

TITLE - ALTEPLASE / ACTILYSE MEDICATION PATIENT INFORMATION IN SWEDISH

Source : U.S. NATIONAL LIBRARY OF MEDICINE

Disclaimer : Document presented by www.911GlobalMeds.com



Express Medicine Shipments, Globally!

FOR PUBLIC INTEREST & INFORMATION ONLY.
NO BRAND OR GENERIC MEDICINE IS BEING PROMOTED
FOR SALES FROM THE CONTENT OF THIS DOCUMENT.

MÄRKA:ACTIVASE- alteplase kit

SE PAKET BILDER



NDC-koder: 50242-044-13, 50242-085-27

Förpackare:Genentech, Inc.

Kategori:ETIKETT FÖR HUMAN RECEPT Drug

DEA-schema:Ingen

Marknadsföringsstatus:Biologisk licensansökan

INFORMATION OM LAKEKETIKETT

Uppdaterad 13 oktober 2020

Om du är konsument eller patient besök gärna [denna version](#).

VISA ALLA AVSNITT

HÖJDPUNKTER PÅ FÖRESKRIVNINGSPÅGIFVATION

Dessa höjdpunkter inkluderar inte all information som behövs för att använda ACTIVASE säkert och effektivt. Se fullständig förskrivningsinformation för ACTIVASE. Activase (alteplas) för injektion, för ...

INNEHÅLLSFÖRTECKNING

Innehållsförteckning

1 INDIKATIONER OCH ANVÄNDNING

1.1 Akut ischemisk stroke - Activase är indicerat för behandling av akut ischemisk stroke. Uteslut intrakraniell blödning som den primära orsaken till tecken och symtom på stroke före initiering ...

2 DOSERING OCH ADMINISTRERING

2.1 Akut ischemisk stroke - Administrera Activase så snart som möjligt men inom 3 timmar efter symtomdebut. Den rekommenderade dosen är 0,9 mg/kg (inte överstiga 90 mg totaldos), med 10 % av ...

3 DOSFORMER OCH STYRKOR

50 mg frystorkat pulver per injektionsflaska för engångsbruk med 50 mL SWFI USP för beredning - 100 mg frystorkat pulver per injektionsflaska för engångsbruk med 100 mL SWFI USP för beredning

4 KONTRAIKATIONER

4.1 Akut ischemisk stroke - Ge inte Activase för att behandla akut ischemisk stroke i följande situationer där risken för blödning är större än den potentiella nyttan [se Varningar ...

5 VARNINGAR OCH FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

5.1 Blödning - Activase kan orsaka betydande, ibland dödliga, inre eller yttre blödningar, särskilt vid arteriella och venösa punkteringsställen. Undvik intramuskulära injektioner och trauma på...

6 BIVERKNINGAR

Följande biverkningar diskuteras mer i detalj i de andra avsnitten av etiketten: Blödning [se Kontraindikationer (4), Varningar och försiktighetsåtgärder (5.1)] Överkänslighet [se ...

7 DROGSINTERAKTIONER

Interaktionen mellan Activase och andra kardioaktiva eller cerebroaktiva läkemedel har inte studerats. Antikoagulantia och trombocythämmande läkemedel ökar risken för blödning om de administreras före ...

8 ANVÄNDNING I SPECIFIKA POPULATIONER

8.1 Graviditet - Risksammanfattning - Publicerade studier och fallrapporter om alteplasanvändning hos gravida kvinnor är otillräckliga för att informera en läkemedelsassocierad risk för ogynnsamma utvecklingsresultat ...

11 BESKRIVNING

Activase är en vävnadsplasminogenaktivator framställd med rekombinant DNA-teknologi. Det är ett sterilt, renat glykoprotein med 527 aminosyror. Det syntetiseras med hjälp av det komplementära DNA (cDNA ...

12 KLINISK FARMAKOLOGI

12.1 Verkningsmekanism - Alteplase är ett serinproteas som ansvarar för fibrinförstärkt omvandling av plasminogen till plasmin. Det producerar begränsad omvandling av plasminogen i frånvaro av ...

13 ICKLINISK TOXIKOLOGI

13.1 Karcinogenes, mutagenes, försämrad fertilitet - Långtidsstudier på djur har inte utförts för att utvärdera den karcinogena potentialen eller effekten på fertiliteten. Kortsiktigt ...

14 KLINISKA STUDIER

14.1 Akut ischemisk stroke (AIS) Två placebokontrollerade, dubbelblinda studier (Studier 1 och 2) utfördes på patienter med AIS. Båda studierna inkluderade patienter med mätbara ...

16 HUR LEVERERAS/LAGRING OCH HANTERING

16.1 Tillförsel - Activase tillhandahålls som ett sterilt, frystorkat pulver i 50 mg injektionsflaskor som innehåller vakuum och i 100 mg flaskor utan vakuum. Varje 50 mg Activase-flaska (29 miljoner IE) är förpackad ...

17 INFORMATION FÖR PATIENTRÅDGIVNING

Efter administrering av Activase löper patienterna en ökad risk att blöda internt eller externt. Rekommendera patienter att kontakta en vårdpersonal om de upplever symptom eller tecken ...

SPL OKLASSIFICERAD AVDELNING

Activase® (alteplase) Tillverkad av: Genentech, Inc. Medlem av Roche Group - 1 DNA Way - South San Francisco, CA - 94080-4990 - US Licensnr 1048 - Activase® är ett registrerat varumärke som tillhör ...

PRINCIPAL DISPLAYPANEL

PRINCIPAL DISPLAY PANEL - Kit Kartong - 50 mg - NDC 50242-044-13 - ALTEPLASE - ACTIVASE® för intravenös användning - 50 mg (29 miljoner IE) en vävnadsplasminogenaktivator - 10165054 - Genentech

PRINCIPAL DISPLAYPANEL

PRINCIPAL DISPLAY PANEL - Kit Kartong - 100 mg - NDC 50242-085-27 - ALTEPLASE - ACTIVASE® för intravenös användning - 100 mg (58 miljoner IE) en vävnadsplasminogenaktivator - 10165055 - Genentech

INGREDIENSER OCH UTSEENDE

Produktinformation

[VISA ALLA AVSNITT](#)

HITTA YTTERLIGARE RESURSER(finns även [i vänster meny](#))

SÄKERHET

[Rapportera negativa händelser](#) ,[Säkerhetsåterkallelser från FDA](#) ,[Närvaro i bröstmjök](#)

RELATERADE RESURSER

[Medline Plus](#) ,[Kliniska tester](#) ,[PubMed](#) ,[Sammanfattning av biokemiska data](#)

MER INFO OM DETTA DRUG

[Visa etikettarkiv](#) ,[RxNorm](#) ,[Få Label RSS-flöde](#) ,[Visa NDC-koder](#) NY!

