

## Koagulationsfaktor VIIa intravenös inj 1 mg/mL rekombinant, aktiverat, nyfödda

Ordineras i samråd med barnkoagulationsmottagning/koagulationsjour.

Denna instruktion lämpar sig för nyfödda.

**Instruktionen gäller för:** NovoSeven 1 mg pulver och vätska, slutkoncentration 1 mg/mL.  
Fler styrkor finns men är mindre lämpade till nyfödda, se annan instruktion.

<b>En-stegsspädning:</b>	Novoseven		Medföljande vätska		INJ LÖ
	1 mg	+		=	<b>1 mg/mL</b>
	1 st		1 mL		1 mL

**Beredningsinstruktion:** Ska iordningställas med medföljande vätska.  
Följ instruktionen i bipacksedel.

Rotera flaskan försiktigt vid upplösning av pulvret. Skaka inte, eftersom det kan leda till skumbildning.  
Efter beredning ska lösningen vara klar och färglös. Använd den inte om den är grumlig.

**Arbetsmiljö** Biologiskt läkemedel, hantera enligt lokal instruktion, -

### Administreringsätt

Intravenös injektion: vanligen 1 - 5 min.

Vid administrering ska produktnamn samt batchnummer eller motsvarande dokumenteras i journalen

### Vanlig indikation och dos

#### Hemofili A eller B med antikroppar, akut behandling

Ges så tidigt som möjligt när en blödningsperiod inträffar.

Vanlig dos: 90 - 100 mikrog/kg = 0,09 - 0,1 mg/kg

Upprepade doser krävs oftast. Kontakta koagulationsjour.

Handläggare/apotekare: Anna Hardmeier 2017-10-02 14:10:53  
Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2017-10-02 14:10:57  
Källa: www.eped.se  
Kontakt: barnlakemedel@sll.se

Läkemedelsnummer: 2100  
ID/spårnummer: 3720  
Giltig fr o m: 2017-10-02 14:10:57  
Utskriftsdatum: 2017-10-02

Kontrollera alltid att utskriften kopia är giltig. Ny version kan ha skapats sedan utskriften gjordes.



## Koagulationsfaktor VIIa intravenös inj 1 mg/mL rekombinant, aktiverat, nyfödda

### Kongenital faktor VII-brist, behandling och profylax vid invasiva ingrepp

Vanlig dos: 15 - 30 mikrog/kg = 0,015 - 0,03 mg/kg

Upprepade doser krävs oftast. Kontakta koagulationsjour.

### Glanzmanns trombasteni med antikroppar, behandling och profylax vid invasiva ingrepp

Vanlig dos: 80 - 120 mikrog/kg = 0,08 - 0,12 mg/kg

Upprepade doser krävs oftast. Kontakta koagulationsjour.

### Massiv blödning (off-label)

OBS! Kontakta alltid koagulationsjour.

Vanlig dos: 100 mikrog/kg = 0,1 mg/kg

Rimlig dos för barn	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
0,03 mg/kg	0,03 mL	0,15 mL		
0,1 mg/kg	0,1 mL	0,5 mL		

### Hållbarhet preparat:

Novoseven (registrerad produkt)

● 1 mg, Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning

Hållbar: Förvara pulver och spädningsvätska vid högst 25°C i originalförpackning. Ljuskänsligt. Får ej frysas. Efter iordningställande: bör användas omgående, men kan förvaras 6 tim rumstemperatur, 24 tim kylskåp. Detta gäller även styrkorna 2, 5 och 8 mg.

### Övrig information

Novoseven innehåller rekombinant koagulationsfaktor VIIa benämnd eptacog alfa (aktiverad).

### Referens/Länk

FASS

<http://www.fass.se/LIF/startpage?userType=0>

Internetadress Svenska sällskapet för trombos och hemostas (SSTH)

<http://www.ssth.se/>

Internetadress WHO - Internationell benämning av biologiska och bioteknologiska substanser

<http://www.who.int/medicines/services/inn/BioRevforweb.pdf>

Rekommendation ,(Grade 1B)

[http://www.essentialevidenceplus.com/product/ebm\\_loe.cfm?show=grade](http://www.essentialevidenceplus.com/product/ebm_loe.cfm?show=grade)

Handläggare/apotekare: Anna Hardmeier 2017-10-02 14:10:53

Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2017-10-02 14:10:57

Källa: www.eped.se

Kontakt: barnlakemedel@sl.se

Läkemedelsnummer: 2100

ID/spårnummer: 3720

Giltig fr o m: 2017-10-02 14:10:57

Utskriftsdatum: 2017-10-02

Kontrollera alltid att utskriften kopia är giltig. Ny version kan ha skapats sedan utskriften gjordes.



# Koagulationsfaktor VIIa intravenös inj 1 mg/mL rekombinant, aktiverat, nyfödda

---

## Substansspecifika uppgifter

Eptacog alfa, B02BD08

<http://www.fass.se/LIF/substance?substanceid=IDE4POHKUBQQ4VERT1&UserTypeID=0>

Handläggare/apotekare: Anna Hardmeier 2017-10-02 14:10:53  
Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2017-10-02 14:10:57  
Källa: www.eped.se  
Kontakt: barnlakemedel@sll.se

Läkemedelsnummer: 2100  
ID/spårnummer: 3720  
Giltig fr o m: 2017-10-02 14:10:57  
Utskriftsdatum: 2017-10-02

Kontrollera alltid att utskriften kopia är giltig. Ny version kan ha skapats sedan utskriften gjordes.

