

Koagulationsfaktor IX intravenös inj rekombinant

Ordineras i samråd med barnkoagulationsmottagning/koagulationsjour.

Instruktionen gäller för: BeneFIX 500, 1000, 2000 och 3000 E
RIXUBIS 250, 500, 1000, 2000 och 3000 E
OBS! Produkterna är ej utbytbara.

Ordination bör ske i antal enheter (E) och 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. Använd den inte om den är grumlig.

Arbetsmiljö Biologiskt läkemedel, hantera enligt lokal instruktion, -

Administreringsätt

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

Risk för överkänslighetsreaktioner, se Övrigt.

Vid administrering ska produktnamn samt batchnummer eller motsvarande dokumenteras i journalen.

Vanlig indikation och dos

Ordineras i antal enheter (E). Avrunda om möjligt till hela ampuller.

Handläggare/apotekare: Anna Hardmeier 2017-06-22 14:01:50
Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2017-09-05 09:00:24
Källa: www.eped.se
Kontakt: barnlakemedel@sll.se

Läkemedelsnummer: 4484
ID/spårnummer: 3635
Giltig fr o m: 2017-09-05 09:00:24
Utskriftsdatum: 2017-09-07

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



Koagulationsfaktor IX intravenös inj rekombinant

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 Hemofili B moderat - svår

40 - 60 E/kg med ett intervall på 3 - 4 dagar.

Hållbarhet preparat:

Koagulationsfaktor IX (rekombinant) (registrerad produkt)

- 1 Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning

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

Övrig information

Överkänslighetsreaktioner är möjliga och anafylaktiska reaktioner har inträffat efter administrering av BeneFIX och RIXUBIS.

Till barn rekommenderas i första hand rekombinanta 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. Det finns plasmaderiverade koagulationsfaktorer, se annan instruktion.

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

Referens/Länk

FASS

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

Handläggare/apotekare: Anna Hardmeier 2017-06-22 14:01:50
Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2017-09-05 09:00:24
Källa: www.eped.se
Kontakt: barnlakemedel@sll.se

Läkemedelsnummer: 4484
ID/spårnummer: 3635
Giltig fr o m: 2017-09-05 09:00:24
Utskriftsdatum: 2017-09-07

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



Koagulationsfaktor IX intravenös inj rekombinant

Internetadress Internetmedicin - Hemofili (blödarsjuka typ A och B)

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

Internetadress Svenska sällskapet för trombos och hemostas (SSTH)

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

Internetadress TLV beslut - Rixubis inom läkemedelsförmånen

https://www.tlv.se/Upload/Beslut_2016/bes160318_rixubis.pdf

Rekommendation , (Grade 2B)

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

Substansspecifika uppgifter

Coagulation factor IX, B02BD04

<http://www.fass.se/LIF/substance?substanceid=IDE4POI5UC73LVERT1&UserTypelD=0>

Handläggare/apotekare: Anna Hardmeier 2017-06-22 14:01:50

Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2017-09-05 09:00:24

Källa: www.eped.se

Kontakt: barnlakemedel@sll.se

Läkemedelsnummer: 4484

ID/spårnummer: 3635

Giltig fr o m: 2017-09-05 09:00:24

Utskriftsdatum: 2017-09-07

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

