



## Koagulationsfaktor IX intravenös inj

plasmaderivat, hel ampull

**Ordineras i samråd med barnkoagulationsmottagning/koagulationsjour.**

### INSTRUKTIONEN GÄLLER FÖR

Immunine 600 och 1200 E  
Mononine 1000 E (100 E/mL)  
NanoFIX 500 och 1000 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.

### ADMINISTRERINGSSÄTT

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.

### RIMLIG DOS

	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
50 E/kg	-	-	500 E	-

### 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.

Generell klinisk praxis är att patienten behandlas med samma produkt. Byte mellan olika koagulationsfaktor IX-preparat bör ej ske.

Denna instruktion gäller för koagulationsfaktor IX-preparat framställda ur humanplasma. Till barn rekommenderas i första hand rekombinanta koagulationsfaktorer, se annan instruktion. Det vetenskapliga underlaget är otillräckligt för att avgöra om det finns skillnad i effekt mellan rekombinanta och plasmaderiverade koagulationsfaktorer.





## Koagulationsfaktor IX intravenös inj

plasmaderivat, hel ampull

### HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

#### Koagulationsfaktor IX (plasmaderivat) (registrerad produkt)

1 Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning

HÅLLBAR: Bör förvaras i kylskåp i originalförpackning, får ej frysas. Ljuskänsligt. För Mononine och Immunine anges även förvaring 1 respektive 3 mån i rumstemperatur. Nanofix kan förvaras mellan +2 och 25°C under angiven hållbarhetstid.

1 Injektionsvätska, lösning

HÅLLBAR: Efter iordningställande: bör användas omedelbart men är hållbar 3 tim (Immunine), 24 tim (Mononine) eller 72 tim (Nanofix) i rumstemperatur.

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

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

Rekommendation , (Grade 2B)

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

SBU (Statens beredning för medicinsk utvärdering) Behandling av blödarsjuka

[http://www.sbu.se/contentassets/05a70b4af55c46ffa17f165e4ccc950/blodarsjuka\\_sv\\_smf.pdf](http://www.sbu.se/contentassets/05a70b4af55c46ffa17f165e4ccc950/blodarsjuka_sv_smf.pdf)

### EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Anna Hardmeier 2019-05-09

ePedID: 4485

Fastställare/läkare: Charlotte Höglund 2019-05-22

Versionsnummer, major: 2

Lokal kontakt: [www.eped.se/kontakt](http://www.eped.se/kontakt)

Giltig fr o m: 2019-05-22

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