

Solution de perfusion

Héparine «Bichsel» 417 I.E./ml
pour le traitement thérapeutique et
prophylactique des maladies thromboemboliques



Pharma bichsel

Héparine «Bichsel» 417 I.E./ml solution de perfusion

Composition

Principes actifs: Heparinum natricum (provenant de la muqueuse intestinale du porc).

Excipients: Aqua ad iniectionem, acidum hydrochloridum.

Forme pharmaceutique et quantité de principe actif par unité

Héparine «Bichsel» 417 U.I./ml, solution de perfusion (i.v.)

1 ml contient 417 U.I. heparinum natricum.

1 flacon à 48 ml contient 20 000 U.I. heparinum natricum.

Héparine «Bichsel» 417 U.I./ml est destinée à être utilisée avec une pompe-seringue.

Indications/Possibilités d'emploi

Traitement thérapeutique et prophylactique des maladies thromboemboliques de toute étiologie et de toute localisation; ainsi qu'à la suite d'un traitement thrombolytique, par la streptokinase p.ex.; coagulation intravasculaire disséminée; infarctus du myocarde; héparinisation du sang lors de circulation extracorporelle, hémodialyse.

Posologie/Mode d'emploi

La posologie de l'héparine est à adapter de cas en cas à la nature et à l'évolution de la maladie, au poids corporel et à l'âge du patient, aux effets secondaires, etc. en se référant à un schéma standard ou aux résultats des tests utilisés pour le contrôle de la coagulation (temps de thrombine, temps de thromboplastine partielle, temps de thromboplastine partielle activée), lesquels permettent aussi de déterminer le moment de la prochaine injection d'héparine en cas d'administration i.v. ou s.c. discontinue. Au plan clinique, il en résulte pour l'héparine un intervalle posologique assez important en fonction de l'indication en cause.

Il est important d'administrer une dose suffisante d'héparine pour enrayer le processus thrombotique et couper court à la menace d'une embolie fatale.

Contre-indications

- Héparine «Bichsel» est contre-indiqué lors d'hypersensibilité au principe actif
- lors de thrombopénie induite par une allergie à l'héparine actuelle ou citée dans les antécédents (thrombopénie induite par l'héparine)

- lors d'affections allant de pair avec une disposition accrue aux hémorragies (par ex. diathèse hémorragique, déficit en facteurs de coagulation [exception: coagulopathie de consommation dans sa phase d'hypercoagulabilité], maladies hépatiques, rénales ou pancréatiques sévères, thrombopénie sévère),
 - lors d'affections accompagnées d'une suspicion de lésions du système vasculaire (par ex. ulcères et tumeurs du système gastrique et/ou intestinal, hypertension artérielle [>105 mm Hg diastolique], hémorragie cérébrale, traumatismes ou interventions chirurgicales au niveau du SNC, opération des yeux, rétinopathies, hémorragies au niveau du corps vitré, anévrisme au niveau d'une artère cérébrale, endocardite bactérienne subaiguë)
 - lors d'avortement imminent
 - anesthésie spinale, anesthésie épidurale, ponction lombaire
- Les saignements menstruels ne sont pas une contre-indication.

Surdosage

Signes et symptômes: Un surdosage d'héparine entraîne une hypocoagulabilité accrue et un risque accru d'hémorragie.

Propriétés/Effets

Code ATC B01AB01

Mécanisme d'action

L'héparine est un polymère mucopolysaccharidique glycosaminoglycans hautement sulfaté. L'héparine inhibe la coagulation en présence d'antithrombine. Le complexe héparine-antithrombine (in vivo et in vitro) inactive les facteurs de coagulation activés IX, X, XI et XII, inhibant ainsi la formation de thrombine. A concentration élevée, l'héparine inhibe en outre l'agrégation plaquettaire.

Remarques particulières concernant le stockage

Conserver à température ambiante (15–25 °C) et à l'abri de la lumière.

Titulaire de l'autorisation

Laboratorium Dr. G. Bichsel AG, 3800 Unterseen

Présentation

10 x 48 ml flacons (catégorie de remise B)

Veillez svp. trouver des informations détaillées sur le produit dans les informations publiées sur le médicament sous compendium.ch