

COMPLEXO PROTROMBÍNICO HUMANO – DEFICIÊNCIA DE FATOR VII DE COAGULAÇÃO

Deficiência de Fator VII de coagulação

Informações gerais

Apresentação: 500 a 600UI – pó liofilizado para solução injetável

CID-10: D68.2

Esquema terapêutico recomendado:

Tratamento de reposição:

Utilizado mediante indisponibilidade do FVIIa-r

10 UI/kg de peso com intervalo de 4 a 6 horas, de acordo com a gravidade do sangramento.

Responsável pelo financiamento: Ministério da Saúde

Observações:

Conservar em temperatura 2° a 8°C ou 15° a 30°C, conforme fabricante.

Não deve ser usado em associação ao antifibrinolítico.

Mais informações:

- [Manual de Coagulopatias Hereditárias Raras](#), 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.