

Aktiverat protrombinkomplex intravenös inj (Feiba)

Ordineras i samråd med barnkoagulationsmottagning/koagulationsjour.

Instruktionen gäller för: Feiba 500 E (25 E/mL)
Feiba 1000 E (50 E/mL)

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

Beredningsinstruktion: Ska iordningställas med medföljande vätska.
Följ instruktionen i bipacksedeln.

Skaka inte flaskan vid upplösning av pulvret, eftersom det kan leda till skumbildning.

Efter beredning ska lösningen vara klar och färglös. Använd den inte om den är grumlig.

Arbetsmiljö Ursprung från blodprodukt, hantera enligt lokal instruktion, -

Administreringsätt Intravenös injektion: ges långsamt, vanligen 3 - 5 min. Max 2 E/kg/min.

Vanlig indikation och dos

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

Hemofili A- och B-patienter med inhibitorer - Akut behandling samt inför kirurgiskt ingrepp

OBS! Kontakta alltid koagulationsjour.
Vid blödning: Ge så tidigt som möjligt.

Vanlig dos: 50 - 70 (- 100) E/kg.

Individuell dos baserat på blödningstyp och individuellt svar.

Profylaxbehandling till patienter med Hemofili A och B med inhibitorer

Vanlig dos: 50 - 70 (- 100) E/kg.

Handläggare/apotekare: Anna Hardmeier 2017-06-29 12:21:03
Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2017-12-05 11:53:13
Källa: www.eped.se
Kontakt: barnlakemedel@sll.se

Läkemedelsnummer: 4491
ID/spårnummer: 4011
Giltig fr o m: 2017-12-05 11:53:13
Utskriftsdatum: 2017-12-05

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



Aktiverat protrombinkomplex intravenös inj (Feiba)

Rimlig dos för barn	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
50 E/kg			500 E	2500 E
100 E/kg		500 E	1000 E	5000 E

Hållbarhet preparat:

Feiba (registrerad produkt)

- 1 E, Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning

Hållbar: Förvaras vid högst 25°C. Får ej frysas. Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt. Efter iordningställande: bör användas omedelbart men är hållbar 3 tim rumstemperatur.

Övrig information

Feiba innehåller:

- Faktor II, IX och X (icke-aktiverad form)
- Faktor VII (aktiverad form)
- Faktor VIII koagulationsantigen
- Faktor VIII "inhibitor bypassing activity"

Referens/Länk

FASS

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

Internetadress Svenska sällskapet för trombos och hemostas (SSTH)

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

Rekommendation ,(Grade 2C)

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

Substansspecifika uppgifter

Factor VIII inhibitor bypassing activity 10, B02BD03

<http://www.fass.se/LIF/substance?substanceid=IDE4POI1UC3XJVERT1&UserTypeID=0>

Handläggare/apotekare: Anna Hardmeier 2017-06-29 12:21:03

Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2017-12-05 11:53:13

Källa: www.eped.se

Kontakt: barnlakemedel@sll.se

Läkemedelsnummer: 4491

ID/spårnummer: 4011

Giltig fr o m: 2017-12-05 11:53:13

Utskriftsdatum: 2017-12-05

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

