

Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins

Heparin LEO 100 a.e./ml, hettuglas, 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 lækinn 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

Virka efnið er heparínnatríum. Heparín tilheyrir flokki lyfja sem kallast segavarnarlyf sem er ætlað að koma í veg fyrir blóðstorknun.

Heparin LEO 100 a.e./ml er notað til að fyrirbyggja blóðstorknun í bláæðanálum, slöngum og tækjum sem hjálpa til við að láta blóðið streyma utan líkamans (hringrás utan líkamans).

2. Áður en byrjað er að nota Heparin LEO

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

Vanalega er það læknir eða hjúkrunarfræðingur sem sprautar þig með lyfinu.

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 bólgu í hjartalokum.
- ef þú ferð í mænudeyfingu eða staðdeyfingu.

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

Varnaðarorð og varúðarreglur

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

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

- ef þú ert í blæðingarhættu.
- ef þú ert með sykursýki.
- ef þú ert með of mikið kalíum í blóði eða notar kalíumsparandi, vatnslosandi lyf (þvagræsilyf).
- ef þú notar eða átt að nota lyf sem þynna blóðið og önnur lyf við blóðtappa.

Hafðu strax samband við lækinn eða hjúkrunarfræðinginn ef þú hefur fengið mænudeyfingu og færð bakverki eða tilfinningaleysi, stífleika eða máttleysi í fótleggi og vandamál tengd starfsemi þarma og þvagblöðru.

Ef þú ferð í blóðrannsókn eða þvagrannsókn láttu alltaf vita að þú sért á meðferð með Heparin LEO. Það getur haft áhrif á rannsóknaniðurstöður.

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

Notkun annarra lyfja samhliða Heparin Leo

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

Láttu lækinn vita ef þú notar:

- Lyf við gigt eða verkjum (t.d. acetylsalicýlsýru, bólgueyðandi verkjalyf (NSAID)).
- Blóðþynnandi lyf (t.d. warfarín).
- Önnur lyf til fyrirbyggjandi notkunar við blóðtöppum eða til meðferðar á þeim.
- Lyf við alvarlegri blóðeitrun (virkjað prótein C).

Heparin LEO inniheldur bensýlalkóhól, metýl- og própýlparahýdroxýbensóat og natríum

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

Bensýlalkóhól getur valdið eiturverkunum og lífshættulegum (bráðaofnæmis-) viðbrögðum hjá ungbörnum og börnum að 3 ára aldri.

Heparin LEO inniheldur 1,3 mmól (29 mg) af natríum í hverju 10 ml hettuglasi og skal hafa þetta í huga hjá sjúklingum á natríumskertu mataræði.

Meðganga, brjóstgjöf og frjósemi

Við meðgöngu, brjóstgjöf, grun um þungun eða ef þungun er fyrirhuguð má ekki nota Heparin LEO. Mundu að láta lækinn vita.

Meðganga

Þú mátt ekki nota Heparin LEO á meðgöngu. Það inniheldur bensýlalkóhól sem getur valdið fósturinu skaða. Mundu að láta lækinn vita.

Brjóstgjöf

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

Frjósemi

Reynsla af notkun Heparin LEO liggur ekki fyrir.

Akstur og notkun véla

Heparin LEO getur að meira eða minna leyti verkað slævandi. Hafa skal það í huga í umferðinni og við vinnu með vélar. Sundl getur komið fram við meðferðina sem hafa skal í huga við akstur og notkun 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 Heparin LEO

Læknirinn segir til um hvaða skammt þú færð og hversu oft lyfið er gefið. Ef eitthvað er óljóst skaltu leita upplýsinga hjá læknum 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 læknum, 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 læknum 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 þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum.

Ef þú færð alvarlegar aukaverkanir skaltu strax hafa samband við læknum eða hjúkrunarfræðinginn. Ef þú færð alvarlegar aukaverkanir eftir útskrift skaltu strax hafa samband við lækni eða bráðamóttöku. Hringið e.t.v. í 112.

Alvarlegar aukaverkanir

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

- Blæðingar.
- Margúll.

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 mínútum eða klukkustundum) vegna ofnæmis (bráðafnæmi/ofnæmislost). 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.

Aukaverkanir sem eru ekki alvarlegar

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

- Hækkun lifrarpróf (án einkenna) (transamínasar/amínótransferasar). Getur hjá sumum þróast í alvarlega aukaverkun. Hafið samband við læknum.
- Roði í húð (hörundsroði).
- Húðbreytingar með sárum og vefjadauða (drep í húð).
- Ýmiskonar útbrot á húð.
- Ofsakláði.
- Kláði.

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 kalíums í blóði. Aukið magn af kalíum í blóði getur örsjaldan orðið alvarlegt og leitt til lömunar og hjartsláttartruflana (hætta á hjartastoppi) (blóðkalíumhækkun). Ræddu við lækinn.
- Aukin hætta á beinbrotum vegna þess að beinin verða stökk (beinþynning). Getur orðið alvarleg aukaverkun. Hafðu samband við lækinn ef þú færð skyndilega bakverk.
- Erting, verkir og mar á stungustað.

Tilkynning aukaverkana

Látið lækinn 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

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á umbúðunum og miðanum 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.

Engin sérstök fyrirmæli eru um geymsluaðstæður lyfsins.
Geymsluþol eftir opnun: 28 dagar við lægri hita en 30° C.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennislagnir 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. Pakkningar 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 stungulyf

Lýsing á útliti Heparin LEO og pakkningastærðir

Heparin LEO er hettuglas með tærum, litlausum eða gulum vökva, ekki skýjaður og án sýnilegra agna.

Pakkningastærðir:
Hettuglös 10 x 10 ml.

Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

Markaðsleyfishafi og framleiðandi

LEO Pharma A/S
Industriparken 55
2750 Ballerup
Danmörk

Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður í mars 2021.