

# Dose e schema posologico

Il medicinale deve essere diluito prima della somministrazione. La soluzione per somministrazione endovenosa è preparata diluendo il medicinale in una sacca per infusione contenente una soluzione iniettabile isotonica di sodio cloruro 9 mg/ml (0,9%).

## PRIMA INFUSIONE

**1** VELOCITÀ DI INFUSIONE

0-30 min  
**10 ml/ora**

30 minuti successivi  
**20 ml/ora**

Ora successiva  
**35 ml/ora**

Per le due ore rimanenti  
**100 ml/ora**

DOSE DI BRIUMVI®  
**150 mg**

VOLUME TOTALE  
**250 ml**

TOTALE DURATA

**4h**

## SECONDA INFUSIONE

2 settimane dopo la prima infusione

**2** VELOCITÀ DI INFUSIONE

0-30 min  
**100 ml/ora**

Per i 30 minuti rimanenti  
**400 ml/ora**

DOSE DI BRIUMVI®  
**450 mg**

VOLUME TOTALE  
**250 ml**

TOTALE DURATA

**1h**

## INFUSIONI SUCCESSIVE

Una volta ogni 24 settimane dopo la prima infusione

●●● VELOCITÀ DI INFUSIONE

0-30 min  
**100 ml/ora**

Per i 30 minuti rimanenti  
**400 ml/ora**

Somministrare la prima infusione successiva 24 settimane dopo la prima infusione. È bene mantenere un intervallo minimo di 5 mesi tra ogni dose di BRIUMVI®.

DOSE DI BRIUMVI®  
**450 mg**

VOLUME TOTALE  
**250 ml**

TOTALE DURATA

**1h**

BRIUMVI® è somministrato per infusione endovenosa tramite una via dedicata. Le infusioni di BRIUMVI® non devono essere somministrate mediante infusione endovenosa rapida o in bolo.

Premedicare con un **corticosteroide** (ad es. 100 mg di metilprednisolone, 10-20 mg desametasone o un equivalente) e un **antistaminico** (ad es. difenidramina) somministrati per via orale, endovenosa, intramuscolare o sottocutanea circa **30-60 minuti** prima di ogni infusione per ridurre la frequenza e la gravità di reazioni all'infusione. È possibile prendere in considerazione l'aggiunta di un antipiretico (ad es. paracetamolo).

Osservare il paziente durante e per almeno 1 ora dopo le prime 2 infusioni. Le infusioni successive non necessitano di un monitoraggio post-infusione tranne se sono state osservate reazioni all'infusione e/o ipersensibilità in associazione all'infusione in corso o a infusioni precedenti. Informare il paziente che le reazioni all'infusione possono manifestarsi fino a 24 ore dopo l'infusione.

**briumvi**®  
Ublituximab 150 mg/6 ml  
infusione EV

 **NEURAXPHARM**®  
Your CNS specialist

Consultare il Riassunto della caratteristiche del prodotto per ulteriori informazioni.

Somministrare BRIUMVI® sotto stretto monitoraggio di un medico esperto con accesso a supporto medico adeguato per gestire reazioni di grado severo come reazioni gravi all'infusione.

#### BIBLIOGRAFIA

BRIUMVI®, Riassunto della caratteristiche del prodotto. Ultimo aggiornamento Febbraio 2024.

Questa Panoramica delle velocità di infusione non sostituisce il Riassunto della caratteristiche del prodotto. Consultare le importanti informazioni di sicurezza e fare riferimento al Riassunto della caratteristiche del prodotto per ulteriori dettagli.

Titolare AIC: Neuraxpharm Pharmaceuticals, S.L.

Briumvi 150 mg concentrato per soluzione per infusione

Ublituximab medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, utilizzabile esclusivamente in ambiente ospedaliero o in strutture ad esso assimilabili (OSP).

Classe H

Prezzo euro: 5067,23

Codice deposito aziendale BRI-ITA-HCP-07-2025-040

Pubblicità rivolta ai medici depositata in AIFA il: 29/07/2025

VIETATA LA DISTRIBUZIONE/ESPOSIZIONE AL PUBBLICO

Scansioni il QR code  
per accedere al  
RIASSUNTO DELLA  
CARATTERISTICHE  
DEL PRODOTTO

