

Koagulationsfaktor VIII intravenös inj plasmaderivat

Ordineras i samråd med barnkoagulationsmottagning/koagulationsjour.

Instruktionen gäller för: Immunate 1000 E
Octanate 250 E, 500 E (50 E/mL)
Octanate 1000 E (100 E/mL)
Octanate LV 500 E (100 E/mL)
Octanate LV 1000 E (200 E/mL)
OBS! Produkterna är ej utbytbara.

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.

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

Arbetsmiljö Biologiskt läkemedel, hantera enligt lokal instruktion, -

Administreringssätt

Intravenös injektion: vanligen 1 - 3 min.

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 2017-06-27 11:57:30
Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2017-09-05 08:54:43
Källa: www.eped.se
Kontakt: barnlakemedel@sll.se

Läkemedelsnummer: 4486
ID/spårnummer: 3633
Giltig fr o m: 2017-09-05 08:54:43
Utskriftsdatum: 2017-09-07

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



Koagulationsfaktor VIII intravenös inj plasmaderivat

Blödning hos patient med Hemofili A, 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 VIII vanligen 20 - 40 E/kg.

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

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

Profylaxbehandling till patienter med Hemofili A moderat - svår

20 - 40 E/kg 3 - 4 gånger/vecka.

I några fall, speciellt hos yngre patienter, kan kortare dosintervall eller högre doser krävas.

Rimlig dos för barn	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
50 E/kg		250 E	500 E	2500 E

Hållbarhet preparat:

Koagulationsfaktor VIII (plasmaderivat) (registrerad produkt)

- 1 Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning

Hållbar: Förvaras i kylskåp, får ej frysas. Förvaras i originalförpackning. Ljuskänsligt. Originalförpackning kan förvaras 1 - 12 mån i rumstemp (skiljer sig mellan tillverkarna, se fass). När läkemedlet tagits ut från kylskåpet får det inte sättas tillbaka igen. Rekommendation: Förpackning kan förvaras 1 - 12 mån i rumstemp (skiljer sig mellan tillverkarna, se fass). När läkemedlet tagits ut från kylskåpet får det inte sättas tillbaka igen.

Koagulationsfaktor VIII (rekombinant) (registrerad produkt)

- 1 Injektionsvätska, lösning

Hållbar: Efter iordningställande: bör användas omedelbart men kan förvaras 3 tim i rumstemperatur.

Hållbarhet preparat:

Koagulationsfaktor VIII (plasmaderivat)

Handläggare/apotekare: Anna Hardmeier 2017-06-27 11:57:30
Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2017-09-05 08:54:43
Källa: www.eped.se
Kontakt: barnlakemedel@sll.se

Läkemedelsnummer: 4486
ID/spårnummer: 3633
Giltig fr o m: 2017-09-05 08:54:43
Utskriftsdatum: 2017-09-07

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



Koagulationsfaktor VIII intravenös inj plasmaderivat

- Förpackning kan förvaras 1 - 12 mån i rumstemp (skiljer sig mellan tillverkarna, se fass). När läkemedlet tagits ut från kylskåpet får det inte sättas tillbaka igen.

Övrig information

Generell klinisk praxis är att patienten behandlas med samma produkt. Byte mellan olika koagulationsfaktor VIII-preparat bör undvikas.

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.

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/05a70b4af55c46ffa17f165e4ccc950/blodarsjuka_sv_smf.pdf

Internetadress WHO - Internationell benämning av biologiska och bioteknologiska substanser

<http://www.who.int/medicines/services/inn/BioRevforweb.pdf>

Rekommendation ,(Grade 2B)

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

Substansspecifika uppgifter

Coagulation factor VIII, B02BD02

<http://www.fass.se/LIF/substance?substanceid=IDE4POIGUC7NMVERT1&UserTypeID=0>

Handläggare/apotekare: Anna Hardmeier 2017-06-27 11:57:30

Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2017-09-05 08:54:43

Källa: www.eped.se

Kontakt: barnlakemedel@sll.se

Läkemedelsnummer: 4486

ID/spårnummer: 3633

Giltig fr o m: 2017-09-05 08:54:43

Utskriftsdatum: 2017-09-07

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

