

Rasburikas intravenös inf

(Fasturtec), stamlösning för vidare spädning

Ska spädas vidare	Fasturtec		Medföljande vätska		SKA SPÄDAS VIDARE
	7,5 mg	+		=	1,5 mg/mL
	1 st		5 mL		1 mL

Beredningsinstruktion: Steg 1: Lös upp pulvret med medföljande spädningsvätska och rotera ampullen försiktigt. Skaka ej. Slutkoncentrationen blir 1,5 mg/mL. Lösningen ska vara klar och färglös.

Individuell spädning

Beredningsinstruktion: Steg 2: Ordinerad dos utifrån kroppsvikt ska spädas vidare med NaCl 9 mg/mL till en sammanlagd volym på 50 mL. Se exempel nedan:

Exempelvolym av Rasburikas färdigblandad infusionslösning 1,5 mg/mL

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).

Handläggare/apotekare: Anna Hardmeier 2017-01-19 13:56:31

Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2017-01-18 10:20:39

Källa: www.eped.se

Kontakt: barnlakemedel@karolinska.se

Läkemedelsnummer: 3346

ID/spårnummer: 1864

Giltig fr o m: 2017-01-18 10:20:39

Utskriftsdatum: 2017-01-19

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



Rasburikas intravenös inf (Fasturtec), stamlösning för vidare spädning

Hållbarhet preparat:

Fasturtec (registrerad produkt)

- 7,5 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, Stamlösning

Hållbar: Får ej sparas pga förväxlingsrisk.

Hållbarhet preparat:

Rasburikas färdigblandad infusionslösning

- Färdigblandad infusionslösning är hållbar 24 timmar i kylskåp.

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

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

Rekommendation ,(Grade 2C)

http://www.essentialvidenceplus.com/product/ebm_loe.cfm?show=grade

Lokal länk

Lokal instruktion, begränsad åtkomst

http://eped.sll.sjonet.org/eped_extra/lokalreferens.html#3346

Substansspecifika uppgifter

rasburikas, V03AF07

Handläggare/apotekare: Anna Hardmeier 2017-01-19 13:56:31

Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2017-01-18 10:20:39

Källa: www.eped.se

Kontakt: barnlakemedel@karolinska.se

Läkemedelsnummer: 3346

ID/spårnummer: 1864

Giltig fr o m: 2017-01-18 10:20:39

Utskriftsdatum: 2017-01-19

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

