

Legemidler - Blandekort, Protrombin, humant protrombinkompleksskonsentrat

D46633

 Utgave:
4.00

 Gjelder fra:
20.11.2024

Side 1 av 1

B02BD01	ANESTESI/INTENSIV			
	Humant protrombinkompleksskonsentrat Prothromplex®			
Styrke	Stamløsning og videre fortykning	Administrasjon	Holdbarhet RT= Romtemperatur K= Kjøleskap	Merknader
500 E (enheter) per hetteglass Pulver og oppløsningsvæske til inj/inf, sett Settet inneholder: 1 hetteglass Prothromplex 500 E pulver, 1 hetteglass a 17 ml oppløsningsvæske/sterilt vann, 1 Mix2 vial overføringsadapter	La pulver og oppløsningsvæske få romtemperatur før rekonstituering. Pulveret løses opp med medfølgende oppløsningsvæske. Benytt vedlagte overførings-adapter. Hetteglasset skal roteres forsiktig til pulveret er oppløst. Ikke rist. For videre beskrivelse, se pakningsvedlegg. Løsningen skal være klar, fargeløs/opaliserende og uten partikler. Konsentrasjon i ferdig oppløsning: 30 E per ml	<u>IV injeksjon/infusjon:</u> Forordnet dose trekkes opp i sprøyte og administreres med sprøytepumpe. <u>Injeksjons-/infusjonshastighet:</u> Maksimalt 2 ml/min = 120 ml/time	Holdbarhet er inkludert brukstid. <u>Hetteglass:</u> Benyttes umiddelbart etter rekonstituering. <u>Fortynnet løsning i sprøyte:</u> 3 timer RT	Navn, styrke og batch/lotnummer noteres i pasientens journal. Skal ikke føres i transfusjonskurve. NB! Sørg for at blod ikke kommer inn i sprøyten, ettersom blodet da kan koagulere og man kan risikere å injisere fibrinkoagler i pasienten. Skal ikke blandes med andre legemidler eller væsker. NaCl 9 mg/ml kan benyttes for å skylle venetilgang før og etter administrasjon.
Kilder: Preparatomtale, SPC, Prothromplex november 2024				