

Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir sjúkling

Dabigatran etexilate Medical Valley 75 mg hörð hylki dabigatran etexílat

Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.
- Leitið til lækisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum.
- Þessu lyfi hefur verið ávísað til persónulegra nota. Ekki má gefa það öðrum. Það getur valdið þeim skaða, jafnvel þótt um sömu sjúkdómseinkenni sé að ræða.
- Látið lækinn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.

Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar:

1. Upplýsingar um Dabigatran etexilate Medical Valley og við hverju það er notað
2. Áður en byrjað er að nota Dabigatran etexilate Medical Valley
3. Hvernig nota á Dabigatran etexilate Medical Valley
4. Hugsanlegar aukaverkanir
5. Hvernig geyma á Dabigatran etexilate Medical Valley
6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

1. Upplýsingar um Dabigatran etexilate Medical Valley og við hverju það er notað

Dabigatran etexilate Medical Valley inniheldur virka efnið dabigatran etexílat og tilheyrir flokki lyfja sem kallast segavarnarlyf. Það virkar með því að hindra efni í líkamanum sem á þátt í myndun blóðtappa.

Dabigatran etexilate Medical Valley er notað hjá fullorðnum til:

- að koma í veg fyrir myndun blóðtappa í bláæðum eftir liðskiptaaðgerð á hné eða mjöðm.

Dabigatran etexilate Medical Valley er notað hjá börnum til:

- meðferðar við blóðtöppum og til að koma í veg fyrir endurtekna blóðtappamyndun.

2. Áður en byrjað er að nota Dabigatran etexilate Medical Valley

Verið getur að lækinn hafi ávísað lyfinu við öðrum sjúkdómi eða í öðrum skömmtum en tiltekið er í þessum fylgiseðli. Ávallt skal fylgja fyrirmælum lækis og leiðbeiningum á merkimiða frá lyfjabúð.

Ekki má nota Dabigatran etexilate Medical Valley

- ef um er að ræða ofnæmi fyrir dabigatran etexílati eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6).
- ef þú ert með verulega skerta nýrnastarfsemi.
- ef þér blæðir núna.

- ef þú ert með sjúkdóm í líffæri sem eykur hættuna á alvarlegri blæðingu (t.d. magasár, áverki eða blæðing í heila, nýleg skurðaðgerð á heila eða augum).
- ef þú hefur aukna blæðingartilhneigingu. Þetta getur verið meðfætt, af óþekktum orsökum eða vegna annarra lyfja.
- ef þú ert að nota lyf sem hindra blóðstorknun (t.d. warfarin, rivaroxaban, apixaban eða heparín), nema þegar skipt er um meðferð með segavarnarlyfjum, á meðan þú ert með æðalegg í bláæð eða slagæð og færð heparín í æðalegginn til að halda honum opnum eða á meðan hjartslættinum er komið aftur í eðlilegt horf með aðgerð sem kallast brennsluðgerð með hjartaþræðingu vegna gáttatífs.
- ef þú ert með verulega skerta lifrarstarfsemi eða lifrarsjúkdóm sem gæti valdið dauða.
- ef þú ert að nota ketókónazól til inntöku eða itrakónazól, lyf til meðhöndlunar á sveppasýkingum.
- ef þú ert að nota cyklosporin til inntöku, lyf til að fyrirbyggja höfnun líffæris eftir líffæraflutning.
- ef þú ert að nota dronedaron, lyf sem notað er við óeðlilegum hjartslætti.
- ef þú tekur lyfjasamsetningu með glecaprevíri og pibrentasvíri, veiruhamlandi lyf sem notað er til meðhöndlunar á lifrabólgu C.
- ef þú ert með gervilhjartaloku sem krefst stöðugrar blóðþynningar.

Varnaðarorð og varúðarreglur

Leitið ráða hjá læknum áður en Dabigatran etexilate Medical Valley er notað. Einnig getur verið að þú þurfir að leita ráða hjá læknum meðan á meðferð með lyfinu stendur ef þú finnur fyrir einhverjum einkennum eða ef þú þarft að fara í aðgerð.

Láttu læknum vita af sjúkdómum og öðrum heilsufarsvandamálum sem þú ert með eða hefur verið með, sérstaklega þeim sem talin eru upp í eftirfarandi lista:

- Ef þú hefur aukna blæðingartilhneigingu, eins og:
 - ef þér hefur nýlega blætt.
 - ef tekið hefur verið vefsýni (fjarlægður hluti af vef til rannsóknar) úr þér undanfarinn mánuð.
 - ef þú hefur orðið fyrir alvarlegum áverkum (t.d. beinbroti, höfuðáverka eða öðrum áverkum sem krefjast skurðaðgerðar).
 - ef þú ert með bólgusjúkdóm í vélinda eða maga.
 - ef þú ert með bakflæði magasafa upp í vélinda.
 - ef þú ert á lyfjameðferð sem gæti aukið blæðingarhættu. Sjá „Notkun annarra lyfja samhliða Dabigatran etexilate Medical Valley“ hér að neðan.
 - ef þú ert að taka bólgueyðandi lyf, t.d. díklófenak, íbúprófen, piroxicam.
 - ef þú ert með hjartaþelsbólgu af völdum baktería (sýkingu í hjartalokum).
 - ef þú veist að þú ert með skerta nýrnastarfsemi eða ef þú þjáist af vökvaskorti (einkenni eru m.a. þorsti og lítið magn af dökkleitu (sterku) / freyðandi þvagi).
 - ef þú ert eldri en 75 ára.
 - ef þú ert fullorðinn sjúklingur og vegur 50 kg eða minna.
 - aðeins ef lyfið er notað handa börnum: ef barnið er með sýkingu umhverfis heilann eða í heilanum.
- Ef þú hefur fengið hjartaáfall eða hefur greinst með sjúkdóm sem eykur hættu á hjartaáfalli.
- Ef þú ert með lifrarsjúkdóm sem tengist breytingum á niðurstöðum blóðrannsóknar. Notkun lyfsins er ekki ráðlögð í slíkum tilvikum.

Gæta skal sérstakrar varúðar við notkun Dabigatran etexilate Medical Valley

- Ef þú þarft að fara í skurðaðgerð:
Í þessu tilviki verður að hætta meðferð með Dabigatran etexilate Medical Valley tímabundið vegna aukinnar blæðingarhættu meðan á aðgerð stendur og í stuttan tíma eftir að henni lýkur. Afar mikilvægt er að taka Dabigatran etexilate Medical Valley fyrir og eftir aðgerðina nákvæmlega á þeim tímum sem lækinn hefur sagt þér.
- Ef aðgerð felur í sér ísetningu leggs eða inndælingu í mænu (t.d. fyrir utanbasts- eða mænudeyfingu eða verkjastillingu):
 - er afar mikilvægt að taka Dabigatran etexilate Medical Valley fyrir og eftir aðgerðina nákvæmlega á þeim tímum sem lækinn hefur sagt þér.
 - skaltu láta lækinn tafarlaust vita ef þú finnur fyrir dofa eða máttleysi í fótum eða vandamáli með þarmana eða þvagblöðruna eftir lok svæfingar, því að tafarlaus meðferð er nauðsynleg.
- Ef þú dettur eða meiðir þig meðan á meðferð stendur, sérstaklega ef þú rekur höfuðið í. Leitaðu tafarlaust lækni aðstoðar. Þú gætir þurft á lækni skoðun að halda þar sem þú gætir verið í aukinni blæðingarhættu.
- Ef þú veist að þú ert með sjúkdóm sem kallast andfosfólípíð heilkenni (röskun í ónæmiskerfinu sem veldur aukinni hættu á blóðtappa), skaltu segja læknum frá því, hann ákveður hvort gæti þurft að breyta meðferðinni.

Notkun annarra lyfja samhliða Dabigatran etexilate Medical Valley

Látið lækinn eða lyfjafræðing vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð. **Einkum skaltu láta lækinn vita áður en þú tekur Dabigatran etexilate Medical Valley ef þú tekur eitt af lyfjunum sem talin eru upp hér að neðan:**

- Lyf sem dregur úr blóðstorknun (warfarin, phenprocoumon, asenókúmaról, heparín, klópídógrél, prasugel, ticagrelor, rivaroxaban, acetýlsalicýlsýra)
- Lyf við sveppasýkingum (t.d. ketókónazól, itrakónazól) nema ef þau eru eingöngu borin á húðina
- Lyf við óeðlilegum hjartslætti (t.d. amíóðarón, dronedaron, kínidín, verapamíl).
Ef þú tekur lyf sem inniheldur amíóðarón, kínidín eða verapamíl gæti lækinn sagt þér að nota minni skammt af Dabigatran etexilate Medical Valley, en það fer eftir sjúkdómnum sem því var ávísað við. Sjá einnig kafla 3.
- Lyf til að fyrirbyggja höfnun líffæris eftir líffæraígræðslu (t.d. takrolímus, cyklosporín)
- Lyfjasamsetningu með glecaprevíri og pibrentasvíri (veiruhamlandi lyf notað til meðhöndlunar á lifrabólgu C)
- Bólguþendi lyf og verkjastillandi lyf (t.d. acetýlsalicýlsýra, íbúprófen, díklófenak)
- Jóhannesarjurt (St. John's wort), náttúruylf við þunglyndi
- Þunglyndislyf sem kallast sérhæfðir serótónín endurupptökuhemlar eða serótónín-norepinefrín endurupptökuhemlar
- Rifampísín eða klarítrómýsín (tvö sýklalyf)
- Veirusýkingalyf við alnæmi (AIDS) (t.d. ritonavír)
- Ákveðin lyf til meðhöndlunar á flogaveiki (t.d. karbamazepín, fenýtóín)

Meðganga og brjóstgjöf

Áhrif Dabigatran etexilate Medical Valley á meðgöngu og fóstur eru ekki þekkt. Því á ekki að nota lyfið á meðgöngu nema samkvæmt ráðleggingu læknis. Konur á barneignaraldri ættu að forðast að verða þungaðar meðan á meðferð með Dabigatran etexilate Medical Valley stendur.

Konur sem hafa barn á brjósti mega ekki nota Dabigatran etexilate Medical Valley.

Akstur og notkun véla

Dabigatran etexilate Medical Valley hefur engin þekkt áhrif á hæfni til aksturs eða notkunar véla.

Hver og einn verður að leggja mat á getu sína til aksturs og starfa sem krefjast óskertrar árvekni. Eitt af því sem getur haft áhrif á slíkt er lyf, vegna verkunar sinnar eða aukaverkana. Lýsing á verkun og aukaverkunum er í öðrum köflum fylgiseðilsins. Lesið því allan fylgiseðilinn. Ef þörf er á skal ræða þetta við lækni eða lyfjafræðing.

3. Hvernig nota á Dabigatran etexilate Medical Valley

Dabigatran etexilate Medical Valley hylki má nota handa fullorðnum og börnum 8 ára og eldri sem geta gleypt hylkin í heilu lagi. Til eru önnur lyfjaform fyrir viðeigandi aldur til meðferðar hjá börnum yngri en 8 ára.

Notið lyfið alltaf eins og læknirinn hefur sagt til um. Ef ekki er ljóst hvernig nota á lyfið skal leita upplýsinga hjá læknum.

Takið Dabigatran etexilate Medical Valley eins og ráðlagt er við eftirfarandi aðstæður:

Forvörn gegn myndun blóðtappa eftir liðskiptaaðgerð á hné eða mjöðm

Ráðlagður skammtur er **220 mg einu sinni á sólarhring** (tekið sem 2 hylki með 110 mg).

Ef **nýrnastarfsemi þín er skert** um meira en helming eða ef þú ert **75 ára eða eldri** er ráðlagður skammtur **150 mg einu sinni á sólarhring** (tekið sem 2 hylki með 75 mg).

Ef þú ert að taka lyf sem innihalda **amíóðarón, kínidín eða verapamíl** er ráðlagður skammtur **150 mg einu sinni á sólarhring** (tekið sem 2 hylki með 75 mg).

Ef þú ert að taka **lyf sem inniheldur verapamíl og nýrnastarfsemi þín er skert** um meira en helming, á að minnka skammtinn í **75 mg** af Dabigatran etexilate Medical Valley vegna þess að blæðingarhætta getur verið aukin hjá þér.

Fyrir báðar aðgerðir gildir að ekki má hefja meðferð ef blæðing er frá aðgerðarstað. Ef meðferð er ekki hafin á aðgerðardegi skal hefja meðferð með 2 hylkjum einu sinni á sólarhring.

Eftir aðgerð þegar skipt er um hnélið

Hefja skal meðferð með Dabigatran etexilate Medical Valley innan 1-4 klukkustunda eftir að aðgerð lýkur með því að taka eitt hylki. Eftir það á að taka tvö hylki einu sinni á sólarhring í 10 daga.

Eftir aðgerð þegar skipt er um mjaðmarlið

Hefja skal meðferð með Dabigatran etexilate Medical Valley innan 1-4 klukkustunda eftir að aðgerð lýkur með því að taka eitt hylki. Eftir það á að taka tvö hylki einu sinni á sólarhring í 28-35 daga.

Meðferð við blóðtöppum og til að koma í veg fyrir endurtekna blóðtappamyndun hjá börnum

Dabigatran etexilate Medical Valley á að taka tvisvar á dag, einn skammt að morgni og einn skammt að kvöldi, u.þ.b. á sama tíma á hverjum degi. Bilið á milli skömmtunar þarf að vera eins nálægt 12 klukkustundum og mögulegt er.

Ráðlagður skammtur fer eftir þyngd og aldri. Læknirinn mun ákvarða réttan skammt. Læknirinn gæti aðlagð skammtinn þegar líður á meðferðina. Haltu áfram að nota öll önnur lyf, nema læknirinn hafi sagt þér að hætta að nota einhver þeirra.

Tafla 1 sýnir staka skammta og heildardagskammta af dabigatran etexilate í milligrömmum (mg). Skammtarnir miðast við þyngd í kílógrömmum (kg) og aldur sjúklingsins í árum:

Tafla 1: Skammtatafla fyrir dabigatran etexilate hylki

Samsetning þyngdar / aldurs		Stakur skammtur í mg	Heildardagskammtur í mg
Þyngd í kg	Aldur í árum		
11 til undir 13 kg	8 til yngri en 9 ára	75	150
13 til undir 16 kg	8 til yngri en 11 ára	110	220
16 til undir 21 kg	8 til yngri en 14 ára	110	220
21 til undir 26 kg	8 til yngri en 16 ára	150	300
26 til undir 31 kg	8 til yngri en 18 ára	150	300
31 til undir 41 kg	8 til yngri en 18 ára	185	370
41 til undir 51 kg	8 til yngri en 18 ára	220	440
51 til undir 61 kg	8 til yngri en 18 ára	260	520
61 til undir 71 kg	8 til yngri en 18 ára	300	600
71 til undir 81 kg	8 til yngri en 18 ára	300	600
81 kg og yfir	10 til yngri en 18 ára	300	600

Stakir skammtar sem krefjast samsetninga með fleiri en einu hylki:

300 mg: tvö 150 mg hylki eða fjögur 75 mg hylki
 260 mg: eitt 110 mg og eitt 150 mg hylki eða eitt 110 mg og tvö 75 mg hylki
 220 mg: tvö 110 mg hylki
 185 mg: eitt 75 mg og eitt 110 mg hylki
 150 mg: eitt 150 mg hylki eða tvö 75 mg hylki

Hvernig nota á Dabigatran etexilate Medical Valley

Dabigatran etexilate Medical Valley má taka með eða án matar. Gleypa á hylkið í heilu lagi með glasi af vatni, til að tryggja að lyfið berist niður í maga. Ekki má brjóta, tyggja eða opna hylkið til að taka kornin úr því, þar sem það getur aukið blæðingarhættu.

Breyting á blóðþynningarmeðferð

Þú mátt ekki breyta blóðþynningarmeðferðinni án sérstakra leiðbeininga frá læknum.

Ef tekinn er stærri skammtur en mælt er fyrir um

Ef of mikið af lyfinu er tekið er aukin hættu á blæðingum. Láttu lækinn tafarlaust vita ef þú hefur tekið of mörg hylki. Sértekið meðferðarúrræði er tiltækt.

Ef of stór skammtur af lyfinu hefur verið notaður, eða ef barn hefur í ógáti tekið inn lyfið skal hafa samband við lækni, sjúkrahús eða eitrunarmiðstöð (sími 543 2222).

Ef gleymist að taka Dabigatran etexilate Medical Valley

Forvörn gegn myndun blóðtappa eftir liðskiptaaðgerð á hné eða mjöðm

Taktu daglegan skammt af Dabigatran etexilate Medical Valley á sama tíma næsta dag. Ekki á að tvöfalda skammt til að bæta upp skammt sem gleymst hefur að taka.

Meðferð við blóðtöppum og til að koma í veg fyrir endurtekna blóðtappamyndun hjá börnum

Taka má gleymdan skammt allt að 6 klst. fyrir næsta áætlaðan skammt. Sleppa á gleymdum skammti ef styttri tími en 6 klst. er að næsta áætlaða skammti. Ekki á að tvöfalda skammt til að bæta upp skammt sem gleymst hefur að taka.

Ef hætt er að nota Dabigatran etexilate Medical Valley

Taktu Dabigatran etexilate Medical Valley nákvæmlega eins og mælt er fyrir um. Ekki hætta að taka lyfið án þess að ræða fyrst við lækinn, þar sem hætta á myndun blóðtappa gæti verið meiri ef þú hættir meðferðinni of snemma. Hafðu samband við lækinn ef þú finnur fyrir meltingartruflunum eftir að hafa tekið Dabigatran etexilate Medical Valley.

Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum um notkun lyfsins.

4. Hugsanlegar aukaverkanir

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum.

Dabigatran etexilate Medical Valley hefur áhrif á storknun blóðsins, þannig að flestar aukaverkanir eru tengdar einkennum eins og marblettum eða blæðingu. Meiriháttar eða verulegar blæðingar geta komið fyrir, sem eru alvarlegustu aukaverkanirnar og geta óháð staðsetningu valdið fötlun, lífshættu og jafnvel leitt til dauða. Í sumum tilvikum eru þessar blæðingar ekki augljósar.

Ef þú færð einhverja blæðingu sem stöðvast ekki af sjálfu sér eða ef þú færð einkenni um verulega blæðingu (mikið þróttleysi, þreytu, fölva, sundl, höfuðverk eða óútskýrða bólgu) skaltu ráðfæra þig tafarlaust við lækinn. Læknirinn gæti ákveðið að hafa nánara eftirlit með þér eða breyta lyfjagjöfinni.

Segðu læknum tafarlaust frá því ef þú færð alvarleg ofnæmisviðbrögð sem valda öndunarörðugleikum eða sundli.

Hugsanlegar aukaverkanir sem eru taldar upp hér á eftir eru flokkaðar eftir því hve algengar þær eru.

Forvörn gegn myndun blóðtappa eftir liðskiptaaðgerð á hné eða mjöðm

Algengar (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10 einstaklingum):

- Minnkun blóðrauða (efnið í rauðum blóðkornum) í blóði
- Óeðlilegar niðurstöður rannsókna á lifr starfsemi

Sjaldgæfar (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 100 einstaklingum):

- Blætt getur frá nefi, í maga eða þörmum, frá getnaðarlim/leggöngum eða þvagrás (þ.m.t. blóð í þvagi sem litar þvag bleikt eða rautt), frá gyllinæð, frá endaþarmi, undir húð, í lið, frá eða eftir áverka eða eftir skurðaðgerð
- Margúll eða marblettir eftir skurðaðgerð
- Blóð finnst í saur í rannsóknarstofufuprófi
- Fækkun rauðra blóðkorna í blóði
- Lækkun á hlutfalli blóðkorna
- Ofnæmisviðbrögð
- Uppköst
- Tíðar, lausar eða vökvakenndar hægðir
- Ógleði
- Útferð úr sári (vökvi vætlar frá skurðsárinu)
- Hækkun lifrarendíma
- Gulnun húðar eða augnhvítu vegna lifrar- eða blóðsjúkdóma

Mjög sjaldgæfar (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 1.000 einstaklingum):

- Blæðing
- Blætt getur í heilanum, úr skurðsári, frá stungustað eða frá íkomustað bláæðaleggs
- Blóðlituð útferð frá íkomustað bláæðaleggs
- Blóðugur hósti eða blóðlitaður hráki
- Fækkun blóðflagna í blóði
- Fækkun rauðra blóðkorna í blóði eftir skurðaðgerð
- Alvarleg ofnæmisviðbrögð sem valda öndunarörðugleikum eða sundli
- Alvarleg ofnæmisviðbrögð sem valda bólgu í andliti eða hálsi
- Útbrot á húð sem einkennast af dökkrauðum, upphleyptum nöbbum og kláða vegna ofnæmisviðbragða
- Skyndilegar breytingar í húð sem hafa áhrif á lit og útlit
- Kláði
- Sár í maga eða þörmum (þ.m.t. sár í vélinda)
- Maga- og vélindabólga
- Bakflæði magavökva í vélinda
- Magaverkur eða kviðverkur
- Meltingartruflanir
- Kyngingarerfiðleikar
- Vökvakennd útferð úr sári
- Vökvakennd útferð úr sári eftir aðgerð

Tíðni ekki þekkt (ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrirbyggjandi gögnum):

- Öndunarörðugleikar eða hvæsandir öndun
- Fækkun eða jafnvel skortur á hvítum blóðkornum (sem hjálpa til við að berjast gegn sýkingum)
- Hármisssir

Meðferð við blóðtöppum og til að koma í veg fyrir endurtekna blóðtappamyndun hjá börnum

Algengar (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10 einstaklingum):

- Fækkun rauðra blóðkorna í blóði
- Fækkun blóðflagna í blóði
- Útbrot á húð sem einkennast af dökkrauðum, upphleyptum nöbbum og kláða vegna ofnæmisviðbragða
- Skyndilegar breytingar í húð sem hafa áhrif á lit og útlit

- Myndun margúls
- Blóðnasir
- Bakflæði magavökva í vélinda
- Uppköst
- Ógleði
- Tíðar, lausar eða vökvakenndar hægðir
- Meltingartruflanir
- Hármisur
- Hækkun lifrarendsima

Sjaldgæfar (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 100 einstaklingum):

- Fækkun á hvítum blóðkornum (sem hjálpa til við að berjast gegn sýkingum)
- Blæðing getur orðið í maga eða þörmum, frá heila, frá endaþarmi, frá getnaðarlimi/leggöngum eða þvagfærum (þ.m.t. blóð í þvagi sem litur þvag bleikt eða rautt) eða undir húð
- Minnkun blóðrauða (efnið í rauðum blóðkornum) í blóði
- Lækkun á hlutfalli blóðkorna
- Kláði
- Blóðugur hósti eða blóðlitaður hráki
- Magaverkur eða kviðverkur
- Maga- og vélindabólga
- Ofnæmisviðbrögð
- Kyngingarerfiðleikar
- Gulnun húðar eða augnhvítu vegna lifrar- eða blóðsjúkdóma

Tíðni ekki þekkt (ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrirbyggjandi gögnum):

- Skortur á hvítum blóðkornum (sem hjálpa til við að berjast gegn sýkingum)
- Alvarleg ofnæmisviðbrögð sem valda öndunarörðugleikum eða sundli
- Alvarleg ofnæmisviðbrögð sem valda bólgu í andliti eða hálsi
- Öndunarörðugleikar eða hvæsandi öndun
- Blæðing
- Blætt getur í lið eða frá áverka, úr skurðsári, frá stungustað eða frá íkomustað bláæðaleggs
- Blætt getur úr gyllinæð
- Sár í maga eða þörmum (þ.m.t. sár í vélinda)
- Óeðlilegar niðurstöður rannsókna á lifrarstarfsemi

Tilkynning aukaverkana

Látið lækinn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einnig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint til Lyfjastofnunar, www.lyfjastofnun.is. Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

5. Hvernig geyma á Dabigatran etexilate Medical Valley

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á öskjunni eða þynnupakkningunni á eftir „EXP“. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Ál-Ál (oPA/ál/PVC // Álþynna): Geymið við lægri hita en 30 °C.

Ál með himnu úr þurrkefni – Ál (OPA/ál/PE // PE/Ál/LDPE): Ekki þarf að geyma lyfið við sérstök skilyrði.

Glas: Geymið í upprunalegum umbúðum til varnar gegn raka.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir. Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

Dabigatran etexilate Medical Valley inniheldur

- Virka innihaldsefnið er dabigatran etexílat. Hvert hart hylki inniheldur 75 mg af dabigatran etexílati (sem mesílat).

Önnur innihaldsefni eru:

- Innihald hylkis: tartarsýra, hýprómellósi, hýdroxýprópýlsellulósi og talkúm.
- Skel hylkisins: karragenan, kalíumklóríð, títandíoxíð (E171) og hýprómellósi.

Lýsing á útliti Dabigatran etexilate Medical Valley og pakkningastærðir

Dabigatran etexilate Medical Valley 75 mg eru hylki af tegund 2 eru um það bil 18 mm með hvítu ógagnsæju loki og hvítum ógagnsæjum botni, fyllt með ljósgulum til gulleitum kornum.

Hylkjum er pakkað í þynnur sem eru samsettar úr áli með himnu úr þurrkefni – Ál (OPA/ál/PE // PE/Ál/LDPE) og Ál-Ál (OPA/ál/PVC // Álþynna) eða hvítt plastglas með kísilgel þurrkefni í lokinu (PP).

Pakkningastærðir:

Þynnupakkningar innihalda: 10, 10x1 (stakskammtaþynna), 30, 30x1 (stakskammtaþynna), 60, 60x1 (stakskammtaþynna), 100 og 180 hörð hylki
Glas inniheldur: 100 hörð hylki.

Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

Markaðsleyfishafi

Medical Valley Invest AB
Brädgårdsvägen 28
236 32 - Höllviken
Svíþjóð

Framleiðandi

Laboratorios Liconsa, S.A.
Avda. Miralcampo, N° 7, Polígono Industrial Miralcampo
19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)
Spánn

Þetta lyf hefur markaðsleyfi í löndum Evrópska efnahagssvæðisins og í Bretlandi (Norður-Írland) undir eftirfarandi heitum:

Danmörk	Dabigatran etexilate Medical Valley
Holland	Dabigatran etexilaat Xiromed
Ísland	Dabigatran etexilate Medical Valley
Króatía	Dabigatraneteksilat Liconsa
Noregur	Dabigatran etexilate Medical Valley
Pólland	Dabigatran etexilate Medical Valley
Rúmenía	Dabigatran etexilate Liconsa
Spánn	Dabigatran etexilate Liconsa
Svíþjóð	Dabigatran etexilate Medical Valley
Þýskaland	Dabigatran etexilate Medical Valley

Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður í nóvember 2024.