

Bipacksedel: Information till användaren

Nexag 1 g, dragerat granulat i dospåse tranexamsyra

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Ta alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre.
- Om effekten (minskad blödning) inte har uppnåtts efter den första dagen, avbryt behandlingen och rådgör med läkare.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Nexag är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Nexag
3. Hur du tar Nexag
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Nexag ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Nexag är och vad det används för

Nexag används för minskning av riklig menstruationsblödning och ska endast användas om du har regelbundna menstruationer, 21-35 dagar, där den individuella cykellängden inte varierar med mer än 3 dagar.

Det innehåller tranexamsyra, som hämmar effekten av det enzym som löser upp levrat blod. Detta leder till mindre blodförlust och snabbare läkning.

Tranexamsyra som finns i Nexag kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Nexag

Observera att Nexag endast får användas om du har regelbundna, rikliga menstruationer.

För att du ska känna dig säker på detta innan du startar behandlingen ska du ha svarat ja på båda frågorna som följer:

1. Är dina menstruationer regelbundna, dvs. är menstruationscykeln mellan 21 och 35 dagar lång (där den individuella cykellängden inte varierar med mer än 3 dagar)?
2. Behöver du använda dubbla sanitetsskydd, binda och tampong samtidigt eller dubbla bindor för att förhindra genomblödning, alternativt byta sanitetsskydd väldigt ofta?

Ta inte Nexag

- om du behandlas för blodpropp t.ex. i benen, lungorna eller hjärnan
- om du har svårt nedsatt njurfunktion
- om du tidigare har haft konvulsioner (krampanfall eller anfall)
- om du tar kombinerade hormonella preventivmedel (p-piller, vaginalring eller p-plåster)
- om du är allergisk mot tranexamsyra eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare innan du tar Nexag om något av följande gäller dig:

- Du har oregelbundna menstruationer
- Du har tidigare haft en blodpropp eller om dina föräldrar och/eller syskon har haft en blodpropp
- Du har haft blod i urinen mellan menstruationerna
- Du har nedsatt njurfunktion.

Om du får rikliga blödningar när du använder kombinerade hormonella preventivmedel (p-piller, vaginalring eller p-plåster) ska du inte börja med tranexamsyra, utan rådfråga din hälso- och sjukvårdspersonal.

Rikliga menstruationer kan bero på sjukdomar i livmodern, som t.ex. muskelknutor eller polyper. Om dessa åtgärdas minskar den rikliga menstruationen. Om du känner dig osäker bör du kontakta din gynekolog.

Fortsatta gynekologiska hälsokontroller rekommenderas.

Barn och ungdomar

Rådgör med din läkare innan du påbörjar behandlingen om du är under 15 år.

Andra läkemedel och Nexag

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Om Nexag tas samtidigt som blodförtunnande kan det potentiellt påverka hur Nexag och blodförtunnande verkar.

Graviditet och amning

Nexag är indicerat för regelbundna, rikliga menstruationsblödningar och är inte avsett användas under graviditet. Det förefaller osannolikt att barnet påverkas av amning vid terapeutiska doser. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du ammar.

Körförmåga och användning av maskiner

Biverkningar som kan påverka förmågan att framföra fordon och använda maskiner har rapporterats. Om du känner dig yr eller får synproblem ska du inte köra bil eller använda maskiner förrän symtomen har upphört.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Nexag innehåller sackaros.

Om din läkare har talat om för dig att du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar detta läkemedel.

3. Hur du tar Nexag

Ta alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare eller apotekspersonal. Rådfråga apotekspersonal om du är osäker.

Dragerat granulat kan sväljas med ett glas vatten.

Behandlingen ska påbörjas först när menstruationen har börjat. Den rekommenderade dosen är 1 dospåse 3 gånger dagligen efter behov i upp till högst 4 dagar. Vid mycket rikliga menstruationer

kan dosen höjas. Använd dock inte mer än 4 dospåsar per dygn (1 dospåse var 6:e eller 8:e timme). Läkaren kan förskriva en annan dos.

Om effekten (minskad blödning) inte har uppnåtts efter den första dagen, avbryt behandlingen och rådgör med läkare.

Om du har tagit för stor mängd av Nexag

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Tecken på överdosering kan inkludera yrsel, huvudvärk, illamående, diarré, lågt blodtryck, muskelpåverkan (myopati) och krampanfall. Detta kan inkludera ökad risk för blodpropp om du har benägenhet för det.

Om du har glömt att ta Nexag

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 patienter): Illamående, kräkningar, diarré, buksmärtor, huvudvärk och yrsel. Dessa biverkningar är ofta lindriga och övergående.

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 patienter): Allergiska hudreaktioner.

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare): Sällsynta fall av blodproppar, förändringar i ditt färgseende och andra problem med synen samt krampanfall. Plötsliga njurproblem på grund av vävnad som dör i den yttre delen av njuren (akut renal kortikal nekros). En allergisk reaktion som oftast uppträder på samma ställe(n) vid exponering på nytt för läkemedlet och kan innefatta runda eller ovala röda fläckar på huden och svullnad av huden, blåsor och klåda (fixerat läkemedelsutslag). Huden kan också bli mörkare i drabbade områden, och detta kan kvarstå efter läkning.

Om Nexag inte ger tillräcklig effekt eller om du inte tål Nexag finns det andra metoder för att behandla rikliga menstruationsblödningar. Kontakta din gynekolog som kan informera dig om dessa metoder.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt via Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

webbplats: www.lakemedelsverket.se.

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

5. Hur Nexag ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är tranexamsyra. Varje dospåse innehåller 1 g tranexamsyra.
- Övriga innehållsämnen är: Sockersfärer (sackaros, majsstärkelse), povidon (K30 (E1201)), sukralos (E955), kolloidal vattenfri kiseldioxid (E551), etylakrylat - metylmetakrylatsampolymer, talk (E553B).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Granulat i dospåse (LDPE/aluminium/LDPE/papper).

Vitt till benvitt dragerat granulat.

Kartong med 6 eller 12 dospåsar.

Eventuellt marknadsförs inte alla förpackningsstorlekar.

Innehavare av godkännande för försäljning:

Cemag Care
55 rue de Turbigo
75003 Paris
Frankrike

Tillverkare:

Athena IPS
Z.I. n°2 Prouvy-Rouvignies,
1 Rue Nungesser,
59121 Prouvy
Frankrike

Lokal företrädare

Campus Pharma AB
Karl Gustavsgatan 1A
411 25 Göteborg
Sverige

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:

Frankrike	Haima 1000 mg, granulés enrobés en sachet
Italien	Nexag
Nederländerna	Nexag 1000 mg, omhuld granulaat in sachet
Portugal	Nexag 1000 mg, grânulos revestidos em saqueta
Spanien	Nexag 1000 mg, granulado recubierto en sobres
Sverige	Nexag
Belgien	Nimra 1000 mg granulés enrobés en sachet / omhuld granulaat in sachet / überzogenes Granulat im Beutel
Estland	Nexag
Ungern	Nimra 1000 mg bevont granulátum tasakban
Litauen	Haixa1000 mg dengtos granulės paketėlyje
Lettland	Haixa 1000 mg apvalkotās granulas paciņā
Polen	Haixa
Rumänien	Nimra 1000 mg Granule drajefiate în plic

Denna bipacksedel ändrades senast 2026-07-22

Övriga informationskällor

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Läkemedelsverkets webbplats
www.lakemedelsverket.se