



Emicizumab subkutan inj 30 mg/mL

(Hemlibra)

Ökad risk för trombotisk mikroangiopati, framför allt vid samtidig behandling med faktor VIII inhibitor bypassing activity (Feiba), se Övrig information.

INSTRUKTIONEN GÄLLER FÖR

Injektionsflaskor 12 mg (0,4 mL) och 30 mg (1 mL), samtliga med koncentrationen 30 mg/mL.

Instruktionen lämpar sig för barn under ca 20 kg.

INGEN SPÄDNING

SUBKUTAN INJ
30 mg/mL
flera volymer finns

ADMINISTRERING

Subkutan injektion: Administreras subkutant i buk, överarmens utsida eller lårens utsidor. Injektionsstället bör varieras för att minska risken för lokala reaktioner vid injektionsstället. Max 2 mL/injektion.

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

RIMLIG DOS för Emicizumab subkutan inj 30 mg/mL

	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
3 mg/kg	-	-	1 mL	-
30 mg	-	1 mL	1 mL	-

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Hemlibra (registrerad produkt)

30 mg/mL, Injektionsvätska, subkutan

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

Öppnad förpackning kan tillfälligt förvaras vid högst 30 °C i max 7 dagar, och kan ställas tillbaka i kylskåp.

Bruten förpackning bör användas omedelbart, dock hållbart 12 tim i rumstemperatur alt. 24 tim i kylskåp.

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Ordineras endast av barnkoagulationsmottagning/koagulationsjour. Olika behandlingstraditioner förekommer, följ lokal rutin i första hand.

Injektion av emicizumab kan upplevas som smärtsamt. Följ lokal rutin för premedicinering.

Hemofili A, blödningsförebyggande behandling

BEHANDLINGSSTART

Patientens ålder och klinisk status styr om behandlingen ska initieras med en laddningsdos eller ej. Valet varierar mellan olika regioner. Följ lokal riktlinje i första hand.

Barn 3 - ca 9 mån: 30 mg en gång/MÅN

Ovanstående dos kan ges till ca 12 - 15 månaders ålder, därefter övergång till underhållsbehandling, se nedan. Behandlingseffekten ska utvärderas regelbundet för eventuell dosjustering.

Barn ca 6 mån - 18 år:

Laddningsdos vecka 1 - 4: 3 mg/kg en gång/VECKA

Vecka 5: övergång till underhållsbehandling, se nedan.

Behandling med koagulationsfaktor VIII ska fortsätta under den första veckan med emicizumab och sedan sätta ut.

UNDERHÅLLSBEHANDLING:

Individuellt behandlingsschema, vanligen 3 mg/kg en gång VARANNAN vecka

Vid underhållsbehandling (alla åldrar) ska behandlingsintervall justeras så att hela ampuller används och dosen kan ges veckovis, var tionde dag, varannan vecka, var tredje vecka eller en gång per månad (total dos ca 6 mg/kg/MÅN). Behandlingseffekten ska utvärderas kontinuerligt för eventuell dosjustering.





Emicizumab subkutan inj 30 mg/mL (Hemlibra)

ÖVRIG INFORMATION

Patienter med förebyggande emicizumabbehandling har ökad risk för trombotisk mikroangiopati, framför allt vid samtidig behandling med faktor VIII inhibitor bypassing activity (Feiba).

Blödningsepisoder hos dessa patienter ska i första hand behandlas med tranexamsyra samt faktor VIII koncentrat, se annan instruktion. Vid antikroppar mot koagulationsfaktor (inhibitorer) ges i första hand rekombinant faktor VIIa (NovoSeven), se annan instruktion.

REFERENS/LÄNK

BNF-C

<http://www.medicinescomplete.com/mc/bnfc/current/>

FASS

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

Internetadress Vårdhandboken

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

Micromedex

PubMed PMID Hassan E et al. Real-world experience on the tolerability and safety of emicizumab prophylaxis in paediatric patients with severe haemophilia A with and without FVIII inhibitors. Haemophilia. 2021

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/34628693>

PubMed PMID Srivastava A et al. WFH Guidelines for the Management of Hemophilia, 3rd edition. Haemophilia. 2020

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/32744769>

PubMed PMID Young G et al. A multicenter, open-label phase 3 study of emicizumab prophylaxis in children with hemophilia A with inhibitors. Blood. 2019

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/31697801>

Rekommendation , (Grade 2A)

<https://www.gradeworkinggroup.org/>

UpToDate

<http://www.uptodate.com>

LOKAL LÄNK

Lokal instruktion, begränsad åtkomst

http://eped.sll.sjunet.org/eped_extra/lokalreferens.html#4890



Emicizumab subkutan inj 30 mg/mL (Hemlibra)



EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Hanna Gottlieb
Fastställare/läkare: Christiane Garnemark
Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

ePedID: 4890
Versionsnummer, major: 3
Giltig fr o m: 2026-06-03

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