**REGN-COV2 (Casirivimab+Imdevimab) 1200 mg/10ml + 1200 mg/10ml**

**Devas**: vienreizēja IV infūzija 1200 mg/1200 mg

**Devu pielāgošana** orgānu (nieru/aknu) mazspējas gadījumā: nav nepieciešama/ nav datu.

**Kontrindikācijas/piesardzība**: hipersensitivitāte pret casirivimab vai imdevimab; hospitalizēti pacienti ar COVID-19 un augstas plūsmas skābekļa terapiju vai mehānisko ventilāciju (pasliktinās klīniskais iznākums).

**Uzglabāšanas pirms atšķaidīšanas:** ledusskapī (2-8oC), sargā no gaismas

**Sagatavošana un ievadīšana**:

|  |
| --- |
| Izņem REGN-COV2 no ledusskapja, ļauj sasilst līdz istabas temperatūrai 20 min laikā.Sargā no tiešas karstuma iedarbības. **Nekrāta flakonu**! |
| ↓ |
| Pārbauda šķīdumu vizuāli(tam ir jābūt bezkrāsainam līdz gaiši dzeltenam, bez redzamām daļiņām) |
| ↓ |
| Paņem Sol. NaCl 0,9% infūzijas maisu (50 ml, 100 ml, 150 ml vai 250 ml) |
| ↓ |
| Paņem 10 ml Casirivimab un 10 ml Imdevimab no flakoniem ar **atsevišķām šļircēm** un ievada šos 20 ml infūzijas maisā. |
| ↓ |
| Maigi apgriež infūzijas maisu ar REGN-COV2 10 reizes. **Nekrāta!** |
| ↓ |
| Ievada uzreiz, jo REGN-COV2 nesatur konservantus! |
| ↓ | ↓ |
| * Ievada lēni caur 0,2 *micron* filtru (piemēram, B.Braun Sterifix 0.2mkm filtrs, kods 4665635)
* **Ievadīšanas ātrumi:**

Sol. NaCl 0,9% Minimāls Infūzijas laiks50 ml 20 min100 ml 20 min150 ml 20 min250 ml 30 min* Var palēnināt vai pārtraukt medikamenta ievadi, ja ir novēroti infūziju-asociētu blakusparādību simptomi un pazīmes.
 | ← | Ja tomēr nav iespējams ievadīt uzreiz ir atļauts uzglabāt sagatavotu šķīdumu ≤36 stundas pie 2-8oC vai ≤4 stundas pie 25oC |
| ↓ |
| Ja izņem sagatavotu šķīdumu no ledusskapja, ļauj tam sasilst līdz istabas temperatūrai 30 min laikā. |
| ↓ |  |  |
| Pēc infūzijas beigām, izskalo intravenozo līniju ar Sol. NaCl 0,9% injekcijām |  |  |
| ↓ |  |  |
| Novēro pacientu vismaz 1 stundu pēc infūzijas beigām (anafilakse un citas infūziju reakcijas) |  |  |

**Iespējamas blakusparādības:** Hipersensitivitāte, ieskaitot infūziju saistītas reakcijas (arī anafilakse). Simptomi/pazīmes: drudzis, elpošanas grūtības, samazināta skābekļa saturācija, drebuļi, slikta dūša, aritmijas (piem., ātriju fibrilācija, tahikardija, bradikardija), sāpes vai diskomforts krūškurvī, vājums/nespēks, izmainīts mentāls statuss, galvassāpes, bronhospazmas, hipotensija, hipertensija, angioedēma, kakla kairinājums, izsitumi uz ādas (arī nātrene), ādas nieze, sāpes muskuļos, galvas reiboņi, diaforēze.

**Mijiedarbības:** nav dokumentētu mijiedarbību

**Grūtnieces**: Var šķērsot placentāro barjeru. Lieto tikai, ja potenciāls ieguvums ir lielāks par potenciālu risku.

Informācijas avots: Conditions of use, conditions for distribution, patients targeted and conditions for safety monitoring adressed to member states for unathorised product available for use (**Annex I**). <https://www.ema.europa.eu/en/documents/referral/regn-cov2-antibody-combination-casirivimab/imdevimab-covid19-article-53-procedure-conditions-use-conditions-distribution-patients-targeted_en.pdf>