

## **SAŽETAK KARAKTERISTIKA LEKA**

### **1. IME LEKA**

Hepathrombin®, 1000 i.j./g, gel

INN: heparin-natrijum

### **2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV**

Jedan gram gela sadrži 1000 i.j. heparin-natrijuma.

Pomoćne supstance sa potvrđenim dejstvom:

Jedan gram gela sadrži 1,173 mg metilparahidroksibenzoata (E218).

Jedan gram gela sadrži 0,280 mg propilparahidroksibenzoata (E216).

Za listu svih pomoćnih supstanci, videti odeljak 6.1

### **3. FARMACEUTSKI OBLIK**

Gel.

Bezbojan do blago žućkast gel, blago opalescentan, karakterističnog mirisa na lavandu, limun i etanol.

### **4. KLINIČKI PODACI**

#### **4.1. Terapijske indikacije**

Lek Hepathrombin, gel se koristi u simptomatskoj terapiji oboljenja površinskih vena kao što su: površinski tromboflebitis, površinski periflebitis, hronična venska insuficijencija, postoperativni varikoflebitis i sekvele safenektomije.

Takođe, lek Hepathrombin, gel se koristi i za terapiju i olakšanje tegoba kod: hematoma, otoka i bola nakon sportskih povreda ili drugih povreda kao što su kontuzije, iščašenja, distorzije i hematom posle punkcije vena.

#### **4.2. Doziranje i način primene**

Lek je namenjen za dermalnu primenu.

Gel naneti jednom do tri puta dnevno u dužini od 3 do 10 cm, u tankom sloju uz blago utrljavanje zahvaćenog područja.

Kod lokalizovanih trauma i povreda (hematomi, infiltrati, otoci), lek Hepathrombin, gel se može primenjivati do povlačenja simptoma.

Kod početnih simptoma venske insuficijencije (osećaj težine i bol u nogama, otok vena), lek Hepathrombin, gel se može primenjivati tokom 1-3 nedelje u zavisnosti od intenziteta simptoma.

Kod hronične venske insuficijencije (varikozne dilatacije, površinski periflebitis, površinski tromboflebitis), lek Hepathrombin, gel se može primenjivati tokom 2-4 nedelje u zavisnosti od intenziteta simptoma.

Kod postoperativnog varikoflebitisa i sekvela safenektomije, lek Hepathrombin, gel se može primenjivati tokom 3-6 nedelja u zavisnosti od intenziteta simptoma.

Lekar treba da proceni potrebu za nastavkom terapije.

Usled ograničenog iskustva i na osnovu dostupnih podataka, gel ne treba primenjivati kod dece.

#### **4.3. Kontraindikacije**

Preosetljivost na aktivnu supstancu ili na bilo koju od pomoćnih supstanci navedenih u odeljku 6.1.

#### **4.4. Posebna upozorenja i mere opreza pri upotrebi leka**

Hepathrombin, gel ne treba primenjivati u području očiju, nosa i usta.

Hepathrombin, gel ne treba primenjivati u slučaju krvarenja, otvorenih rana, na sluzokožama niti na mestu infekcije u slučaju gnojnih procesa.

Pri lokalnoj primeni heparina opisana je resorpcija heparina kroz neoštećenu (zdravu) kožu pa se zato, u slučaju sumnje na tromboembolijske komplikacije, prilikom diferencijalne dijagnoze, mora razmotriti postojanje trombocitopenije tip II indukovane heparinom i zbog toga kontrolisati broj trombocita.

Hepathrombin, gel sadrži pomoćne supstance metilparahidroksibenzoat i propilparahidroksibenzoat, koje mogu izazvati alergijske reakcije, čak i odložene.

#### **4.5. Interakcije sa drugim lekovima i druge vrste interakcija**

Nisu poznate klinički značajne interakcije sa drugim lekovima pri lokalnoj primeni ali se ne mogu isključiti, posebno kod produžene primene, jer je resorpcija heparina opisana i kroz neoštećenu kožu.

Opisane su interakcije sa sledećim lekovima pri parenteralnoj primeni heparina:

- inhibitori agregacije trombocita (acetilsalicilna kiselina, tiklopidin, klopidođrel, dipiridamol u velikim dozama)
- fibrinolitici, drugi antikoagulansi (derivati kumarina)
- nesteroidni antiinflamatorični lekovi (fenilbutazon, indometacin, sulfpirazon)
- antagonisti receptora glikoproteina IIb / IIIa
- penicilin u visokim dozama i
- dekstran.

Povećan rizik od krvarenja ne može se isključiti. Hematomi se mogu akumulirati ili postati češći.

#### Pedijatrijska populacija:

Ispitivanja interakcija su sprovedena samo kod odraslih.

#### **4.6. Plodnost, trudnoća i dojenje**

##### Plodnost

Nema dostupnih podataka o uticaju heparina na plodnost pri lokalnoj primeni.

##### Trudnoća

Pri lokalnoj primeni heparina kod gravidnih pacova ili kunića u periodu organogeneze pokazano je da nije bilo uticaja na fetalni razvoj i na razvoj fetalnih malformacija.

Heparin ne prolazi placantu. Ipak, nisu dostupni specifični podaci o primeni leka tokom trudnoće kod ljudi. Zato se tokom trudnoće lek Hepathrombin, gel može primenjivati nakon pažljive procene odnosa korist/rizik.

##### Dojenje

Nisu dostupni specifični podaci o upotrebi leka kod žena koje doje. Zato, tokom perioda dojenja lek Hepathrombin, gel se može primenjivati nakon pažljive procene odnosa korist/rizika.

#### **4.7. Uticaj leka na sposobnost upravljanja vozilima i rukovanja mašinama**

Lek Hepathrombin, gel nema uticaja ili ima zanemarljiv uticaj na sposobnost upravljanja vozilom i rukovanja mašinama.

#### **4.8. Neželjena dejstva**

Neželjena dejstva su navedena prema sledećim kategorijama učestalosti:

Veoma često:  $\geq 1/10$

Često:  $\geq 1/100$  do  $<1/10$

Povremeno:  $\geq 1/1000$  do  $<1/100$

Retko:  $\geq 1/10000$  do  $<1/1000$

Veoma retko:  $<1/10000$

Nepoznato: ne može se proceniti na osnovu dostupnih podataka.

##### Opšti poremećaji i reakcije na mestu primene

*Veoma retko:* Alergijske reakcije na heparin.

##### Poremećaji kože i potkožnog tkiva

*Nepoznato:* crvenilo kože, pruritus (posebno pri dugotrajnoj lokalnoj primeni), obično se brzo povlače nakon prestanka primene leka.

##### Prijavljivanje neželjenih reakcija

Prijavljivanje sumnji na neželjene reakcije posle dobijanja dozvole za lek je važno. Time se omogućava kontinuirano praćenje odnosa koristi i rizika leka. Zdravstveni radnici treba da prijave svaku sumnju na neželjene reakcije na ovaj lek Agenciji za lekove i medicinska sredstva Srbije (ALIMS):

Agencija za lekove i medicinska sredstva Srbije

Nacionalni centar za farmakovigilancu

Vojvode Stepe 458, 11221 Beograd

Republika Srbija

fax: +381 (0)11 39 51 131

website: [www.alims.gov.rs](http://www.alims.gov.rs)

e-mail: [nezeljene.reakcije@alims.gov.rs](mailto:nezeljene.reakcije@alims.gov.rs)

#### **4.9. Predoziranje**

Nisu prijavljeni slučajevi predoziranja pri lokalnoj primeni preparata sa heparinom. Sistemska raspoloživost heparina nakon lokalne primene je zanemarljiva bez pokazanih uticaja na standardne koagulacione testove. S obzirom na to da ne postoje izveštaji o slučajnoj ingestiji leka, nema ni specifičnih preporuka. Mogu se primeniti opšte mere predostrožnosti.

### **5. FARMAKOLOŠKI PODACI**

#### **5.1. Farmakodinamski podaci**

**Farmakoterapijska grupa:** Antivarikozna terapija; Heparin ili heparinoidi za lokalnu primenu

**ATC šifra:** C05BA03

Eksperimentalni farmakološki podaci pokazuju da heparin-natrijum primjenjen na kožu pokazuje značajnu antiedematoznu, antigranulomatoznu, antieksudativnu, antiinflamatornu i antikoagulacionu aktivnost.

## **5.2. Farmakokinetički podaci**

Farmakokinetički testovi sprovedeni na pacovima su pokazali da su koncentracije heparina u plazmi merljive do 24 sata nakon primene, sa maksimalnim vrednostima nakon osam sati. Ekskrecija je prevashodno renalna. Dermalna primena heparin-natrijuma u obliku gela nije izazavala nikakve promene koagulacionih parametara kod ljudi.

## **5.3. Pretklinički podaci o bezbednosti leka**

Testovi akutne toksičnosti sprovedeni na miševima i pacovima su pokazali da heparin-natrijum ima veoma malu s.c. i i.p. toksičnost ( $LD_{50}$  2000 mg/kg). Takođe, tokom subchronične i hronične primene na koži je pokazana dobra lokalna i sistemska podnošljivost leka.

# **6. FARMACEUTSKI PODACI**

## **6.1. Lista pomoćnih supstanci**

Eatarsko ulje limuna;  
Eatarsko ulje lavande;  
Karbomer;  
Metilparahidroksibenzoat E218;  
Propilparahidroksibenzoat E216;  
Trolamin;  
Etanol, koncentrovani;  
Voda, prečišćena.

## **6.2. Inkompatibilnost**

Nije poznata.

## **6.3. Rok upotrebe**

2 godine.

Nakon prvog otvaranja gel u originalnom pakovanju se može koristiti 6 meseci ukoliko se čuva na temperaturi do 25°C.

## **6.4. Posebne mere opreza pri čuvanju**

Ovaj lek ne zahteva posebne temperaturne uslove čuvanja. Čuvati u originalnom pakovanju u cilju zaštite od svetlosti.

Za uslove čuvanja nakon prvog otvaranja leka, videti odeljak 6.3.

## **6.5. Priroda i sadržaj pakovanja**

Unutrašnje pakovanje je aluminijumska tuba obložena spolja i iznutra lakom. Unutrašnji zaštitni sloj čini epoksi-fenol-amino lak, dok je spoljni sloj tube poliuretanski lak. Aluminijumska tuba je zatvorena aluminijumskom membranom i belim polipropilenskim zatvaračem na navoj sa trnom za otvaranje i sadrži 40 g gela.

Spoljašnje pakovanje je složiva kartonska kutija koja sadrži jednu tubu (ukupno 40 g gela) i Uputstvo za lek.

## **6.6. Posebne mere opreza pri odlaganju materijala koji treba odbaciti nakon primene leka (i druga uputstva za rukovanje lekom)**

Svu neiskorišćenu količinu leka ili otpadnog materijala nakon njegove upotrebe treba ukloniti, u skladu sa važećim propisima.

**7. NOSILAC DOZVOLE**

HEMOFARM AD VRŠAC  
Beogradski put bb  
Vršac

**8. BROJ DOZVOLE ZA STAVLJANJE LEKA U PROMET**

515-01-00761-20-001

**9. DATUM PRVE DOZVOLE I DATUM OBNOVE DOZVOLE ZA STAVLJANJE LEKA U PROMET**

04.08.2021.

**10. DATUM REVIZIJE TEKSTA**

Avgust, 2021.