

Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins

Heparin LEO 5.000 a.e./ml, stungulyf, lausn

heparínnatríum

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 læknisins eða hjúkrunarfræðingsins ef þörf er á frekari upplýsingum.
- Látið lækninn eða hjúkrunarfræðinginn 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 Heparin LEO og við hverju það er notað
2. Áður en byrjað er að nota Heparin LEO
3. Hvernig nota á Heparin LEO
4. Hugsanlegar aukaverkanir
5. Hvernig geyma á Heparin LEO
6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

1. Upplýsingar um Heparin LEO og við hverju það er notað

Verið getur að læknirinn hafi ávísað lyfinu við öðrum sjúkdómi eða í öðrum skömmum en tiltekið er í þessum fylgiseðli. Ávalt skal fylgja fyrirmælum læknis og leiðbeiningum á merkimiða frá lyfjabúð.

Heparín hindrar myndun blóðtappa (sega) í slagæðum og bláæðum með því að minnka blóðstorknun. Heparin LEO getur einnig leyst upp summar gerðir af blóðtöppum. Blóðtappar myndast einkum í tengslum við skurðaðgerðir og rúmlegu í langan tíma.

Þú getur fengið Heparin LEO sem fyrirbyggjandi við blóðtöppum eða til meðferðar á þeim.

Heparin LEO 5.000 a.e./ml, stungulyf, lausn er ætlað sem fyrirbyggjandi meðferð og meðferð við blóðtappa í djúpum bláæðum og ástandi sem tengist blóðtöppum (fylgikvillar segareks).

Leitið til læknisins, lyfjafræðings eða hjúkrunarfræðingsins ef aukaverkanir versna eða ef þú færð aukaverkanir sem ekki er getið um hér.

2. Áður en byrjað er að nota Heparin LEO

Ekki má nota Heparin LEO:

- ef um er að ræða ofnæmi fyrir heparínnatríum eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6).
- ef þú hefur eða hefur haft of fáar blóðflögur eftir heparínmeðferð.
- ef þú ert með virka blæðingu eða áhættu fyrir meiriháttar blæðingu.
- ef þú ert með bólgyr í hjartalokum.
- ef þú færð mænudeyfingu eða staðdeyfingu og færð meðferðarskammta af heparíni.

Heparin LEO inniheldur 10 mg/ml af rotvarnarefninu bensýlalkóholi. Ekki má gefa það fyrirburum og nýfæddum börnum vegna hættu á andkafaheilkenni.

Varnaðarorð og varúðarreglur

Læknirinn eða hjúkrunarfræðingurinn mun sýna ýtrustu varúð við meðferð þína með Heparin LEO

Leitið ráða hjá lækninum eða hjúkrunarfræðingnum áður en Heparin LEO er notað:

- ef þú ert í blæðingarhættu
- ef þú ert með of mikið kalíum í blóði eða notar kalíumsparandi þvagræsilyf
- ef þú notar eða átt að nota lyf sem þynna blóðið og önnur lyf við blóðtappa
- ef þú átt að fá mænurótar- eða mænudeyfingu og færð fyrirbyggjandi meðferðarskammta af heparíni. Hafðu strax samband við lækninn eða hjúkrunarfræðinginn ef þú hefur fengið mænudeyfingu og færð bakverki, tilfinningaleysi, stíflleika eða máttleysi í fótleggi og vandamál tengd starfsemi þarma og þvagblöðru.

Á meðan þú ert á meðferð með Heparin LEO mun læknirinn taka blóðsýni reglulega.

Notkun annarra lyfja samhliða Heparin LEO

Látið lækninn eða hjúkrunarfræðinginn vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð.

Láttu lækninn vita ef þú notar:

- lyf við liðagigt eða verkjum (t.d. acetýlsalicýlsýru, bólgeyðandi verkjalyf (NSAID) og sértæka serótónín-endurupptökuhemla (SSRI-lyf)).
- önnur lyf til meðferðar á blóðtöppum (segavarnarlyf).
- K-vítamínablokka (lyf sem hindra verkun K-vítamíns)
- virkjað prótein C og hemla með beina verkun á trombín (hamlar blóðstorkukerfi líkamans).

Meðganga, brjósttagjöf og frjósemi

Við meðgöngu, brjósttagjöf, grun um þungun eða ef þungun er fyrirhuguð má ekki nota Heparin LEO áður en þú hefur leitað ráða hjá lækninum.

Meðganga

Leitaðu ráða hjá lækninum eða lyfjafræðingi ef þú ert þunguð eða með barn á brjósti. Það er vegna þess að mikið magn af bensýlalkóholi getur safnast upp í líkamanum og valdið aukaverkunum (kallast „efnaskiptablóðsýring“) (Sjá kafla 2 Heparin LEO inniheldur bensýlalkóhol, metýl- og própýlhýdroxýbensóat og natrium).

Brjósttagjöf

Þú mátt nota Heparin LEO þótt þú sért með barn á brjósti.

Frjósemi

Reynsla af notkun Heparin LEO liggar ekki fyrir.

Akstur og notkun véla

Heparin LEO hefur engin eða óveruleg áhrif á hæfni til aksturs og 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.

Heparin LEO inniheldur bensýlalkóhol, metýl- og própýlparahýdroxýbensóat og natrium

Metýlparahýdroxýbensóat (E 218) og própýlparahýdroxýbensóat (E 216) geta valdið ofnæmisviðbrögðum (hugsanlega seinkomnum) og í undantekningartilvikum andnauð (berkjukrampa).

Lyfið inniheldur 10 mg af bensýlalkóholi í hverjum ml. Bensýlalkóholi getur valdið ofnæmisviðbrögðum.

Bensýlalkóhol hefur verið tengt við hættu á alvarlegum aukaverkunum, þ.m.t. öndunarerfiðleikum (kallast heilkenni andkafa eða „gaspíng syndrome“). Ekki gefa nýbura (allt að 4 vikna gömlum) lyfið nema eftir ráðleggingar læknis. Notið lyfið ekki lengur en í viku handa ungum börnum (yngri en 3 ára), nema að ráði læknisins eða lyfjafræðings.

Leitaðu ráða hjá lækninum eða lyfjafræðingi ef þú ert með lifrar- eða nýrnasjúkdóm. Mikið magn bensýlalkóhóls getur safnast upp í líkamanum og valdið aukaverkunum (kallast blóðsýring).

Lyfið inniheldur 33 mg af natrúum (aðalefnið í matarsalti) í hverju 5 ml hettuglasi. Þetta jafngildir 1,7% af daglegri hámärksinntöku natrúums úr fæðu skv. ráðleggingum fyrir fullorðna.

3. Hvernig nota á Heparin LEO

Læknirinn segir til um hvaða skammt þú færð og hversu oft lyfið er gefið. Ef eitthvað er óljóst skaltu leita upplýsinga hjá lækninum eða hjúkrunarfræðingnum. Aðeins læknirinn getur breytt skammtinum.

Læknir eða hjúkrunarfræðingur mun vanalega gefa þér lyfið. Heparin LEO er sprautað í bláæð.

Aldrei má sprauta Heparin LEO í vöðva.

Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um

Hafðu samband við lækninn, bráðamóttöku eða lyfjafræðing ef þú heldur að þú hafir fengið meira Heparin LEO en talað er um í fylgiseðlinum eða meira en læknirinn hefur ávísað (og þú finnur fyrir slappleika).

Ef þú hefur fengið of mikið af Heparin LEO getur þú fengið blæðingar, t.d. frá slímhimnum, frá sári á húðinni, frá meltingarfærum og kviðarholi.

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 nota Heparin LEO

Spurðu lækninn eða hjúkrunarfræðinginn ef þú heldur að skammtur hafi gleymst.

Ef hætt er að nota Heparin LEO

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

4. Hugsanlegar aukaverkanir

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

Ef þú færð alvarlegar aukaverkanir skaltu strax hafa samband við lækninn eða hjúkrunarfræðinginn. Ef þú færð alvarlegar aukaverkanir eftir útskrift skaltu strax hafa samband við lækni eða bráðamóttöku. Hugsanlega má hringja í síma 112.

Alvarlegar aukaverkanir

Algengar aukaverkanir (geta komið fyrir hjá á milli 1 og 10 af hverjum 100 sjúklingum):

- Blæðingar.
- Margull.

Sjaldgæfar aukaverkanir: (geta komið fyrir hjá á milli 1 og 10 af hverjum 1.000 sjúklingum):

- Blæðing frá húð og slímhimnum og marblettir vegna breytinga í blóðinu (of fáar blóðflögur). (Blóðflagnafæð, gerð I eða gerð II). Hafðu samband við lækni eða bráðamóttöku.
- Skyndileg útbrot á húð, öndunarerfiðleikar og aðsvif (á innan við mínutum eða klukkustundum) vegna ofnæmis (bráðaofnæmi/ofnæmislöst). Getur verið lífshættulegt. Hringið í 112.
- Að hluta til lengdur virkjaður storknunartími blóðs, sem er utan meðferðarsvæðis.
- Viðvarandi, sársaukafullt holdris (sístaða reðurs). Hafðu samband við lækni eða bráðamóttöku.

Aðrar aukaverkanir

Algengar aukaverkanir (geta komið fyrir hjá á milli 1 og 10 af hverjum 100 sjúklingum):

- Hækkuð lifrarpróf (án einkenna) (transamínasar/amínótransferasar). Getur hjá sumum þróast í alvarlega aukaverkun. Hafið samband við lækninn.
- Roði í húð (hörundsröði).

Sjaldgæfar aukaverkanir: (geta komið fyrir hjá á milli 1 og 10 af hverjum 1.000 sjúklingum):

- Ofnæmisviðbrögð
- Máttleysi í vöðvum, ringlun, málerfiðleikar vegna aukins magns kalíum í blóði. Aukið magn af kalíum í blóði getur örsjaldan orðið alvarlegt og leitt til lömunar og hjartsláttartruflana (hætta á hjartastoppi) (blóðkalíumhækkun). Ræddu við lækninn.
- Aukin hætta á beinbrotum vegna þess að beinin verða stökk (beinþynning). Getur orðið alvarleg aukaverkun. Hafðu samband við lækninn ef þú færð skyndilega bakverk.
- Ertung, verkir og mar á stungustað.
- Húðbreytingar með sárum og vefjadauða (drep í húð).
- Ýmiskonar útbrot á húð.
- Ofsakláði.
- Kláði.

Tilkynning aukaverkana

Látið lækninn eða hjúkrunarfræðinginn 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 Heparin LEO

Geymsluþol eftir opnum:

Efnafræðilegt og eðlisfræðilegt geymsluþol eftir opnum er 28 dagar við 30°C. Frá örverufræðilegu sjónarmiði er geymsluþol allt að 28 dagar við 30°C. Annað geymsluþol og geymslusluskilyrði eftir opnum er á ábyrgð notandans.

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Heparin LEO má geyma við stofuhita.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á umbúðunum á eftir EXP. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Ekki skal nota lyfið ef það er skýjað eða sýnilegar agnir eru í hettuglasinu.

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

6. Pakningar og aðrar upplýsingar

Heparin LEO inniheldur

Virka innihaldsefnið er heparínnatríum.

Önnur innihaldsefni eru natríumklóríð, natríumsítrat, bensýlalkóhól, metýlparahýdroxýbensóat (E 218), própýlparahýdroxýbensóat (E 216), saltsýra (til stillingar á sýrustigi) og vatn fyrir stungulýf.

Útlit

Heparin LEO er tær, litlaus eða gulan vökví, óskýjaður og án sýnilegra agna í 5 ml hettuglassi.

Pakkningastærðir

Heparin LEO pakkningar eru með 5 eða 10 hettuglösum, hvert með 5 ml.

Markaðsleyfishafi

LEO Pharma A/S

Industriparken 55,

2750 Ballerup

Danmörk

Framleiðandi

Vianex S.A. - Plant A

12 Km National Road Athens Lamia

Metamorfossi, 144 51

Grikkland

Pessi fylgiseðill var síðast uppfærður í janúar 2025.