


PRIVIGEN (Immunoglobulines gamma humaines)

Protéines humaines

Présentation	Amp. 2,5 g / 25 mL → 100 mg /mL (10%) Amp. 5 g / 50 mL → 100 mg /mL (10%)	Amp. 10 g / 100 mL → 100 mg /mL (10%) Amp. 20 g / 200 mL → 100 mg /mL (10%)																						
Reconstitution / Dilution / Administration	Informations techniques	Particularités																						
<p>PI : <i>Administration</i> : Sans dilution. ²</p> <p><i>Dilution</i> : Si nécessaire, possible avec G5% uniquement (volume non précisé).</p> <p>Perfuser par pompe par voie centrale ou périphérique.</p> <p><i>Débit</i> : selon tolérance du patient.</p> <p>Schéma de perfusion Augmentation progressive si aucune réaction indésirable ne survient.</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Débit (mL/kg/h)</th> <th>1. – 30. min.</th> <th>30. – 60. min.</th> <th>dès 60 min.</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1^{ère} à 3^{ème} perfusion</td> <td>0,3</td> <td>0,6</td> <td>2,4</td> </tr> <tr> <td>dès la 4^{ème} perfusion</td> <td>0,3</td> <td>0,6</td> <td>4,8</td> </tr> </tbody> </table> <p>Si bonne tolérance : le débit de peut être progressivement augmenté jusqu'à un maximum de 7,2 mL/kg/h chez les patients atteints de déficits immunitaires (DIP) uniquement.</p> <p>Exception : traitement du Purpura thrombopénique immunologique en phase aiguë</p> <p>→ Faire un palier supplémentaire</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Débit (mL/kg/h)</th> <th>1. – 30. Min.</th> <th>30. – 60. Min.</th> <th>60. – 90. Min.</th> <th>dès 90 Min.</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Toutes les perfusions</td> <td>0,3</td> <td>0,6</td> <td>1,2</td> <td>2,4</td> </tr> </tbody> </table>	Débit (mL/kg/h)	1. – 30. min.	30. – 60. min.	dès 60 min.	1 ^{ère} à 3 ^{ème} perfusion	0,3	0,6	2,4	dès la 4 ^{ème} perfusion	0,3	0,6	4,8	Débit (mL/kg/h)	1. – 30. Min.	30. – 60. Min.	60. – 90. Min.	dès 90 Min.	Toutes les perfusions	0,3	0,6	1,2	2,4	<p>pH : 4,5 - 5</p> <p>Osmolarité/ osmolalité : 320 mOsm/kg</p> <p>Matériel spécial (filtres/ tubulures...): -</p> <p>Mode de conservation : Température ambiante (15-25 °C) et à l'abri de la lumière. ²</p>  <p>Stabilité après ouverture :</p> <p><u>Sol. mère</u> : utilisation immédiate (temps de la perfusion). ²</p> <p><u>Sol. diluée</u> : utilisation immédiate (temps de la perfusion). ²</p>	<p>Teneur en sodium/ sulfites/ conservateurs/ autres : -</p> <p>ATTENTION :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Solution prête à l'emploi, d'aspect clair à légèrement opalescent, incolore à jaune pâle. Ne pas utiliser de solution trouble ou chargée de particules. ² - Ne pas agiter ! ² - Il n'est pas nécessaire de recommencer à un débit inférieur si changement de lot. - Assurer une hydratation suffisante du patient. <p>Principaux risques / EI : réactions allergiques voir choc anaphylactique (le plus souvent liée à la vitesse de perfusion), fièvre, frissons, N&V, hypoTA, évènements thromboemboliques..²</p> <p>Surveillance : TA, fréquence cardiaque et respiratoire, signes d'intolérance, d'allergie....</p> <p>Surveillance clinique jusqu'à 1h après la fin des trois premiers traitements. (jusqu'à 20 min. après la fin de la perfusion pour les traitements suivants.)</p> <p>Principales incompatibilités (mélange + Y) :</p> <p>NaCl 0,9% !</p> <p>Ne pas mélanger à d'autres médicaments sur la même tubulure. Le rinçage du tuyau de perfusion avec une solution de NaCl 0,9% est toutefois autorisé. ²</p>
Débit (mL/kg/h)	1. – 30. min.	30. – 60. min.	dès 60 min.																					
1 ^{ère} à 3 ^{ème} perfusion	0,3	0,6	2,4																					
dès la 4 ^{ème} perfusion	0,3	0,6	4,8																					
Débit (mL/kg/h)	1. – 30. Min.	30. – 60. Min.	60. – 90. Min.	dès 90 Min.																				
Toutes les perfusions	0,3	0,6	1,2	2,4																				

Tourner la page svp

Tableau récapitulatif :

Temps (min.)	Débit (mL/kg/h)	Débit (mL/h)	Volume écoulé (mL)	Quantité perfusée (g)
0 - 30
31 - 60
61 - 90
91 - fin
		Total =

