

Prospect: Informații pentru utilizator**Vessel Due F 600 USL/2 ml soluție injectabilă**
Sulodexid

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Vessel Due F și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Vessel Due F
3. Cum să utilizați Vessel Due F
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Vessel Due F
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Vessel Due F și pentru ce se utilizează

Vessel Due F conține o substanță activă numită sulodexid, care aparține medicamentelor care previn formarea cheagurilor de sânge.

Este indicat în bolile vaselor de sânge care sunt asociate cu risc de formare a cheagurilor de sânge.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Vessel Due F**Nu utilizați Vessel Due F:**

- dacă sunteți alergic la sulodexid, heparină, alte produse de tip heparinic sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la punctul 6);
- dacă aveți sau ați avut pierderi de sânge (hemoragii);
- dacă știți că aveți boli care cresc riscul de formare a cheagurilor de sânge.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Vessel Due F, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Este important să îi spuneți medicului dumneavoastră dacă urmați și alte tratamente pentru subțierea sângelui sau pentru prevenirea formării cheagurilor de sânge.

Copii și adolescenți

Vessel Due F nu este recomandat administrării la copii cu vârsta mai mică de 18 ani.

Vessel Due F împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Nu se recomandă folosirea Vessel Due F pe durata sarcinii.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Vessel Due F nu influențează sau are o influență neglijabilă asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

3. Cum să utilizați Vessel Due F

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doza recomandată este de o fiolă soluție injectabilă Vessel Due F (600 ULS) pe zi, administrată intramuscular sau intravenos.

În general, este indicat să se înceapă tratamentul cu soluția injectabilă Vessel Due F și, după 15 - 20 zile de tratament, să se continue cu capsule moi Vessel Due F timp de 30 - 40 zile. Ciclul terapeutic complet se va repeta cel puțin de două ori pe an.

Medicul dumneavoastră poate modifica doza și modul de administrare.

Dacă utilizați mai mult Vessel Due F decât trebuie

Poate să apară o pierdere de sânge. Luați legătura cu medicul dumneavoastră pentru a vă spune ce trebuie să faceți.

Dacă uitați să utilizați Vessel Due F

Dacă ați uitat să utilizați o doză de Vessel Due F, administrați-o imediat ce vă amintiți. Dacă se apropie momentul următoarei doze, săriți doza uitată și administrați-o direct pe aceasta. Nu utilizați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Următoarele reacții adverse au fost raportate la administrarea de Vessel Due F:

Reacții adverse rare:

- durere la locul injectării,
- senzație de arsură la locul injectării,
- acumularea de sânge la nivelul locului de injectare,
- reacții de hipersensibilizare.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România <http://www.anm.ro/>. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Vessel Due F

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe etichetă după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 30°C

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Vessel Due F

- Substanța activă este sulodexid. O fiolă a 2 ml soluție injectabilă conține sulodexid 600 ULS.
- Celelalte componente sunt clorură de sodiu și apă pentru preparate injectabile.

Cum arată Vessel Due F și conținutul ambalajului

Se prezintă sub formă de soluție limpede.

Cutie cu 10 fiole din sticlă galbenă a 2 ml soluție injectabilă.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Deținătorul autorizației de punere pe piață

ALFASIGMA S.p.A.

Via Ragazzi del '99, 5

40133, Bologna (BO), Italia

Fabricantul

ALFASIGMA S.p.A.

Via Enrico Fermi, 1

65020 Alanno (PE), Italia

Acest prospect a fost revizuit în august 2019.

Alte surse de informații

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro/>

Următoarele informații sunt destinate numai profesioniștilor din domeniul sănătății:

Deoarece sulodexid este un acid polizaharidic, dacă se administrează în asociere cu alte substanțe poate interacționa prin formarea de complexe cu substanța de bază.

Incompatibilitățile cele mai cunoscute pentru astfel de asocieri sunt cu:

- vitamina K,
- vitaminele din complexul B,
- hidrocloridul,
- hialuronidaza,
- gluconatul de calciu,
- sărurile cuaternare de amoniu,
- cloramfenicolul,
- tetracilinele,
- streptomicina.