

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Олинт Хидра 0,1 % спрей за нос, разтвор
Olynth Hydra 0,1 % nasal spray, solution

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА

Кратка характеристика на продукта Приложение 1

Към Рег. № 20110085

Разрешение № 64219, 20-12-2023
BG/MA/MP - /.....

Софийско №

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

1 ml разтвор съдържа 1 mg ксилометазолинов хидрохлорид (xylometazoline hydrochloride)
За пълния списък на помощните вещества, вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Спрей за нос, разтвор (дозиращ)

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Симптоматично облекчение на назална конгестия и подуване, свързани с инфекции на горните дихателни пътища или с ринит с различна етиология, като напр. алергичен ринит, вазомоторен ринит или ринит, свързан с инфекции на горните дихателни пътища.

Показан за улеснение на отделянето на секрецията в случаи на синузит и конгестия на Евстахиевата тръба в комбинация с простуда.

Подготвяне на пациентите за диагностични манипулатации в назалните проходи.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Дозировка

Възрастни и деца над 6 години:

Прилага се при нужда по 1 впърскване във всяка ноздра до три пъти дневно.

Олинт Хидра 0,1% спрей за нос не трябва да се прилага повече от 7 дни, освен ако не е предписано друго от лекар.

Начин на приложение

За външно приложение (интраназално).

4.3 Противопоказания

Олинт Хидра 0,1% спрей за нос не трябва да се прилага в следните случаи на:

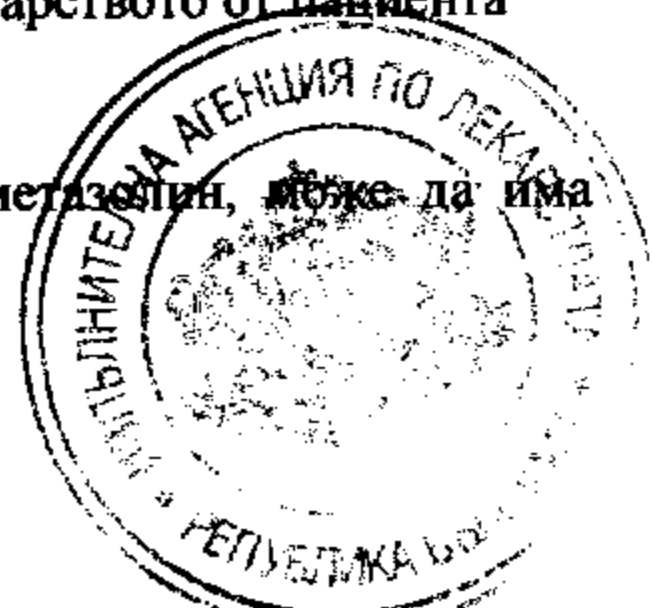
- свърхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1;
- деца под 6-годишна възраст;

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Лекарството е предназначено за краткотрайна употреба. Продължителното прилагане може да доведе до реактивна хиперемия с назална конгестия или назална обструкция.

Това може да доведе до многократна или дори непрекъсната употреба на лекарството от пациента (виж точка 4.8).

При пациенти със синдром на удължен QT интервал, лекувани с ксилометазолин, може да има повишен риск от сериозни вентрикуларни аритмии.



Ако симптомите продължават или се влошават, или се появят нови симптоми, пациентът трябва незабавно да се свърже с лекар.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Поради ниската системна абсорбция на ксилометазолин при интраназално приложение, се счита, че е малко вероятно да възникне взаимодействие с лекарства, прилагани по друг път.
Не са провеждани изследвания на взаимодействията.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Няма адекватни и добре контролирани изследвания с ксилометазолин при бременни и кърмещи жени. Не е известно дали ксилометазолин или неговите метаболити се екскретират в кърмата при човека. Този продукт не трябва да се използва по време на бременност или кърмене, освен ако потенциалната полза от лечението на майката не надхвърля възможните рискове за развиващия се плод. При бременност или кърмене е необходима консултация с лекар.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Не е известно дали ксилометазолин има ефект върху способността за шофиране и работа с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Данни от клинични проучвания

Плацебо-контролирани проучвания с ксилометазолин с достатъчно данни за нежелани събития не са налични.

Постмаркетингови проучвания

Нежеланите лекарствени реакции по време на постмаркетинговите проучвания с ксилометазолин са представени в таблица 1. Тяхната честота е представена, както следва:

Много чести ($\geq 1/10$); чести ($\geq 1/100, < 1/10$); нечести ($\geq 1/1\ 000, < 1/100$); редки ($\geq 1/10\ 000, < 1/1\ 000$); много редки ($< 1/10\ 000$); с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка).

Таблица 1. Нежелани лекарствени реакции по време на постмаркетинговите проучвания с ксилометазолин по честота, оценени по време на клинични или епидемиологични проучвания:

Честота	Нежелана реакция
Нарушения на нервната система С неизвестна честота	Чувство за парене на лигавицата
Респираторни, гръден и медиастинални нарушения С неизвестна честота С неизвестна честота	Сухота в носа Епистаксис
Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение С неизвестна честота	Рибаунд ефект

Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/рисък за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8

1303 София

Тел.: +359 2 8903417



уебсайт: www.bda.bg

4.9 Предозиране

От прегледа на данните за безопасност след пускане на пазара, не са установени допълнителни случаи на НЛР, свързани с предозиране на ксилометазолин.

Като имидазолинов продукт, системното предозиране на ксилометазолин може да доведе до широка гама симптоми, които може да се обяснят със стимулиране или депресия на сърдечната и нервната система.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца. В случай на предозиране, незабавно трябва да се потърси спешна медицинска помощ.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Респираторна система, симпатикомиметици, самостоятелно, АТС код: R01 AA 07

Ксилометазолин, производно на имидазола, е симпатикомиметично лекарство с алфа-адренергично действие.

Той действа директно върху α -адренорецепторите, но не и върху β -рецепторите. Ксилометазолин има вазоконстрикторен ефект и по този начин намалява контгестията и подуването на назалната лигавица, подобрява дишането през носа и отделянето на секрецията.

Когато се използва локално като назален деконгестант, ксилометазолин действа бързо и осигурява продължително облекчение.

Началото на действието обикновено се наблюдава до 2 минути, като деконгестантният ефект е продължителен и трае до 10 часа.

Олинт Хидра 0,1% спрей за нос съдържа, освен другите помощни вещества и хиалуронова киселина (под формата на натриев хиалуронат), която предпазва и овлажнява лигавицата на носа.

5.2 Фармакокинетични свойства

Абсорбция

Когато се използва и дозира правилно, абсорбцията на локално приложения ксилометазолин в системното кръвообращение обикновено е незначителна.

Разпределение, биотрансформация и елиминиране

Няма налична информация относно разпределението, метаболизма или екскрецията на ксилометазолин при човека.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Няма налични предклинични данни, които предполагат нежелани констатации, които да съответстват при хора.



6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Натриев хиалуронат
Сорбитол (E420)
Глицерол (E422)
Натриев дихидрогенфосфат дихидрат
Динатрев фосфат дихидрат
Натриев хлорид
Вода за инжекции

6.2 Несъвместимости

Неприложимо.

6.3 Срок на годност

2 години.

Олинт Хидра 0,1% спрей за нос не трябва да се използва повече от 1 година след първото отваряне.

6.4 Специални условия на съхранение

Да се съхранява под 25°C.

6.5 Дани за опаковката

Бяла HDPE бутилка с ЗК дозираща система, пластмасова капачка, в картонена кутия заедно с информационна листовка.

10 ml спрей за нос.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Неизползваният продукт или отпадъчните материали от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

McNeil Healthcare (Ireland) Ltd.
Offices 5-7
Block 5
High Street
Tallaght
Dublin 24
D24 YK8N
Ирландия

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Рег. №: 20110095

9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Дата на първо разрешаване: 08 Февруари 2011 г.

Дата на подновяване: 08 Февруари 2016 г.



10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

09/2023

