

FATOR VII ATIVADO RECOMBINANTE

Hemofilia B com inibidor

Informações gerais

Apresentação: 1 mg (50 KUI) – pó liofilizado para solução injetável; 2 mg (100 KUI) – pó liofilizado para solução injetável; 5 mg (250 KUI) – pó liofilizado para solução injetável

CID-10: D67

Esquema terapêutico recomendado:

Inibidor	Tipo de sangramento	FVIIr µg/kg/dose
Baixa resposta	Leve	-
	Morado	-
	Grave	90 a 120 a cada 2 h–3 h Inicialmente*
Alta resposta	Leve	90 a 120 a cada 2 h–3 h (1 a 2 doses)*
	Moderado	90 a 120 a cada 2 h–3 h* (1 a 4 doses) ou uma dose de até 270**
	Grave	90 a 120 a cada 2 h–3 h* inicialmente

*A dose recomendada de FVIIr para o tratamento de intercorrências hemorrágicas em pacientes com hemofilia e inibidor é de 90 µg/kg a 120 µg/kg EV, em *bolus*, a cada 2 horas (crianças) e a cada 3 horas (adultos), até o controle do sangramento, aumentando-se gradualmente os intervalos (a cada 4 horas e, depois, a cada 6 horas) conforme evolução clínica. O período de administração é variável, de acordo com o tipo e gravidade do sangramento.

**No caso de utilizar a dose única de 270 µg/Kg, o FVIIr não deve ser repetido com menos de 6 horas de intervalo.

Responsável pelo financiamento: Ministério da Saúde

COORDENADORIA DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA
COORDENADORIA DE CIÊNCIA, TECNOLOGIA E INSUMOS ESTRATÉGICOS DE SAÚDE
Componente Estratégico da Assistência Farmacêutica

Observações:

Conservar em temperatura 15° a 30°C.

Mais informações:

- [Manual de Hemofilia](#), publicado pelo Ministério da Saúde
- [Hemofilia Congênita e Inibidor: Manual de Diagnóstico e Tratamento de Eventos Hemorrágicos](#), publicado pelo Ministério da Saúde

Dispensação do medicamento

A dispensação do medicamento é realizada exclusivamente a pacientes que em acompanhamento regular em um dos [Centros de Referência para Tratamento de Coagulopatias Hereditárias](#).

A SES/SP não fornece o medicamento diretamente aos pacientes.

