

患者信息

医院患者ID: 40018出生年度: 2000FVIII基线: 1%出生季度:

PK评估信息

体重 (kg): 70.0 FVIII PK输注总剂量 (IU): 5000

FVIII PK输注日期: 30-三月-2020 FVIII PK输注时间: 10:58

样本

洗脱: 是 输注前FVⅢ水平: 0.0 (IU/dL)

PK评估#样本#最后编辑
日期采集日期
及时间输注后的
小时数BLQ
(IU/dL)FVIII水平
FVIII水平
(IU/dL)

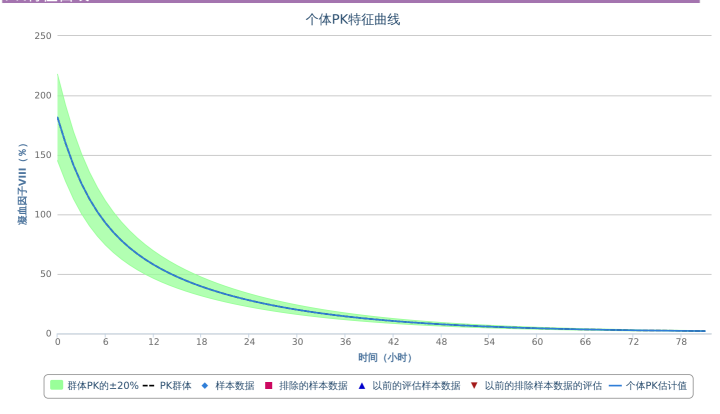
提醒:应使用同样的分析类型来生成PK档案。

页码 3

报告生成日期: 01-6-2022 15:43

医院患者ID: 40018

PK特征曲线



清除率(dL/hr/kg): 0.033 FVIII半衰期(小时): 12.1 稳态分布容积(dL/kg): 0.5

至基线1%以上的时间(小时):81.0

用于计算估算参数的贝叶斯算法(v1)

页码 3

报告生成日期: 01-6-2022 15:43

医院患者ID: 40018

剂量计算

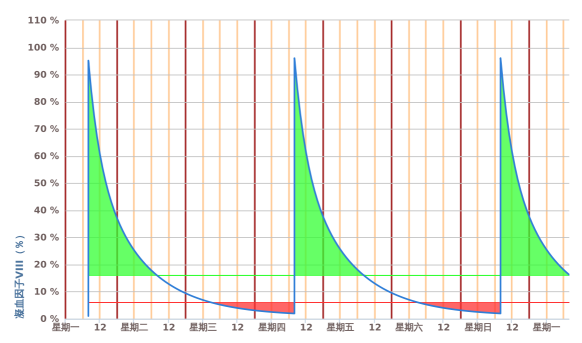
高于基线的目标谷浓度%: 1

FVIII半衰期(小时): 12.1

给药间隔(小时):72

FVIII水平(%)以下的时间设置: 6%

FVIII水平(%)以上的时间设置: 16%



	星期一	星期二	星期三	星期四	星期五	星期六	星期日
剂量(IU)	2961 IU			2961 IU			2961 IU
剂量 IU/kg	42.3 IU/kg			42.3 IU/kg			42.3 IU/kg
以上的时间 (小时) 16%	24 小时			25 小时			N/A 小时
以下的时间 (小时) 6%	28 小时			28 小时			0 小时

myPKFiT旨在帮助医疗专业人士熟悉血友病的治疗,借助PK指导下的剂量进行个性化的百因止[治疗血友病的基因重组凝血因子、 不含血浆/白蛋白]预防治疗。由软件生成的计算结果不能替代医生的决定,需要在考虑到所有其他治疗的前提下进行使用。百因止的使用必须遵循您所在国家已批准 的百因止处方信息。仅限处方药。

页码 3

报告生成日期: 01-6-2022 15:43

医院患者ID: 40018