



Koagulationsfaktor IX intravenös inj

rekombinant, hel ampull

Ordineras i samråd med barnkoagulationsmottagning/koagulationsjour.

INSTRUKTIONEN GÄLLER FÖR

BeneFIX 500, 1000, 2000 och 3000 E
Idelvion 250, 500, 1000 och 2000 E
OBS! Produkterna är ej utbytbara.

Ordination bör ske i antal enheter (E) och avrundas till hela ampuller för att minimera kassation.

Beredningsinstruktion:

Ska iordningställas med medföljande vätska. Följ instruktionen i bipacksedeln.

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

ADMINISTRERING

Intravenös injektion: Administrera med en hastighet som är behaglig för patienten, läkemedlet kan vara kärlretande. Vanligen 2 - 5 min.

Risk för överkänslighetsreaktioner, se Övrig information.

Biologiskt läkemedel. Enligt författning HSLF-FS 2017:37 ange batchnummer i journalhandling.

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Koagulationsfaktor IX (rekombinant) (registrerad produkt)

Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning

BeneFIX: Förvaras vid högst 30 °C. Får ej frysas. Efter iordningställande: bör användas omedelbart men är hållbar 3 tim i rumstemperatur.

Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning

Idelvion: Förvaras vid högst 25 °C. Får ej frysas. Efter iordningsställande: bör användas omedelbart men är hållbar 8 tim i rumstemperatur.

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Bör ordineras i antal enheter (E) och avrundas till hela ampuller.

Blödning hos patient med Hemofili B, akut behandling

Ges så tidigt som möjligt utan att blödning är verifierad.
OBS! Kontakta alltid koagulationsjour.

Vid mindre blödningar ges samma dos som patienten tar hemma i förebyggande syfte, för koagulationsfaktor IX vanligen 40 - 60 E/kg.

Vid allvarliga blödningar och vid t ex trauma mot huvudet eller buk krävs minst dubbla dosen koagulationsfaktor IX.

Behandlingslängd och dosintervall varierar beroende på blödningens allvarlighetsgrad, de invasiva ingreppen och individuell farmakokinetik.

Profylaxbehandling till patienter med moderat - svår Hemofili B

30 - 60 E/kg, ges 2 - 3 gånger per vecka.

ÖVRIG INFORMATION

Överkänslighetsreaktioner är möjliga och anafylaktiska reaktioner har inträffat efter administrering av koagulationsfaktor IX.

Till barn rekommenderas i första hand rekombinanta koagulationsfaktorer. Det finns även plasmaderiverade koagulationsfaktorer, se annan instruktion. Det vetenskapliga underlaget är otillräckligt för att avgöra om det finns skillnad i effekt mellan rekombinanta och plasmaderiverade koagulationsfaktorer. Generell klinisk praxis är att patienten behandlas med samma produkt. Byte mellan olika rekombinanta koagulationsfaktorer bör undvikas. Annat kan gälla om inhibitorer mot koagulationsfaktor IX utvecklas.

Benefix innehåller rekombinant koagulationsfaktor IX kallad nonacog alfa. Idelvion innehåller albutrepenonakog alfa (den grekiska bokstaven anger skillnad i glykosylering). Ingen skillnad i klinisk effekt mellan dessa produkter har kunnat påvisas.





Koagulationsfaktor IX intravenös inj rekombinant, hel ampull

REFERENS/LÄNK

FASS

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

Internetadress Internetmedicin - Hemofili (blödarsjuka typ A och B)

<http://www.internetmedicin.se/page.aspx?id=5956>

Internetadress Medicininstruktioner

<https://www.medicininstruktioner.se/>

Internetadress Svenska sällskapet för trombos och hemostas (SSTH), Hemostas vid allvarlig blödning

<https://www.ssth.se/wp-content/uploads/2020/04/Hemostas-vid-allvarlig-bl%C3%B6dning-2020-V%C3%A5rdprogram.pdf>

Rekommendation , (Grade 2B)

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

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Tamara Alani

ePedID: 4484

Fastställare/läkare: Charlotte Höglund

Versionsnummer, major: 2

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2023-01-31

KONTROLLERA ATT UTSKRIVEN KOPIA ÄR GILTIG. NY VERSION KAN HA SKAPATS SEDAN UTSKRIFT