

200IU

获得性凝血因子Ⅷ抑制物：应给予大剂量的人凝血因子Ⅷ，一般超过治疗血友病患者所需剂量一倍以上(称之为“全剂量替代治疗”)。

因原料来自人血，虽然对原料血浆进行了相关病原体的筛查，并在生产工艺中加入了灭活病毒的措施，但理论上仍存在传播某些已知和未知病原体潜在风险，临床使用时应权衡利弊。

【药品名称】
通用名称：人凝血因子Ⅷ
英文名称：Human Coagulation Factor Ⅷ
汉语拼音：Ren Xue Xing Yin Zi Ⅷ

桐蔭懷德 弘化育 興文治

测量, 给药剂量必须参照体重, 是否存在抑制酶、出血的严重程度等因素。下列公式可用于计算剂量:

一般推荐剂量如左:

核准日期：2021年04月30日
修改日期：2025年10月01日

2例次不良反应，不良反应发生率为3.3%，

【不良反应】本品临床试验中，60例血友病A受试者中，共2例受试者发生不良反应，其中1例为过敏反应，另1例为注射部位疼痛，均因注射剂量所致。

【注意事项】

2. 大量反复输入本品时，应检测血细胞比容变化。大量输注速度过快可能出现

制冰水。

2. 本品不得用于
山、水、易燃物等。

有效期: 24个月
批准文号: 国药准字S20020092
至生产许可持有人: 生产企业
名称: 南岳生物制药有限公司
地址: 湖南省衡阳市雁峰区白沙洲工业园白沙工业大道28号
邮政编码: 421007
电话号码: 0731-85157797

南岳生物制药有限公司

手术：只有当凝血因子Ⅶ抑制物水平无异常增高时，方可考虑择期手术。手术开始时，血液中凝血因子Ⅶ抑制物水平应控制在40%以下，手术中应维持凝血因子Ⅶ抑制物水平在40%以下，手术结束后，凝血因子Ⅶ抑制物水平应控制在40%以下。