

PANHEMATIN

NOM COMMERCIAL	Panhematin (hémine pour injection)
COMPOSITION	Sans conservateur Ingrédients non médicinaux importants : Carbonate de sodium et sorbitol
PRODUITS DE REMPLACEMENT	Produit sanguin : S.O.
	Autre produit (non sanguin) : S.O.
POSOLOGIE	Posologie standard : entre 2,3 et 3,1 mg/kg/jour. Se reporter à la monographie du produit pour la posologie à respecter pour les différentes indications cliniques.
ADMINISTRATION	Par voie intraveineuse uniquement <ul style="list-style-type: none"> • Contenance du flacon : 268 mg • Diluant (non fourni) à ajouter : 48 ml d'eau stérile pour injection USP • Concentration nominale d'hématine : 5,4 mg/ml Se reporter à la monographie du produit pour plus de détails sur le produit, dont les instructions de reconstitution.
INDICATIONS CLINIQUES	Atténuation des crises récurrentes de porphyrie aiguë intermittente ayant un lien temporel avec le cycle menstruel chez les femmes qui y sont prédisposées, lorsque l'on observe ou que l'on soupçonne que le traitement initial par des glucides est inadéquat.
CONSIDÉRATIONS SPÉCIFIQUES	<u>Limites d'utilisation</u> <ul style="list-style-type: none"> • Avant d'administrer PANHEMATIN, envisager l'administration d'une dose de charge de glucides pendant une période appropriée (c.-à-d. 400 g de glucose/jour pendant 1 à 2 jours) (voir la section Posologie et administration de la monographie du produit). • Les crises de porphyrie peuvent progresser au point de causer des dommages neuronaux irréversibles. Le traitement par PANHEMATIN vise à empêcher que les crises n'atteignent le stade critique associé à une dégénérescence neuronale. PANHEMATIN n'est pas efficace pour réparer les dommages neuronaux. • Il faut utiliser une grosse veine du bras ou un cathéter veineux central pour l'administration de PANHEMATIN pour réduire au minimum le risque de phlébite. • Comme la solution reconstituée de PANHEMATIN n'est pas transparente, il est difficile de déceler des particules non dissoutes par une inspection visuelle. Par conséquent, une filtration terminale à travers un filtre de 0,45 micron ou de porosité inférieure est recommandée (voir la section Posologie et administration de la monographie du produit).
CONTRE-INDICATIONS	Hypersensibilité à ce médicament ou à l'un des ingrédients de la formulation de ce dernier, incluant les ingrédients non médicinaux, ou à un composant du contenant. Pour obtenir une liste complète, veuillez consulter la section Formes posologiques, concentrations, composition et conditionnement de la monographie du produit.
CONSERVATION	Entreposer la poudre lyophilisée à une température comprise entre 20 et 25 °C (68 et 77 °F)
DOCUMENTS DE RÉFÉRENCE	Monographie du produit (date d'approbation initiale : 13 juillet 2018)

PANHEMATIN

