



Defibrotid intravenös inf 4 mg/mL

(Defitelio)

EN-STEGSSPÄDNING

Defitelio		NaCl 9 mg/mL alt Glukos 50	INF
80 mg/mL	+	mg/mL	= 4 mg/mL
5 mL		95 mL	100 mL

Beredningsinstruktion:

Kontrollera att inga partiklar förekommer i lösningen.

ADMINISTRERINGSSÄTT

Intravenös infusion: 2 timmar

Administreras med ett infusionsset med 0,2 mikrometer in-line filter.

Biologiskt läkemedel. Enligt författning HSLF-FS 2017:37 ange batchnummer i journalhandling.

RIMLIG DOS för Defibrotid intravenös inf 4 mg/mL

	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
6,25 mg/kg	-	7,81 mL	15,62 mL	78,12 mL

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Defitelio (registrerad produkt)

80 mg/mL, Koncentrat till infusionsvätska, lösning

HÅLLBAR: Får ej sparas, används direkt

4 mg/mL, Infusionsvätska, lösning

HÅLLBAR: 24 tim i kylskåp, 12 tim i rumstemperatur.

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Allvarlig hepatisk veno-okklusiv sjukdom (VOD) vid hematopoetisk stamcellstransplantation

Barn 1 mån - 18 år: 6,25 mg/kg x 4

Behandlingstid: Minst 21 dagar och tills symtom och tecken på allvarlig VOD har gått tillbaka.

ÖVRIG INFORMATION

Uppehåll i behandlingen rekommenderas vid kirurgiska ingrepp eller invasiva procedurer med signifikant risk för större blödning.

Försiktighet vid samtidig användning av läkemedel som ökar blödningsrisken, behandling med trombolytika (t.ex. t-PA), antitrombotiska läkemedel, och läkemedel som påverkar trombocyttaggregationen (ex. NSAID).

REFERENS/LÄNK

FASS

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

Rekommendation , (Grade 2C)

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

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Anna Hardmeier 2019-07-08

ePedID: 4928

Fastställare/läkare: Synnöve Lindemalm 2019-08-22

Versionsnummer, major: 1

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2019-08-22

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