



# Koagulationsfaktor VIII intravenös inj plasmaderivat

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

## INSTRUKTIONEN GÄLLER FÖR

Immunate 1000 E  
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.

## 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.**

### 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 t ex 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

|         | 1 kg | 5 kg  | 10 kg | 50 kg  |
|---------|------|-------|-------|--------|
| 50 E/kg | -    | 250 E | 500 E | 2500 E |



## Koagulationsfaktor VIII intravenös inj plasmaderivat

### 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.

Denna instruktion gäller för preparat som innehåller koagulationsfaktor VIII och INTE von Willebrantfaktor.

### HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

#### 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.

### 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 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](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 2018-07-02

ePedID: 4486

Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2018-08-15

Versionsnummer, major: 1

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

Giltig fr o m: 2018-08-15

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