

# Rasburikas intravenös inf

## (Fasturtec)

---

<b>En-stegsspädning:</b>	Fasturtec		Medföljande vätska		INF
	1,5 mg	+		=	<b>1,5 mg/mL</b>
	1 st		1 mL		1 mL

Beredningsinstruktion: Pulvret löses upp med medföljande spädningsvätska (rotera försiktigt, skaka ej) till koncentrationen 1,5 mg/mL. Lösningen ska vara klar och färglös.  
OBS! Ordinerad dos utifrån kroppsvikt ska spädas vidare med natriumkloridlösning 9 mg/mL (0,9%) till en sammanlagd volym på 50 mL. Se exempel nedan:

---

### Individuell spädning

Exempelvolym av Fasturtec 1,5 mg/mL som ger önskad dos vid spädning

Kroppsvikt	Volym vid dos 0,15 mg/kg	Volym vid dos 0,2 mg/kg
1 kg	0,1 mL till 50 mL	0,13 mL till 50 mL
10 kg	1 mL till 50 mL	1,33 mL till 50 mL
25 kg	2,5 mL till 50 mL	3,33 mL till 50 mL
50 kg	5 mL till 50 mL	6,67 mL till 50 mL

---

### Administreringsätt

Intravenös infusion: 30 min

---

### Vanlig indikation och dos

**Profylax och akut behandling av höga urinsyranivåer (hyperurikemi) vid initiering av kemoterapibehandling.**

Barn 0 - 17 år: 0,15 - 0,20 mg/kg x 1. Behandlingstid: max 7 dagar

Var god se även riktlinjer för behandling i aktuellt leukemiprotokoll (NOPHO-ALL 2008).

---

### Hållbarhet preparat:

Handläggare/apotekare: Ranaa El-Edelbi 2015-11-04 09:17:10  
Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2015-11-04 11:05:01  
Källa: www.eped.se  
Kontakt: barnlakemedel@karolinska.se

Läkemedelsnummer: 3346  
Versionsnummer: 1.0  
Giltig fr o m: 2015-11-04 11:05:01  
Utskriftsdatum: 2015-11-05

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



## Rasburikas intravenös inf (Fasturtec)

Fasturtec (Registrerad Produkt)

1,5 mg, Pulver & vätska till inj/inf

Hållbar: Förvaras i kylskåp (2°C-8°C). Får ej frysas. Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt.

1,5 mg/mL, Infusionsvätska, lösning

Hållbar: 24 timmar mellan +2°C och 8°C

---

### Övrig information

Kompatibilitet: Administrera helst inte rasburikas i samma infart som kemoterapeutiska medel. Om detta ej är möjligt bör kanalen sköljas med fysiologisk natriumkloridlösning mellan infusion av kemoterapeutiska medel och rasburikas.

Kontraindikation: G6PD brist eller andra metabola sjukdomar som kan ge hemolytisk anemi.

Patienten bör monitoreras för hypersensitivitet.

---

### Referens/Länk

FASS Fasturtec, Hämtat: 2015-08-11

<http://www.fass.se/LIF/product?userType=0&nplid=20010223000019>

Lokal instruktion, Astrid Lindgrens Barnsjukhus NOPHO ALL-2008 protokoll. Sid. 131. Version: 3 a, Hämtat: 2015-08-11

Rekommendation , (Grade 2C), Hämtat: 2015-08-26

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

---

### Substansspecifika uppgifter

rasburikas, V03AF07

Handläggare/apotekare: Ranaa El-Edelbi 2015-11-04 09:17:10

Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2015-11-04 11:05:01

Källa: www.eped.se

Kontakt: barnlakemedel@karolinska.se

Läkemedelsnummer: 3346

Versionsnummer: 1.0

Giltig fr o m: 2015-11-04 11:05:01

Utskriftsdatum: 2015-11-05

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

