



Koagulationsfaktor VIII + von Willebrandfaktor (Haemate)

Ordineras i samråd med barnkoagulationsmottagning/koagulationsjour.

INSTRUKTIONEN GÄLLER FÖR

Haemate 500 E FVIII + 1200 E VWF (50 E/mL+ 120 E/mL)
Haemate 1000 E FVIII + 2400 E VWF (67 E/mL+ 160 E/mL)

OBS! Haemate ej utbytbar med Wilate, 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 rutin, -

ADMINISTRERINGSSÄTT

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.

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).



Koagulationsfaktor VIII + von Willebrandfaktor (Haemate)

ÖVRIG INFORMATION

Överdoserering kan medföra tromboser på artär- och vensidan.

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.

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

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.

RIMLIG DOS FÖR 1 NULL

	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

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 Medicininstruktioner, Haemate

<https://www.medicininstruktioner.se/>

Internetadress Svenska sällskapet för trombos och hemostas (SSTH)

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

Rekommendation , (Grade 2A)

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

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Anna Hardmeier 2018-04-18

ePedID: 4494

Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2018-04-18

Versionsnummer, major: 1

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2018-04-18

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