

-
- 1. LÄKEMEDLETS NAMN**
Heparinnatrium APL injektionsvätska, lösning 10 IE/ml

 - 2. AKTIVA INNEHÅLLSÄMNEN**
1 ml injektionsvätska, lösning innehåller:
Heparinum natricum 10 IE.

Övriga innehållsämnen, se 6.1.

 - 3. LÄKEMEDELSFORM**
Injektionsvätska, lösning

 - 3.1 Receptstatus**
Receptbelagt läkemedel

 - 4. KLINISKA UPPGIFTER**

 - 4.1 Indikationer**
Antikoagulans för sköljning av och deponering i venkanyl.
Socialstyrelsen anser att det i de flesta fall är tillfyllest med isoton natriumkloridlösning för deponering och genomspolning av venkanyl.

 - 4.2 Dosering**
1-2 ml deponeras i venkanyl 2-3 gånger dagligen.

 - 4.3 Kontraindikationer**
Heparinöverkänslighet, koagulationsrubbningsr.

 - 4.5 Interaktioner**
Heparin interagerar med glycerylnitrat.

 - 4.8 Biverkningar**
Överkänslighetsreaktion i låg frekvens.

 - 5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER**

 - 5.0 Terapeutisk klassifikation**
B01A B01

5.1 Farmakodynamik

Heparin är en polysackarid som hämmar blodets koagulation såväl in vivo som in vitro. Genom sin påverkan på co-faktorn, antitrombin III, påverkar heparin flera steg i koagulationsprocessen.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Innehållsämnen

1 ml injektionsvätska, lösning innehåller:
Heparinum natricum 10 IE
Natrii chloridum 9 mg
Aqua ad iniectabilia q.s.

6.1a Egenskaper hos beredningen

pH: 5,0-7,0
Utan konserveringsmedel.

6.3 Hållbarhet

24 månader. Högst 12 timmar i rumstemperatur eller 24 timmar vid kylförvaring (+2 - +8 °C) i bruten förpackning.

6.4 Förvaringsanvisningar

Förvaras vid rumstemperatur.

6.5 Förpackning

10 ml. Injektionsflaska av glas med propp av klorbutylgummi.

7. TILLVERKARE AV RIKSLICENSEN

Apoteket Produktion & Laboratorier AB
Prismavägen 2
141 75 KUNGENS KURVA

8. LÄKEMEDELSVERKETS DIARIENUMMER OCH DATUM FÖR BEVILJANDE AV RIKSLICENSEN

148:2005/75941, 2005-12-21

9. DATUM FÖR LÄKEMEDELSVERKETS ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

2005-12-21

10. DATUM FÖR SENASTE ADMINISTRATIVA REVISION

2009-01-16