

Gäller för: Verksamhet Thorax och kardiologi
Innehållsansvar: Lukas Lannemyr, (lukla), Överläkare
Godkänd av: Kristofer Skoglund, (krisk3), Verksamhetschef

Giltig från: 2025-04-22
Giltig till: 2027-04-15

Läkemedel - Novastan (Argatroban)

Bakgrund

Novastan(Argatroban) är en icke-reversibel direkt trombinhämmare som kan ges som antikoagulantia, den huvudsakliga indikationen är heparininducerad trombocytopeni (HIT) typ II.

Kontraindikation

Allvarlig leversvikt

Dosering

Bolus 100 µg/kg följt av kontinuerlig infusion 0,1-2 µg/kg/min. Rekommenderad startdos är 0,5 µg/kg/min.
Ges i sprutpump. Stor individuell dosvariation. Behandlingseffekten följs med APTT-OFH.
Steady-state inträder normalt inom 1-3 timmar.

Beredning

250 mg i 250 ml NaCl 9mg/ml eller 250 ml Glukos 50 mg/ml.
Detta ger en lösning av Novastan(Argatroban) 1mg/ml.

Hållbarhet och hantering

Beredning görs med aseptisk teknik.
Läkemedelspåsen läggs därefter i kylskåp.
Beräknad genomsnittlig åtgång är ca 50 ml/dygn.
Vid påfyllning av läkemedel: sprita händerna, ta ny spruta, sprita anslutningar på läkemedelspåsen och dra upp önskad mängd.
Läkemedelspåsen läggs åter i kylskåp. Om Läkemedelspåsen hanteras på detta sätt kan den på Tiva förvaras i upp till 5 dygn i kylskåp och därefter är läkemedelsblandningen slut.

Utspädd lösning är kemiskt och fysikaliskt stabil i upp till 14 dagar.
Ur mikrobiologisk synpunkt så är lagringstiden efter utspädning användarens ansvar.



Information om handlingen

Handlingstyp: Rutin

Gäller för: Verksamhet Thorax och kardiologi

Innehållsansvar: Lukas Lannemyr, (lukla), Överläkare

Godkänd av: Kristofer Skoglund, (krisk3), Verksamhetschef

Dokument-ID: SU9805-1593997-1980

Version: 10.0

Giltig från: 2025-04-22

Giltig till: 2027-04-15