



Emicizumab subkutan inj 150 mg/mL

(Hemlibra)

Ordineras i samråd med barnkoagulationsmottagning/koagulationsjour.

Ökad risk för trombotisk mikroangiopati, framför allt i samband med behandling med Feiba, se Övrig information.

INSTRUKTIONEN GÄLLER FÖR

Injektionsflaskor 60, 105 och 150 mg, samtliga med koncentrationen 150 mg/mL

ADMINISTRERINGSSÄTT

Subkutan injektion: administreras i magen, överarmens utsida eller lårens utsidor.
Max 2 mL/injektion.

Administrering i överarmens utsida ska utföras av hälso- och sjukvårdspersonal.

Injektionsstället bör varieras för att minska risken för lokala reaktioner vid injektionsstället. Ska inte administreras i områden där huden är röd, har blåmärken, är öm eller hård eller i områden där det finns födelsemärken eller ärr.

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

RIMLIG DOS för Emicizumab subkutan inj 150 mg/mL

	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
1,5 mg/kg	-	-	0,1 mL	0,5 mL
3 mg/kg	-	-	0,2 mL	1 mL

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Hemlibra (registrerad produkt)

150 mg/mL, Injektionsvätska, lösning

HÅLLBAR: Förvaras i kylskåp i originalförpackningen. Får ej frysas. Ljuskänsligt.

För hållbarhet, se Övrig info.

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Blödning hos patient med Hemofili A och antikroppar - profylax

Barn:
Initialt 3 mg/kg 1 gång/VECKA i 4 veckor
Därefter 1,5 mg/kg 1 gång/VECKA

Behandling med koagulationsfaktor VIII kan fortsätta under de första 7 dagarna med emicizumab.

Om en patient missar sin dos ska patienten ta den missade dosen så snart som möjligt, fram till dagen före nästa schemalagda dos. Patienten ska därefter administrera nästa dos på den vanliga schemalagda doseringsdagen. Patienten ska inte ta två doser under samma dag för att kompensera för en missad dos.

ÖVRIG INFORMATION

Patienter med förebyggande behandling emicizumab har ökad risk för trombotisk mikroangiopati, framför allt i samband med behandling med Feiba. Blödningsepisoder hos dessa patienter ska i första hand behandlas med NovoSeven, se annan instruktion.

I produktresumén anges alternativ högre dosering som ges mindre frekvent, men denna dosering förekommer inte i kliniken i dagsläget.

Oöppnad injektionsflaska: hållbar i upp till 7 dagar i rumstemperatur efter att flaskan tagits ut ur kylskåp. Flaskan kan därefter sättas tillbaka i kylskåp. Flaskor som förvarats i rumstemperatur mer än 7 dagar sammanlagt ska kasseras.

Bruten förpackning: läkemedlet bör användas omedelbart, men senast inom 12 timmar i rumstemperatur (24 tim kylskåp).

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>

PubMed PMID Batsuli G et al. Immune tolerance induction in paediatric patients with haemophilia A and inhibitors receiving emicizumab prophylaxis.

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/31373431>



Emicizumab subkutan inj 150 mg/mL (Hemlibra)



LOKAL LÄNK

Lokal instruktion, begränsad åtkomst

http://eped.sll.sjunet.org/eped_extra/lokalreferens.html#4972

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Anna Hardmeier 2020-06-23

ePedID: 4972

Fastställare/läkare: Charlotte Höglund 2020-06-23

Versionsnummer, major: 1

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2020-06-23

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