

Koagulationsfaktor IX intravenös inj plasmaderivat

Ordineras i samråd med barnkoagulationsmottagning/koagulationsjour.

Instruktionen gäller för: Immunine 600 E och 1200 E
Mononine 500 E och 1000 E (100 E/mL)
NanoFIX 500 E och 1000 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.

Låt injektionsvätskan anta rumstemperatur inför iordningställande.
Roter 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, -

Administreringssätt

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 15:59:48
Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2017-09-05 09:03:05
Källa: www.eped.se
Kontakt: barnlakemedel@sll.se

Läkemedelsnummer: 4485
ID/spårnummer: 3636
Giltig fr o m: 2017-09-05 09:03:05
Utskriftsdatum: 2017-09-07

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



Koagulationsfaktor IX intravenös inj plasmaderivat

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 (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 Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning

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

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

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 SBU- Behandling av blödarsjuka

http://www.sbu.se/contentassets/05a70b4af95c46ffa17f165e4ccc950/blodarsjuka_sv_smf.pdf

Internetadress Svenska sällskapet för trombos och hemostas (SSTH)

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

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?substanceld=IDE4POISUC73LVERT1&UserTypelD=0>

Handläggare/apotekare: Anna Hardmeier 2017-06-22 15:59:48

Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2017-09-05 09:03:05

Källa: www.eped.se

Kontakt: barnlakemedel@sll.se

Läkemedelsnummer: 4485

ID/spårnummer: 3636

Giltig fr o m: 2017-09-05 09:03:05

Utskriftsdatum: 2017-09-07

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

