

**16. november 2023**

# PRODUKTRESUMÉ

**for**

# Fragmin, injektionsvæske, opløsning i fyldt injektionssprøjte med nålebeskytter (Orifarm)

**0. D.SP.NR.**

06781

**1. LÆGEMIDLETS NAVN**

Fragmin

**2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING**

En fyldt injektionssprøjte indeholder 10.000, 12.500, 15.000 eller 18.000 anti-Xa IE dalteparinnatrium.

Hjælpestoffer, som behandleren skal være opmærksom på: Natrium (se pkt. 4.4).

Alle hjælpestoffer er anført under pkt. 6.1.

1. **LÆGEMIDDELFORM**

Injektionsvæske, opløsning i fyldt injektionssprøjte med nålebeskytter (Orifarm).

1. **KLINISKE OPLYSNINGER**
   1. **Terapeutiske indikationer**

Forebyggelse af dybe venøse tromboser og tromboemboliske komplikationer.

Ustabil koronararterie sygdom, dvs. ustabil angina og non Q-tak myokardieinfarkt indtil inter­ventionel behandling kan etableres.

Behandling af symptomatisk venøs trombose og forebyggelse af tilbagefald hos patienter med cancer.

Pædiatrisk population

Behandling af symptomatisk venøs tromboemboli (VTE) hos pædiatriske patienter i alderen fra 1 måned og ældre.

**4.2 Dosering og indgivelsesmåde**

**Pædiatrisk population**

Behandling af symptomatisk venøs tromboemboli (VTE) hos pædiatriske patienter i alderen fra 1 måned og ældre.

En koncentration på 2.500 IE/ml anbefales for at sikre en nøjagtig dosering i den yngste alderskohorte. Hvis fortynding er påkrævet, skal denne udføres af en sundhedsperson (se pkt. 6.6). Til børn under 3 år skal der anvendes en formulering uden benzylalkohol.

*Behandling af symptomatisk venøs tromboemboli hos pædiatriske patienter*

Den anbefalede startdosis i henhold til den pædiatriske patients alder fremgår af tabellen herunder.

|  |  |
| --- | --- |
| Tabel 1 - Startdosis til pædiatriske patienter med symptomatisk VTE | |
| Aldersgruppe | Startdosis |
| 1 måned til under 2 år | 150 IE/kg to gange dagligt |
| 2 år til under 8 år | 125 IE/kg to gange dagligt |
| 8 år til under 18 år | 100 IE/kg to gange dagligt |

Tabel 2 – Fortyndingstabel til pædiatriske patienter

| **Alder** | **Anbefalet koncentration til administration** | **Koncentration som leveret\*** | |
| --- | --- | --- | --- |
| 10.000 IE/ml\*\* | 25.000 IE/ml\*\* |
| 1 måned - 2 år | 2.500 IE/ml | V (aktiv) + 3V (diluent) | V (aktiv) + 9V (diluent) |
| 2 år - 8 år | 10.000 IE/ml | Skal ikke fortyndes | V (aktiv) + 1,5V (diluent) |
| 8 år - 17 år | 10.000 IE/ml | Skal ikke fortyndes | V (aktiv) + 1,5V (diluent)\*\*\* |
| Det endelige volumen til injektion skal være mellem 0,15 ml og 1,0 ml. Hvis det er under/over dette interval, skal der klargøres en (henholdsvis) mindre/mere koncentreret opløsning til administration.  \* Træk et passende volumen (V) på mindst 1,0 ml af den medfølgende opløsning, og tilsæt derefter diluent (diluentvolumen udtrykkes som et multiplum af V). Administrer det korrekte volumen af den fortyndede opløsning. Til børn > 20 kg kan koncentrationen på 12.500 IE/ml også administreres direkte uden fortynding.  \*\* Flerdosishætteglassene med 10.000 IE/ml (10 ml hætteglas) og 25.000 IE/ml (4 ml hætteglas) indeholder benzylalkohol. Til børn under 3 år skal der anvendes en formulering uden benzylalkohol.  \*\*\* Til børn > 50 kg kan opløsningen med 25.000 IE/ml også administreres direkte uden fortynding. | | | |

Fragmin er kompatibel med infusionsopløsninger bestående af natriumchlorid (9 mg/ml) eller glucose (50 mg/ml) i glasflasker og plastbeholdere (se pkt. 6.6).

Monitorering af anti-Xa niveau hos børn

Efter initiering af Fragmin skal anti-Xa niveauet indledningsvist måles efter den første, anden eller tredje dosis. Prøver til måling af anti-Xa niveauer skal tages 4 timer efter administration.

Doseringen skal justeres i trin på 25 IE/kg for at opnå det tilstræbte anti-Xa niveau på mellem 0,5 IE/ml og 1 IE/ml, og anti-Xa niveauet skal måles efter hver justering. Vedligeholdelsesdosis skal individualiseres baseret på den dosis, der opnår det tilsigtede anti-Xa niveau i prøver indsamlet 4 timer efter administration.

Monitoreringen af anti-Xa niveauerne skal opretholdes, indtil der er fastlagt en passende vedligeholdelsesdosis, hvorefter den skal fortsættes periodisk for at opretholde det tilstræbte anti-Xa niveau. Hos de yngste børn bør initial monitorering starte efter første dosis og der kan være behov for hyppigere monitorering efterfølgende for at styre dosisjusteringer indtil det tilstræbte anti-Xa niveau opnås (se pkt. 5.1 og 5.2).

I tilfælde af fysiologisk lav eller skiftende nyrefunktion, som hos nyfødte, er tæt monitorering påkrævet.

Dalteparinnatriums sikkerhed og virkning ved profylakse af VTE hos børn er ikke klarlagt. De aktuelt tilgængelige data vedrørende profylakse af VTE er beskrevet i pkt. 5.1, men der kan ikke gives nogen anbefalinger vedrørende dosering.

Administration

*Pædiatrisk population:*

Fragmin administreres ved subkutan administration, fortrinsvist anterolateralt eller posterolateralt i det abdominale subkutane væv eller lateralt i låret i en vinkel på mellem 45 ° og 90 °.

Fuldstændige instruktioner vedrørende administrationen af Fragmin findes i punkt 3 i indlægssedlen.

**Voksne**

*Tromboseprofylakse hos patienter med moderat risiko for trombose (almen kirurgi)*

På operationsdagen, 1-2 timer før operation 2.500 anti-Xa IE s.c.

Herefter 2.500 anti-Xa IE s.c. hver morgen i 5 dage eller til patienten er fuldt mobiliseret.

Patienter med maligne sygdomme og/eller andre risikofaktorer, der kan forøge trom­bose­risikoen, kan eventuelt anvende den højere dosering som anført under *Tromboseprofylakse hos patienter med høj risiko for trombose*.

*Tromboseprofylakse hos patienter med høj risiko for trombose (fx total hoftealloplastik)*

5.000 anti-Xa IE s.c. aftenen før operation og herefter 5.000 anti-Xa IE s.c. hver aften i 5 dage eller mere, afhængigt af patientens mobilitet og profylakserutine.

Alternativt gives 2.500 anti-Xa IE s.c. 1-2 timer før operation samt 2.500 anti-Xa IE s.c. 12 timer senere.

Herefter 5.000 anti-Xa IE s.c. hver morgen i 5 dage eller mere, afhængigt af patientens mobilisation og profylakserutine.

*Behandling af ustabil koronararterie sygdom, dvs. ustabil angina og non Q-tak myokardieinfarkt*

120 anti-Xa IE/kg legemsvægt s.c. 2 gange daglig. Maksimum dosis er 10.000 anti-Xa IE/12 timer.

Behandlingen bør fortsættes i mindst 6 dage eller længere, såfremt lægen skønner det.

Det anbefales at give Fragmin til patienter, der afventer revaskularisation, indtil dagen for den invasive procedure (PTCA og CABG). Efter en initial stabilisering i 5-7 dage, hvor dosis justeres efter legemsvægt (120 anti-Xa IE/kg legemsvægt 2 gange daglig) gives Fragmin som fast dosis på 5.000 anti-Xa IE (kvinder < 80 kg og mænd < 70 kg) eller 7.500 anti-Xa IE (kvinder ≥ 80 kg og mænd ≥ 70 kg) 2 gange daglig.

Den totale behandlingsperiode bør ikke overskride 45 dage.

Samtidig behandling med lavdosis acetylsalicylsyre anbefales.

Behandling af symptomatisk venøs trombose og forebyggelse af tilbagefald hos patienter med cancer

*Første måneds behandling*

I de første 30 dage af behandlingen administreres Fragmin 200 anti-Xa IE/kg legemsvægt s.c. 1 gang daglig fra et 25.000 anti-Xa IE/ml hætteglas. Total daglig dosis bør ikke overstige 18.000 anti-Xa IE.

*2.-6. måneds behandling*

Fragmin bør administreres i doser på ca. 150 anti-Xa IE/kg s.c. 1 gang daglig ved hjælp af injektionssprøjter i henhold til nedenstående tabel 3.

**Tabel 3. Fragmindosis efter legemsvægt.**

|  |  |
| --- | --- |
| **Legemsvægt (kg)** | **Fragmin dosis (anti-Xa IE)** |
| ≤ 56 | 7.500 |
| 57 - 68 | 10.000 |
| 69 - 82 | 12.500 |
| 83 - 98 | 15.000 |
| ≥ 99 | 18.000 |

Resultaterne fra en stor klinisk afprøvning viser, at et behandlingsregime med dalteparin 200 IE/kg i 30 dage efterfulgt af dalteparin 150 IE/kg i 5 måneder er forbundet med en statistisk signifikant reduktion på 52 % af recidiv dyb venøs trombose. Hovedparten af tilfælde af recidive dybe venøse tromboser blev observeret i løbet af de første 30 dage af behandlingen.

Dosisreduktion ved kemoterapi-induceret trombocytopeni

*Trombocytopeni*

I tilfælde af kemoterapi-induceret trombocytopeni, hvor antallet af blodplader ≤ 50.000/mm3, bør Fragminbehandling afbrydes, indtil antallet af blodplader over­stiger 50.000/mm3.

Hvis antallet af blodplader ligger mellem 50.000 og 100.000/mm3, bør Fragmindosis re­duceres med 17 % til 33 % af begyndelsesdosis afhængig af patientens vægt (tabel 4). Når an­tallet af blodplader overstiger 100.000/mm3, bør fuld dosis af Fragmin anvendes.

**Tabel 4. Dosisreduktion af Fragmin ved trombocytopeni 50.000-100.000/mm3.**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Legemsvægt**  **(kg)** | **Beregnet**  **Fragmin­dosis**  **(anti-Xa IE)** | **Reduceret**  **Fragmindosis**  **(anti-Xa IE)** | **Gennemsnitlig**  **dosisreduktion**  **(%)** |
| ≤ 56 | 7.500 | 5.000 | 33 |
| 57 - 68 | 10.000 | 7.500 | 25 |
| 69 - 82 | 12.500 | 10.000 | 20 |
| 83 - 98 | 15.000 | 12.500 | 17 |
| ≥ 99 | 18.000 | 15.000 | 17 |

*Nyresvigt*

I tilfælde af signifikant nyresvigt, defineret som kreatinin niveau > 3 gange øvre normalgrænse, bør Fragmindosis justeres således, at der bibeholdes et terapeutisk niveau på 1 anti-Xa IE/ml (i området 0,5-1,5 anti-Xa IE/ml) målt 4-6 timer efter injektion af Fragmin. Hvis anti-Xa niveauet er under eller over det terapeutiske område, bør Fragmindosis øges henholdsvis nedsættes med en sprøjtestørrelse, og anti-Xa måling bør gentages efter 3-4 nye doser. Denne dosisjustering skal gentages, indtil det terapeutiske niveau af anti-Xa er opnået.

**4.3 Kontraindikationer**

* + Overfølsomhed over for dalteparin, andre lavmolekylære hepariner, hepariner eller over for et eller flere af hjælpestofferne anført i pkt. 6.1.
  + Akut gastrointestinal ulceration eller blødning, cerebral blødning eller anden aktiv blødning.
  + Akutte cerebrale insulter.
  + Alvorlige koagulationsforstyrrelser.
  + Akut eller sub-akut septisk endokardit.
  + Skader eller operation på centralnervesystemet, øjne eller ører.
  + Tidligere bekræftet eller mistanke om immunologisk medieret heparin-induceret trombocytopeni type II.
  + Pga. øget risiko for blødning er spinal eller epidural anæstesi eller andre procedurer, som kræver spinalpunktur, kontraindiceret hos patienter i samtidig behandling med højdosis Fragmin (fx ved behandling af akut dyb venøs trombose, pulmonal emboli eller ustabil koronararteriesygdom) (se pkt. 4.4).

**4.4 Særlige advarsler og forsigtighedsregler vedrørende brugen**

Må ikke administreres intramuskulært. Intramuskulær injektion med andre lægemidler skal undgås, når døgndosis af dalteparin overskrider 5.000 IE pga. risiko for hæmatom.

Spinal/epidural anæstesi

Hos patienter i tromboseprofylaktisk behandling med lavmolekylære hepariner eller heparinoider er der risiko for udvikling af epiduralt eller spinalt hæmatom ved neuraksial anæstesi (epidural/spinal anæstesi) eller spinalpunktur.

Dette kan føre til langvarig eller permanent lammelse. Risikoen øges ved anvendelse af indlagte epiduralkatetre til administration af analgetika eller ved samtidig anvendelse af lægemidler, der påvirker hæmostasen, f.eks NSAID, trombocythæmmere eller andre antikoagulantia.

Risikoen synes også at øges ved traumatisk eller gentagen epidural eller spinal punktur.

Patienterne bør monitoreres ofte for tegn eller symptomer på neurologisk svækkelse. Hvis der ses neurologisk beskadigelse, er omgående behandling (dekompression) nødvendig. Lægen bør afveje den potentielle fordel overfor risikoen før neuraksial intervention hos patienter, der er i antikoagulationsbehandling som tromboseprofylakse (se pkt. 4.3).

Indføring eller fjernelse af epidural- eller spinalkateter bør udskydes 10-12 timer efter administration af dalteparin som tromboseprofylakse, hvorimod der ved højere terapeutiske dalteparindoser (som fx 100-120 IE/kg hver 12. time eller 200 IE/kg 1 gang daglig) bør være et interval på 24 timer.

Hvis en læge af kliniske årsager beslutter at administrere antikoagulantia i forbindelse med epidural eller spinal anæstesi, skal der udvises yderst omhyggelig opmærksomhed, og der skal monitoreres hyppigt for symptomer på neurologisk påvirkning såsom rygsmerter, sensorisk eller motorisk påvirkning (følelsesløshed og svaghed i ekstremiteterne), tarm- eller blæredysfunktion. Sundhedspersonalet skal oplæres i at opdage disse symptomer. Patienterne skal instrueres om, at de straks skal kontakte sundhedspersonalet eller lægen, hvis disse symptomer opstår.

Der er ikke tilstrækkelige studier til at vurdere sikkerhed og virkning af Fragmin til forebyggelse af hjerteklaptrombose hos patienter med kunstige hjerteklapper. Profylaktiske doser af Fragmin er ikke tilstrækkelige til at undgå trombose hos patienter med kunstige hjerteklapper. Fragmin kan ikke anbefales til dette.

Ved langtidsbehandling af ustabil koronararterie sygdom, som fx før revaskularisering, bør dosisreduktion overvejes ved nedsat nyrefunktion (S-kreatinin > 150 µmol/l).

Blødningsrisiko

Fragmin skal gives med forsigtighed til patienter med fx trombocytopeni, trombocytdefekter, alvorlig lever- eller nyreinsufficiens, ikke-kontrolleret hypertension, hypertensiv eller diabetes retinopati og kendt overfølsomhed over for heparin og/eller lavmolekylære hepariner.

Højdosis Fragminbehandling, som f. eks bruges til behandling af akut dyb venetrombose eller ustabil koronararterie­sygdom, bør anvendes med forsigtighed til nyligt opererede patienter eller til patienter, hvor der er mistanke om øget risiko for blødning.

Trombocytopeni

Trombocyttælling anbefales, før Fragminbehandling startes og regelmæssigt under behandlingen. Særlig forsigtighed er nødvendig under Fragmin-administration til patienter med hurtigt udviklende eller svær trombocytopeni (< 100.000/mm3). Ved disse tilstande anbefales det, at der foretages *in vitro* trombocyt-aggregationstest. Hvis den viser sig at være positiv eller uden resultat, eller hvis testen ikke foretages, bør Fragminbehandling seponeres (se pkt. 4.3).

Anti-Xa niveau

Monitorering af Fragmins antikoagulerende virkning er generelt ikke nødvendig, men bør overvejes hos visse patientgrupper, fx børn, patienter med nyresvigt, meget undervægtige eller sygeligt overvægtige patienter, gravide eller patienter med øget risiko for blødning eller retrombose.

Hyperkaliæmi

Heparin kan hæmme sekretionen af aldosteron og medføre hyperkaliæmi, specielt hos patienter med diabetes mellitus, kronisk nyresvigt, præ-eksisterende metabolisk acidose, forhøjet plasma-kalium eller patienter i behandling med kaliumbesparende lægemidler. Risikoen for hyperkaliæmi synes proportional med behandlingsvarighed, men er sædvanligvis reversibel. Plasma-kalium bør måles før heparin-behandling påbegyndes og derefter regelmæssigt under behandlingen, især ved behandling udover 7 dage.

Patienter i kronisk hæmodialyse med Fragmin kræver normalt kun få dosisjusteringer og derfor kun få anti-Xa-niveaukontroller.

Patienter i akut hæmodialyse har et snævrere terapeutisk dosisområde, og der bør foretages omhyggelig monitorering af anti-Xa niveauerne.

Fragmin har kun en moderat forlængende effekt på fx aktiveret partiel thromboplastin tid (APTT) eller trombintid, og det er derfor ikke hensigtsmæssigt at bruge disse tests.

Dosisforøgelse med henblik på at forlænge APTT kan medføre overdosering og blødning (se pkt. 4.9). Til laboratoriemonitorering af effekten anbefales den funktionelle anti-Xa-metode.

Myokardieinfarkt

Hvis et transmuralt myokardieinfarkt opstår hos patienter med ustabil koronararteriesygdom, det vil sige ustabil angina og non-Q-tak myokardieinfarkt, kan trombolytisk behandling være indiceret. Det betyder ikke, at dalteparin-behandlingen skal seponeres, men samtidig anvendelse af dalteparin og trombolytisk behandling øger blødningsrisikoen.

Erstatning af Fragmin med andre antikoagulantia

Fragmin kan ikke erstattes (enhed for enhed) med ufraktioneret heparin, andre lavmolekylære hepariner eller syntetiske polysaccharider, idet disse typer medicin har forskellige karak­teristika og forskellige dosisrekommandationer. Der er fx forskel i de anvendte råvarer, fremstillingsprocessen, fysisk-kemiske, biologiske og kliniske egenskaber. Dette betyder således også biokemiske forskelle og forskelle i dosering og muligvis også i klinisk effekt og sikkerhed. Det er derfor vigtigt at følge de specifikke anbefalinger for det enkelte produkt.

Pædiatrisk population

Anti-Xa niveauerne skal overvåges under indledning af behandlingen og efter enhver dosisjustering (se pkt. 4.2).

Der er ingen data om børn med cerebral vene- og sinustrombose, der har en CNS-infektion. Risikoen for blødning skal evalueres omhyggeligt før og under behandling med dalteparin.

Brug hos ældre

Ældre patienter (især patienter > 80 år) kan have øget risiko for blødningskomplikationer inden for det terapeutiske behandlingsområde. Omhyggelig monitorering anbefales.

Allergiske reaktioner

Nålebeskytteren på fyldte injektionssprøjter med Fragmin kan indeholde latex (naturgummi), som kan medføre svære allergiske reaktioner hos personer med overfølsomhed over for latex.

Hjælpestoffer

*Natrium*

Dette lægemiddel indeholder mindre end 1 mmol (23 mg) natrium pr. dosis, dvs. det er i det væsentlige natriumfrit.

Dette lægemiddel kan fortyndes yderligere med natriumholdige opløsninger (se pkt. 4.2 og pkt. 6.6), og der skal tages højde for dette, for så vidt angår den totale mængde natrium fra alle kilder, som vil blive administreret til patienten.

**4.5 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion**

Samtidig indgift af medicin med virkning på hæmostasen, som fx trombolytika, andre antikoagulantia, acetylsalicylsyre, NSAID, glycoprotein (GP) IIb/IIIa-receptor-antagonister, vitamin K-antagonister og Dextran kan forstærke den antikoagulerende virkning af dalteparin.

Da NSAID og acetylsalicylsyre (analgestisk og antiinflammatorisk) reducerer dannelsen af vasodilaterende prostaglandiner og derved reducerer renal blodgennemstrømning og renal ekskretion, bør der udvises forsigtighed ved samtidig administration af dalteparin og NSAID eller højdosis acetylsalicylsyre til patienter med nyresvigt.

Patienter med ustabil koronararteriesygdom, dvs. ustabil angina og non Q-tak myokardieinfarkt, bør dog have oral lavdosisacetylsalicylsyrebehandling, medmindre dette er specifikt kontraindiceret.

Da der er set interaktion mellem hepariner og i.v. nitroglycerin, højdosis penicillin, sulfinpyrazon, probenecid, etacrinsyre, cytostatika, kinin, antihistaminer, digitalis, tetracycliner, tobaksrygning og askorbinsyre, kan interaktion med dalteparin derfor ikke udelukkes.

**4.6 Graviditet og amning**

Graviditet

Dalteparin passerer ikke placenta. Der er intet, der tyder på at behandling af moderen med lavmolekylær heparin medfører påvirkning af embryo eller foster. Fragmin kan anvendes til gravide, hvis indikeret.

Der er mere end 2000 publicerede kasuistikker (studier, kasuistik serier og rapporter) om administration af dalteparin under graviditet. Sammenlignet med ufraktioneret heparin ses der en lavere blødningstendens og nedsat risiko for osteoporotiske frakturer. Det største prospektive studie ” Efficacy of Thromboprophylaxis as an Intervention during Gravidity“ (EThIG), involverede 810 gravide kvinder og undersøgte graviditetsspecifik risikostratifikation (lav, høj, meget høj risiko for venøs tromboembolisme) ved daglige doser af dalteparin på 50‑150 IE/kg legemsvægt (i enkelte studier op til højst 200 IE/kg legemsvægt).

Der er dog kun begrænsede randomiserede kontrollerede studier om brug af lavmolekylære hepariner hos gravide tilgængelige.

Dyreforsøg har ikke vist teratogene- eller føtotoksiske egenskaber ved dalteparin (se pkt. 5.3).

Epidural anæstesi er absolut kontraindiceret under fødsel, hos mødre i behandling med højdosis antikoagulantia (se pkt. 4.3). Særlig forsigtighed anbefales ved behandling af patienter med øget risiko for blødning, som fx perinatale kvinder (se pkt. 4.4). Der er målt dalteparin-halveringstider på 4-5 timer hos kvinder i 3. trimester.

Der er set behandlingssvigt hos gravide kvinder med kunstige hjerteklapper ved fuld antikoagulans-dosis af lavmolekylær heparin. Der er ikke tilstrækkelige studier vedrørende brug af Fragmin hos gravide med kunstige hjerteklapper.

Amning

Der foreligger kun begrænsede data om udskillelsen af dalteparin i modermælk.

Små mængder af dalteparinnatrium passerer over i modermælk.

Forsøg har vist anti-Xa niveauer på 2-8 % af plasmakoncentrationen i modermælk (15 kvinder, 3.-5. amningsdag, 2-3 timer efter s.c. administration af dalteparin). Den orale absorption af lavmolekylære hepariner er yderst lav, men hvorvidt dette er af klinisk betydning vides ikke.

Antikoagulerende effekt hos det ammede barn er ikke sandsynlig, men dalteparin bør kun anvendes til ammende kvinder på tvingende indikation.

Fertilitet

Baseret på nuværende tilgængelige data er der intet der tyder på, at dalteparin påvirker fertiliteten. Der er ikke set påvirkning af fertilitet, kopulation eller peri- og postnatal udvikling, når dalteparin blev testet på dyr.

**4.7 Virkninger på evnen til at føre motorkøretøj og betjene maskiner**

Ikke mærkning.

Fragmin påvirker ikke evnen til at føre motorkøretøj eller betjene maskiner.

* 1. **Bivirkninger**

Omkring 3 % af patienterne, der havde været i profylaktisk behandling med dalteparin, rapporterede bivirkninger.

|  |  |
| --- | --- |
| **Blod og lymfesystem**  Ikke almindelig (*≥*1/1000 og *<*1/100)  Almindelig (*≥*1/100 og <1/10) | Immunologisk medieret heparin-induceret trombocytopeni (type II) med eller uden arteriel og/eller venetrombose eller tromboemboliske komplikationer.  Reversibel non-immunologisk medieret trombocytopeni (type I). |
| **Immunsystemet**  Ikke almindelig (≥1/1000 og *<*1/100)  Frekvens ikke kendt (kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data) | Allergiske reaktioner.  Anafylaktoide reaktioner. |
| **Nervesystemet**  Ikke almindelig (≥1/1000 og *<*1/100) | Intrakranial blødning1 (i nogle tilfælde letal). |
| **Vaskulære sygdomme**  Almindelig (*≥*1/100 og <1/10) | Blødning1. |
| **Mave-tarm-kanalen**  Frekvens ikke kendt (kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data) | Retroperitoneal blødning (i nogle tilfælde fatal). |
| **Lever og galdeveje**  Almindelig (≥1/100 og <1/10) | Forbigående, let til moderat forhøjelse af levertransaminaserne (ASAT, ALAT). |
| **Hud og subkutant væv**  Almindelig (≥1/100 og <1/10)  Sjælden (>1/10.000 til <1/1.000)  Frekvens ikke kendt (kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data) | Alopeci.  Hudnekroser.  Udslæt. |
| **Almene symptomer og reaktioner på administrationsstedet**  Almindelig (≥1/100 og <1/10) | Subkutant hæmatom på injektionsstedet, smerter på injektionsstedet. |
| **Traumer, forgiftninger og behandlingskomplikationer**  Meget sjælden (<1/10.000) | Epiduralt eller spinalt hæmatom. |

1Blødning er dosisafhængig. De fleste blødninger er milde. Alvorlige blødninger er set, i nogle tilfælde med letalt udfald.

Heparin kan hæmme sekretionen af aldosteron og medføre hyperkaliæmi. I sjældne tilfælde forekommer klinisk signifikant hyperkaliæmi specielt hos patienter med kronisk nyresvigt og diabetes mellitus (se pkt. 4.4).

Langtidsbehandling med heparin er blevet associeret med risiko for osteoporose. Selvom det ikke er set med dalteparin, kan risiko for osteoporose ikke udelukkes.

Bivirkninger set post-marketing

*Blod og lymfesystem*

Immunologisk medieret heparininduceret trombocytopeni (type II, med eller uden association til trombotiske komplikationer).

*Immunsystemet*

Anafylaktiske reaktioner.

*Nervesystemet*

Intrakranielle blødninger er set, hvoraf nogle var fatale.

*Vaskulære sygdomme*

Blødning (af alle typer), hvoraf nogle var fatale.

*Mave-tarm-kanalen*

Retroperitoneale blødninger er set, hvoraf nogle var fatale.

*Hud og subkutant væv*

Hudnekroser, udslæt.

*Traumer, forgiftninger og behandlingskomplikationer*

Spinalt eller epiduralt hæmatom.

Pædiatrisk population

Bivirkningshyppighed, art og alvorlighed forventes at være den samme hos børn som hos voksne. Fragmins sikkerhed ved langtidsbrug er ikke klarlagt.

Indberetning af formodede bivirkninger

Når lægemidlet er godkendt, er indberetning af formodede bivirkninger vigtig. Det muliggør løbende overvågning af benefit/risk-forholdet for lægemidlet. Sundhedspersoner anmodes om at indberette alle formodede bivirkninger via:

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk)

* 1. **Overdosering**

Symptomer

Blødningskomplikationer.

Behandling

Dalteparinnatriums antikoagulerende virkning kan hæmmes af protamin (1 mg). Den inducerede forlængelse af koagulationstiden i plasma neutraliseres fuldstændigt, hvorimod anti-Xa-aktiviteten kun neutraliseres til ca. 25-50 %. 1 mg protamin hæmmer effekten af 100 anti-Xa IE dalteparin.

Protamin har en hæmmende virkning på den primære hæmostase og bør kun anvendes i nødstilfælde.

* 1. **Udlevering**

B

**5. FARMAKOLOGISKE EGENSKABER**

**5.0 Terapeutisk klassifikation**

ATC-kode: B 01 AB 04. Antitrombosemidler, heparingruppen.

**5.1 Farmakodynamiske egenskaber**

Dalteparinnatrium er et lavmolekylært heparinpræparat, som er udvundet af svinemucosa og har en gennemsnitsmolekylevægt på 5.000.

Dalteparinnatriums antitrombotiske effekt skyldes dets evne til at forstærke hæmningen af faktor Xa og trombin ved hjælp af antitrombin.

Dalteparinnatrium har en relativt større evne til at forstærke faktor Xa hæmningen end til at forlænge APTT. Dalteparinnatrium har mindre effekt på blodpladefunktion og blodpladeadhæsion end heparin og har derfor kun ringe effekt på den primære hæmostase.

En del af dalteparinnatriums antitrombotiske effekt formidles formentlig via effekt på karvæggen eller det fibrinolytiske system.

Pædiatrisk population

*Behandling af symptomatisk venøs tromboemboli (VTE) hos pædiatriske patienter*

Et open-label, klinisk fase 2-multicenterstudie undersøgte 38 pædiatriske patienter med objektivt diagnosticeret akut dyb venetrombose (DVT) og/eller pulmonal emboli (PE). (24 drenge og 14 piger), der repræsenterede 5 alderskohortegrupper, med cancer (N=26) og uden cancer (N=12). I alt 26 patienter gennemførte studiet, og 12 afbrød deltagelsen før tid (4 på grund af bivirkninger, 3 patienter trak deres samtykke tilbage og 5 af andre årsager). Patienterne blev behandlet med dalteparin to gange dagligt i op til 3 måneder med startdoser efter alder og vægt og med dosisjustering i trin på 25 IE/kg. Behandlingsvirkningen målt på regression, progression, remission eller ingen ændring af den kvalificerende VTE blev evalueret ved hjælp af billeddannelse ved screening og ved studiets afslutning (EOS). Ved studiets afslutning (N=34) havde 21 patienter (61,8 %) opnået remission af den kvalificerende VTE, 7 patienter (20,6 %) viste regression, 2 patienter (5,9 %) viste ingen ændring, ingen patienter viste progression, og 4 patienter (11,8 %) bidrog ikke med data til denne analyse. Hertil kommer, at 1 patient (2,9 %) oplevede en ny VTE i løbet af studiet. Den mediane dosis dalteparin (IE/kg), der krævedes for at opnå et terapeutisk anti-Xa niveau (0,5 til 1,0 IE/ml) i løbet af den 7 dage lange dosisjusteringsperiode, vises i tabel 5. Terapeutiske anti-Xa niveauer (0,5 til 1,0 IE/ml) blev opnået inden for (middel) 2,6 dage. Blødningsepisoder hos patienter, som fik mindst én dosis af forsøgslægemidlet (N=38), omfattede 1 (2,6 %) væsentlig blødningsepisode, 0 (0 %) klinisk relevante ikke-væsentlige blødningsepisoder, 16 (42,1 %) mindre blødningsepisoder, og 14 patienter (36,8 %) havde ingen blødningsepisoder.

Tabel 5 - Mediane vedligeholdelsesdoser af dalteparin (IE/kg) efter dosisjustering (med trin på 25 IE/kg) associeret med terapeutisk anti-Xa niveau (0,5 til 1,0 IE/ml) efter alderskohorte (N=34)

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Alderskohorte | N | Median dosis (IE/kg) |
| 0 til under 8 uger | 0 | N/A |
| Større end eller lig med 8 uger til under 2 år | 2 | 208 |
| Større end eller lig med 2 år til under 8 år | 8 | 128 |
| Større end eller lig med 8 år til under 12 år | 7 | 125 |
| Større end eller lig med 12 år til under 19 år | 17 | 117 |

Et prospektivt, randomiseret, kontrolleret klinisk multicenterstudie evaluerede behandlingsvarigheden ved trombose hos 18 børn og unge (0 til 21 år), der fik dalteparin som antikoagulerende behandling to gange dagligt, og bestemte den påkrævede dalteparindosis pr. kilogram for at opnå et anti-Xa niveau på 0,5-1,0 IE/ml 4-6 timer efter doseringen, efter aldersgruppe (på forhånd specificeret som spædbørn < 12 måneder, børn 1- < 13 år og unge 13- < 21 år).

Resultaterne fra dette studie viste, at de mediane (interval) terapeutiske doser efter aldersgruppe var, som følger: spædbørn (n=3), 180 IE/kg (146-181 IE/kg); børn (n=7), 125 IE/kg (101-175 IE/kg); og unge (n=8), 100 IE/kg (91-163 IE/kg).

En retrospektiv analyse evaluerede de kliniske og laboratoriemæssige resultater af profylaktisk og terapeutisk brug af dalteparin hos børn (0-18 år) på en enkelt institution (Mayo Clinic) til behandling af VTE fra 1. december 2000 til 31. december 2011.

Behandlingsdata for i alt 166 patienter blev evalueret, herunder 116 patienter, som fik profylaktiske doser af dalteparin, og 50 patienter, som fik terapeutiske doser. De 50 patienter, der fik terapeutiske doser enten én eller to gange dagligt, omfattede 13 patienter under 1 år og 21 patienter med maligniteter. Resultaterne viste, at patienter under 1 år krævede signifikant højere vægtbaseret dosering for at opnå terapeutiske anti-Xa niveauer sammenlignet med børn (1-10 år) eller unge (> 10-18 år) (middeldosisenheder/kg/dag; 396,6 over for henholdsvis 236,7 og 178,8, p < 0,0001).

Af de 50 børn, der blev behandlet i dette retrospektive studie, var 17 spædbørn under 2 år (gennemsnitsalder 6 måneder; 10/17 drenge). De fleste spædbørn (12/17) blev doseret to gange om dagen med en median dalteparin-startdosis på 151 IE/kg; (interval 85 - 174 IE/kg); 5 spædbørn blev doseret kun en gang om dagen med lignende doser. De 17 spædbørn blev behandlet i 1 til 3 måneder (median 2 måneder) og opløsning af VTE forekom hos 82%; ingen oplevede blødningskomplikationer eller bivirkninger relateret til dalteparin.

*Profylakse af venøs tromboemboli hos pædiatriske patienter*

Et prospektivt studie (Nohe et al, 1999) undersøgte virkning, sikkerhed og forholdet mellem dosis og Fragmins plasma anti-Xa aktivitet ved profylakse og behandling af arteriel og venøs trombose hos 48 pædiatriske patienter (32 drenge, 16 piger fra 31 uger præmatur til 18 år). Otte børn med risikofaktorer for trombose (fedme, protein C-mangel, karcinom) fik dalteparin som profylakse ved immobilisering og 2 som “højrisiko” profylakse efter hjertekirurgi (gruppe I). Seksogtredive børn fik dalteparin terapeutisk efter arterielle eller venøse tromboemboliske hændelser (grupperne II-IV). I behandlingsgruppen blev 8/36 børn (22 %) behandlet med dalteparin som reokklusion profylakse efter vellykket trombolytisk behandling (gruppe II), 5/36 (14 %) efter inferior mislykket trombolytisk behandling med rtPA eller urokinase (gruppe III) og 23/36 (64 %) som primær antitrombotisk behandling på grund af kontraindikationer for trombolyse (gruppe IV). I dette studie krævede 10 patienter, som fik dalteparin som tromboseprofylakse, en vedligeholdelsesdosis på 95 ± 52 IE/kg subkutant (s.c.) én gang dagligt for at opnå et anti-Xa niveau på 0,2 til 0,4 IE/ml over en varighed på 3 til 6 måneder. Der opstod ingen tromboemboliske hændelser hos de 10 patienter, der fik dalteparin som tromboseprofylakse.

* 1. **Farmakokinetiske egenskaber**

Pædiatrisk population

Børn under 2-3 måneder eller børn, der vejer mindre end 5 kg, har øget lavmolekylærheparinbehov (LMHB) per kg, sandsynligvis pga. deres store distributionsvolumen. Andre forklaringer på øget LMHB per kg legemsvægt hos unge omfatter ændret farmakokinetik og/eller nedsat effekt af heparins antikoagulerende aktivitet hos børn pga. nedsat plasmakoncentration af antitrombin.

Halveringstiden efter i.v. injektion er 2 timer og efter s.c. injektion 3-4 timer. Biotilgængeligheden efter s.c. injektion er ca. 90 %, og farmakokinetikken er basalt ikke dosisafhængig.

Halveringstiden er forlænget hos uræmiske patienter. Dalteparinnatrium elimineres hovedsageligt via nyrerne.

I en stor klinisk afprøvning blev 672 patienter med cancer og symptomatisk venøs trombose randomiseret til enten en dalteparinarm (dalteparin 200 IE/kg daglig i 30 dage, efterfulgt af dalteparin 150 IE/kg daglig i 5 måneder) eller en arm med traditionel oral antikoagulansbehandling (dalteparin 200 IE/kg daglig i 5-7 dage med K-vitamin antagonist over en 6 måneders periode begyndende på dag 2).

Patienterne i dalteparinarmen havde en relativ reduktion af risiko for recidiv dyb venøs trombose på 52 %. Analyse af blødningstilfælde viste en ikke-signifikant øget risiko for alvorlige blødninger i dalteparinarmen sammenlignet med oral antikoagulans­behandling i den første måned af behandlingsperioden, men ingen stigning over hele den 6 måneder lange periode.

For alle blødningstilfælde (både alvorlige og ikke-alvorlige) var der en ikke-signifikant overvægt af tilfælde i armen med oral antikoagulansbehandling.

* 1. **Prækliniske sikkerhedsdata**

Dalteparinnatriums akutte toksicitet er betydeligt lavere end heparins. Det eneste signifikante fund i toksicitetsstudierne efter subkutan injektion af højere doser er lokal blødning på injektionsstedet.

Blødningerne er dosisafhængige både hvad angår hyppighed og mængde, men der er ingen kumulativ effekt.

Blødningsreaktionen afspejles i dosisrelaterede ændringer i den antikoagulerende effekt målt ved APTT og anti-Xa-aktivitet.

Dalteparinnatrium har ikke større osteopenieffekt end heparin, da ekvivalente doser har vist sammenlignelig effekt.

De prækliniske data viser ingen organtokcisitet uanset indgivelsesvej, dosis eller behandlingsvarighed. Der er ikke fundet hverken mutagen, embryotoksisk eller teratogen effekt af Fragmin. Der er heller ikke set effekt på reproduktionsevnen eller den peri- og postnatale udvikling.

**6. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER**

**6.1 Hjælpestoffer**

Natriumchlorid

Vand til injektionsvæsker

**6.2 Uforligeligheder**

Forligelighed er alene undersøgt med præparaterne nævnt i pkt. 6.6.

**6.3 Opbevaringstid**

3 år.

Ud fra et mikrobiologisk perspektiv skal præparatet bruges med det samme, medmindre åbning- og fortyndingsmetoden udelukker risikoen for mikrobiel kontaminering. Anvendelse af andre opbevaringstider og -betingelser er på brugerens eget ansvar.

**6.4 Særlige opbevaringsforhold**

Må ikke opbevares over 25 °C.

**6.5 Emballagetyper og pakningsstørrelser**

Injektionsvæske, opløsning udleveres i fyldte enkeltdosis-injektionssprøjter (type I-glas) med nålebeskytter (gummi), og nålefang som en sikkerhedsforanstaltning. Nålebeskytteren kan indeholde latex (se pkt. 4.4).

**6.6 Regler for destruktion og anden håndtering**

Når fortynding til en koncentration på 2.500 IE/ml er påkrævet, kan Fragmin fortyndes med infusionsopløsninger med natriumchlorid (9 mg/ml) eller glucose (50 mg/ml) i glasflasker og plastbeholdere. Se fortyndingstabellen i pkt. 4.2.

Det anbefales, at opløsningen anvendes med det samme efter fortynding (se pkt. 6.3).

Ikke anvendt lægemiddel samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer.

Fuldstændige instruktioner vedrørende administrationen af Fragmin findes i punkt 3 i indlægssedlen.

**7. INDEHAVER AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

Orifarm A/S

Energivej 15

5260 Odense S

**8. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (NUMRE)**

10.000 anti-Xa IE: 65139

12.500 anti-Xa IE: 65140

15.000 anti-Xa IE: 65141

18.000 anti-Xa IE: 65142

**9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLADELSE**

23. november 2020

**10. DATO FOR ÆNDRING AF TEKSTEN**

16. november 2023