

Koagulationsfaktor VIII + von Willebrandfaktor intravenös inj (Haemate)

Ordineras i samråd med barnkoagulationsmottagning/koagulationsjour.

Instruktionen gäller för: Haemate 500 E FVIII + 1200 E VWF
Haemate 1000 E FVIII + 2400 E VWF

OBS! Haemate ej utbytbar med Wilate, förhållandena skiljer sig, se Övrigt.

Ordineras i antal enheter (E) koagulationsfaktor VIII eller antal ampuller (st).

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.

Arbetsmiljö Ursprung från blodprodukt, hantera enligt lokal instruktion, -

Administreringsätt

Intravenös injektion: Ges långsamt med en hastighet som är bekväm för patienten.
Vanligen 3 - 5 min.

Vid administrering ska produktnamn samt batchnummer eller motsvarande dokumenteras i journalen.

Vanlig indikation och dos

OBS! Ordineras i antal enheter (E) koagulationsfaktor VIII. Avrunda om möjligt till hela ampuller.

Handläggare/apotekare: Anna Hardmeier 2017-07-04 16:02:53
Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2017-12-13 14:13:35
Källa: www.eped.se
Kontakt: barnlakemedel@sl.se

Läkemedelsnummer: 4494
ID/spårnummer: 4072
Giltig fr o m: 2017-12-13 14:13:35
Utskriftsdatum: 2017-12-13

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



Koagulationsfaktor VIII + von Willebrandfaktor intravenös inj (Haemate)

Von Willebrands sjukdom typ 3 (ev typ 2)- 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, vanligen 20 - 40 E/kg (av koagulationsfaktor VIII).

Vid allvarliga blödningar 40 - 60 E/kg (av koagulationsfaktor VIII).

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

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, vanligen 20 - 40 E/kg (av koagulationsfaktor VIII).

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 - Svår von Willebrands sjukdom och Hemofili A

Vanlig dos: 20 - 40 E/kg (av koagulationsfaktor VIII).

Rimlig dos för barn	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
20 E/kg				1000 E
30 E/kg				1500 E
50 E/kg			500 E	2500 E

Hållbarhet preparat:

Haemate (registrerad produkt)

- 1 Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning

Hållbar: Förvaras vid högst 25°C. Får ej frysas. Förvara i ytterkartongen. Efter iordningställande: Hållbar 12 tim rumstemperatur, 24 tim kylskåp.

Övrig information

Överdoserings kan medföra tromboser på artär- och vensidan.

Handläggare/apotekare: Anna Hardmeier 2017-07-04 16:02:53

Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2017-12-13 14:13:35

Källa: www.eped.se

Kontakt: barnlakemedel@sl.se

Läkemedelsnummer: 4494

ID/spårnummer: 4072

Giltig fr o m: 2017-12-13 14:13:35

Utskriftsdatum: 2017-12-13

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



Koagulationsfaktor VIII + von Willebrandfaktor intravenös inj (Haemate)

Blödningsriskkort anger patientens von Willebrandsfaktor-nivå och sjukdomstyp. Patienter med von Willebrands sjukdom rekommenderas att ha en sådant kort.

Haemate är INTE utbytbar med Wilate pga att förhållandet mellan koagulationsfaktor VIII och von Willebrandfaktor är 1:2,4 för Haemate och 1:1 för Wilate.

Patienter med känd Hemofili A har ibland rekombinat koagulationsfaktor VIII med sig (ex Advate, Refacto). Dessa innehåller inte von Willebrandsfaktor.

Referens/Länk

FASS

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

Internetadress Internetmedicin - von Willebrands sjukdom

<http://www.internetmedicin.se/page.aspx?id=6209>

Internetadress Svenska sällskapet för trombos och hemostas (SSTH)

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

Substansspecifika uppgifter

von Willebrandfaktor and koagulationsfaktor VIII, B02BD06

Handläggare/apotekare: Anna Hardmeier 2017-07-04 16:02:53

Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2017-12-13 14:13:35

Källa: www.eped.se

Kontakt: barnlakemedel@sl.se

Läkemedelsnummer: 4494

ID/spårnummer: 4072

Giltig fr o m: 2017-12-13 14:13:35

Utskriftsdatum: 2017-12-13

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

