

RiaSTAP® : Instructions d'utilisation



1



Flacon de diluant



Flacon de produit

Préparer RiaSTAP®

- S'assurer que les flacons de diluant (eau stérile pour préparations injectables) et de RiaSTAP® sont à la température ambiante.
- Se laver les mains ou utiliser des gants avant de reconstituer (mélanger) le produit.
- Retirer le capuchon du flacon de RiaSTAP® pour dégager le bouchon de caoutchouc. Nettoyer le bouchon à l'aide d'une solution antiseptique et le laisser sécher.

2



Fig. A. Fig. B.

Transférer le diluant dans le flacon du produit

Au moyen d'un dispositif de transfert approprié ou d'une seringue, transférer 50 mL de diluant (fig. A) dans le flacon de RiaSTAP® (fig. B).

3



Dissoudre le produit

Faire tourner doucement le flacon afin de dissoudre complètement le produit (généralement pendant 5 à 10 minutes). Ne pas secouer le flacon pour éviter la formation de mousse.

4



Insérer le dispositif d'administration

Ouvrir l'emballage en plastique qui contient le dispositif d'administration Mini-Spike® et l'insérer dans le bouchon du flacon contenant le RiaSTAP® reconstitué.

5



Retirer le bouchon

Après avoir inséré le dispositif d'administration, retirer le bouchon. Ne pas toucher la surface exposée après avoir retiré le bouchon.

6



Visser le filtre sur la seringue

Ouvrir l'emballage contenant le filtre pour seringue Pall® et visser le filtre sur la seringue.

7



Visser la seringue sur le dispositif d'administration

Visser la seringue avec le filtre sur le dispositif d'administration.

8



Prélever le produit

Prélever le produit reconstitué avec la seringue.

9



Administer le produit

Une fois terminé, retirer le filtre, le dispositif d'administration et la fiole vide de la seringue, les jeter de la manière appropriée et administrer le produit sans délai en un point d'injection et à l'aide d'une tubulure de perfusion distincts.



Après la reconstitution :

- La solution de RiaSTAP® doit être incolore et claire ou légèrement opalescente.
- Ne pas utiliser si la solution est trouble ou si elle contient des particules.
- RiaSTAP® reste stable pendant 8 heures à température ambiante; administrer dans ce délai.
- Ne pas utiliser RiaSTAP® au-delà de la date de péremption.
- RiaSTAP® ne contient aucun agent de conservation.

RiaSTAP® (concentré de fibrinogène [humain], FCH) est indiqué pour le traitement de la déficience congénitale en fibrinogène, qui comprend l'afibrinogénémie et l'hypofibrinogénémie.

Veuillez consulter la monographie du produit sur cslbehring.ca/fr-fr/produits/liste-de-produits pour obtenir des renseignements importants au sujet des contre-indications, des mises en garde et précautions, des effets indésirables, des interactions médicamenteuses, de la posologie et des conditions d'usage clinique qui n'ont pas été abordés dans le présent document. On peut aussi obtenir la monographie du produit en composant le 1-866-773-7721.