

Haemopressin 1 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung.

Wirkstoff: Terlipressindiacetat 5 H₂O. **Zusammensetzung:** Jede Durchstechflasche mit Pulver enthält 1 mg Terlipressindiacetat 5 H₂O entsprechend 0,85 mg Terlipressin. 1 ml gebrauchsfertige Lösung enthält 0,2 mg Terlipressindiacetat 5 H₂O. Sonstige Bestandteile: Mannitol (Ph. Eur.), Essigsäure z. pH-Einstellung [Pulver], Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke [Lösungsmittel]. **Anwendungsgebiet:** Behandlung von Ösophagusvarizenblutung. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. **Nebenwirkungen:** Stoffwechsel- und Ernährungsstörungen *Gelegentlich:* Hyponatriämie. *Sehr selten:* Hyperglykämie. Erkrankungen des Nervensystems *Häufig:* Kopfschmerzen. *Gelegentlich:* Auslösung eines Anfallsleidens. *Sehr selten:* Schlaganfall. Herzerkrankungen *Häufig:* ventrikuläre und supra-ventrikuläre Arrhythmien, Bradykardie, Ischämiezeichen im EKG. *Gelegentlich:* Angina pectoris, akuter Blutdruckanstieg, insbesondere bei Patienten, die bereits an Bluthochdruck leiden (fällt im Allgemeinen spontan wieder ab), Vorhofflimmern, ventrikuläre Extrasystolen, Tachykardie, Brustschmerzen, Myokardinfarkt, Flüssigkeitsüberladung bei Lungenödem. *Sehr selten:* Myokardischämie. *Nicht bekannt:* Myokardinsuffizienz, Torsade de Pointes. Gefäßerkrankungen *Häufig:* Hypertonie, Hypotonie, periphere Ischämie, periphere Vasokonstriktion, Gesichtsblassheit. *Gelegentlich:* intestinale Ischämie, periphere Zyanose, Hitzewallungen. Erkrankungen der Atemwege, des Brustraums und Mediastinums *Gelegentlich:* Thoraxschmerz, Bronchospasmus, Atemnot, respiratorische Insuffizienz. *Selten:* Dyspnoe. Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts *Häufig:* vorübergehende krampfartige Bauchschmerzen, vorübergehende Diarrhoe. *Gelegentlich:* vorübergehende Übelkeit, vorübergehendes Erbrechen. Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes *Häufig:* Hautblässe. *Gelegentlich:* Lymphangitis. *Nicht bekannt:* Hautnekrose ohne Bezug zum Verabreichungsort. Erkrankungen der Geschlechtsorgane und der Brustdrüse *Häufig:* krampfartige Unterleibsschmerzen (bei Frauen). Schwangerschaft, Wochenbett und perinatale Erkrankungen *Nicht bekannt:* Uteruskonstriktion, verminderter uteriner Blutfluss. Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort *Gelegentlich:* lokale Hautnekrosen. Im Rahmen von klinischen Studien und Erfahrungen nach der Markteinführung ist von einigen Fällen von QT-Intervall-Verlängerung und ventrikulären Arrhythmien einschließlich "Torsade de pointes" berichtet worden. Im Rahmen von Erfahrungen nach der Markteinführung wurde über einige Fälle von Hautischämie und Nekrose ohne Bezug zur Injektionsstelle berichtet. **Warnhinweise:** Zur i.v. Anwendung nach Auflösen. Nur zum einmaligen Gebrauch. Enthält Natrium. **Pharmazeutischer Unternehmer:** Sintetica GmbH | Weißenburger Straße 28 | 63739 Aschaffenburg Deutschland | Telefon: +49 (0) 6021 44786-0 | Telefax: +49 (0) 6021 44786-29 | e-mail: kontakt@sintetica.com **Verkaufsabgrenzung:** Verschreibungspflichtig. **Stand der Information:** Oktober 2016.