

# HAEMATE<sup>®</sup>-TUOTTEEN MUUTTUNEET PAKKAUSMERKINNÄT

## TIEDOKSI POTILAILLE

Haemate<sup>®</sup>-tuotteen korvattavuus muuttui 1.3.2009. Uusi korvattavuus edellytti uuden pakkauksen tuotteelle. Tässä yhteydessä uuteen pakkaukseen lisättiin myös Von Willebrand tekijän ns. Ristoseitiiniaktiivisuus (VWF:RCo) jo aiemmin pakkauksessa olleen faktori VIII aktiivisuuden (FVIII:C) lisäksi.

Tällöin aiempi pakkausmerkintä 1000IU viittaa FVIII:C aktiivisuuteen. Näissä 1000IU pakkauksissa on 1.3.2009 lähtien ollut myös 2400IU merkintä, joka viittaa VWF:RCo aktiivisuuteen. Vastaavasti on muut pakkaukset oheisesti FVIII:C/VWF:RCo 250/600 sekä 500/1200. Itse tuote ei ole muuttunut lainkaan, vain se kuinka tuotteen sisältämien proteiinien aktiivisuus ilmoitetaan.

Lähtökohtaisesti on Suomessa annostusohjeistus perustunut FVIII aktiivisuuteen. Uusi pakkausmerkintä ei vaikuta Haemate<sup>®</sup>-tuotteen annostukseen. Uusimmat kansainväliset suositukset\* nostavat esille VWF:RCo aktiivisuuden merkityksen annostelulle, jonka johdosta VWF:RCo aktiivisuuden ilmoittaminen selkeästi pakkauksessa antaa hoitavalle lääkärille mahdollisuuden helposti huomioida useampi annosteluun vaikuttava tekijä.

Ystävällisin yhteistyöterveisin,

CSL Behring AB  
Saija Pihkanen  
Suomen myyntipäällikkö  
[Saija.pihkanen@cslbehring.com](mailto:Saija.pihkanen@cslbehring.com)  
Puh: 040 – 5100 656

\* Nichols, W. L., M. B. Hultin, et al. (2008). "von Willebrand disease (VWD): evidence-based diagnosis and management guidelines, the National Heart, Lung, and Blood Institute (NHLBI) Expert Panel report (USA)." *Haemophilia* **14**(2): 171-232.