

Gäller för: Verksamhet Thorax och kardiologi

Giltig från: 2025-05-22

Innehållsansvar: Maya Landenhed Smith, (maysm1), Överläkare

Giltig till: 2027-05-20

Godkänd av: Kristofer Skoglund, (krisk3), Verksamhetschef

Riastap, humant fibrinogen på TIMA.

Förändringar sedan föregående version.

Ändring enligt ny formatmall.

Sammanfattning

Beskrivning av läkemedlet dess effekt, hur och när det används samt beskrivning av beredning och administrering. Riastap® är ett fibrinogenkoncentrat som används vid blödningskomplikationer med kraftigt sänkta fibrinogennivåer. Riastap® innehåller 1 g/ampull.

Förberedelser

TEG tages och läkemedlet ska ordinerars av läkare.

Utförande

Indikation – blödning och behov av koagulationsfaktor

Biverkning -Urticaria, blodtrycksfall, dyspne, förhöjd kroppstemperatur.

Dosering- 1-4 g Riastap enligt ordination.

Beredning- Riastap är ljuskänsligt och skall förvaras i ytterkartongen.

Iordningsställs omedelbart innan administrering.

Öppnad förpackning kan inte återanvändas.

1. Utan att öppna injektionsflaskorna, värm både pulver och spädningsvätska, 50 ml sterilt vatten, till rums- eller kroppstemperatur (ej över 37°C).
2. Ta bort kapsylen från Riastap-flaskan och desinficera gummi-membranet.
3. Överför det Sterila vattnet till ampullen med pulver och snurra försiktigt tills pulvret är upplöst. Undvik att skaka då det leder till öka skumbildning. Pulvret ska ha löst sig helt inom 5-15 minuter. Blandningen ska inte innehålla några synliga partiklar.
- 4 Infunderas långsamt intravenöst – maxhastighet 5 ml per minut.

Bör inte blandas med andra infusioner.

Hållbarhet- Riastap innehåller inget konserveringsmedel och bör ges snarast efter blandning. En blandad dos är dock hållbar upp till 8 timmar i rumstemperatur (max 25° C). Blandad dos får ej förvaras i kylskåp!

Relaterad information

Fass

Granskare

Vårdenhetsöverläkare Thorax

Information om handlingen

Handlingstyp: Rutin

Gäller för: Verksamhet Thorax och kardiologi

Innehållsansvar: Maya Landenhed Smith, (maysm1),
Överläkare

Godkänd av: Kristofer Skoglund, (krisk3), Verksamhetschef

Dokument-ID: SU9777-819499373-337

Version: 7.0

Giltig från: 2025-05-22

Giltig till: 2027-05-20