600 40 50 10 15 35 1400 50 20 30 50 1200 25 25 1000 50 800 50 30 20 35 15 50 600 40 10 400 50 50 45 5 200

Vid samtidig frakturförebyggande behandling med t.ex. bisfosfonat

Normalt rekommenderas 500-1000 mg kalcium och 800 E kolekalciferol vid pågående osteoporosbehandling med benspecifika läkemedel, t.ex. bisfosfonat. Patienter med sådan kombinationsbehandling där D-vitaminbrist misstänks, t.ex. höftfrakturpatienter eller institutionsboende, bör utredas, så att adekvata doser kolekalciferol kan ges. För mer information, se RMR Osteoporos.

Vid peroral kortisonbehandling

Peroral kortisonbehandling påverkar metaboliseringen av D-vitamin i levern negativt, vilket ofta resulterar i försämrat D-vitaminstatus. För information om osteoporosbehandling vid peroralt kortison, se <u>RMR Osteoporos</u>.

Rekommenderade läkemedel

Kolekalciferol + kalciumkarbonat

Egenvård

Livsstilsråd om ökat kostintag av fisk, t.ex. lax, sill och makrill, samt berikade livsmedel bör ges. Även margarin och matfettsblandningar berikas med D-vitamin och utgör viktiga källor för vitaminet, som också förekommer i ägg och kött i begränsad mängd. Råd om begränsad solljusexponering bör också ges. 15 minuters solexponering på armar och ben under sommaren ger mer än tillräcklig daglig dos D-vitamin. Under vinterhalvåret är den ultravioletta strålningen från solen låg i Sverige och räcker i regel inte till någon D-vitaminaktivering i huden.

D-vitaminbehandling till barn

För information kring D-vitaminbrist hos barn, se Barnläkarföreningens hemsida: https://endodiab.barnlakarforeningen.se/ Klicka in på "Vårdprogram" och vidare till "Riktlinjer vid D-vitaminbrist".

Livsmedelsverket rekommenderar profylaktisk behandling till barn 0-2 år: 5 droppar D-vitamin (400 E) dagligen. Profylaktiskt till barn upp till 5 år vid särskilda behov: 5 droppar dagligen.

Även hos äldre barn kan det finnas behov av profylaktisk behandling. Detta gäller barn som inte får D-vitaminberikade livsmedel, barn med mörk hudfärg och barn som under sommaren inte vistas tillräckligt utomhus eller har kläder som täcker ansikte, armar och ben.

Uppföljning

Evidens för en fördel av 25-OH-D >75 nmol/L saknas. Tillräckliga nivåer uppnås hos i princip alla vid 25-OH-D över 50 nmol/L. 800 E kolekalciferol resulterar vanligen i ca 20 nmol/L ökning av 25-OH-D i serum. Effekten av behandlingen bör följas upp laborativt med ett S-kalcium efter ca 2-3 veckor och 25-OH-D efter 3-4 månader (5 halveringstider i plasma). Syftet är att se om målnivån uppnåtts eller om dosjustering är nödvändig, då stora variationer i behandlingssvar ses. Normalt krävs större doser initialt under ca 3 månader för att korrigera en brist.

Underhållsdosen kan ofta vara betydligt lägre. Om den bakomliggande orsaken till bristen kvarstår och stabila nivåer 25-OH-D ses (vid 2 eller fler mätningar) kan underhållsdos ges och ytterligare laborativa kontroller utebli eller göras mer sällan, t.ex. årligen vid receptförnyelse.

Vårdnivå

Utredning och behandling bör utföras i primärvården. Vid uttalad D-vitaminbrist och misstanke om rakit och/eller osteomalaci bör remiss skickas till endokrinolog/internmedicin.

FÖR TERAPIGRUPP ENDOKRINOLOGI

Oskar Ragnarsson, ordförande

Referenser

Socialstyrelsen. Nationella riktlinjer för rörelseorganens sjukdomar 2021.

