

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

ФЛУДИТЕК 50 mg/ml сироп
FLUDITEC 50 mg/ml syrup

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Карбоцистейн 5,00 g
За 100 мл сироп.

Помощни вещества с известен ефект: захароза, натрий, метил паракидроксибензоат (E218), сънсет жълто S (E110). За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Сироп.
Прозрачна, светло зелена течност с кафеникав блясък и карамелен аромат.

3. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

То е показано при възрастни и юноши над 15 години за лечение в случай на скорошни нарушения на дихателните пътища, характеризиращи се с трудно отхрачване (затруднено откашляне на храчките, за да се елиминират бронхиалните секрети).

4.2 Дозировка и начин на приложение

САМО ПРИ ВЪЗРАСТНИ И ЮНОШИ НАД 15 ГОДИНИ

Дозировка

1 мерителна чашка, напълнена до маркировката от 15 ml съдържа 750 mg карбоцистейн.
Приемайте по една доза от 15 ml, три пъти дневно, за предпочтение между храненията.

Продължителност на лечението

Продължителността на лечението трябва да е кратка и не трябва да е за повече от 5 дни.

Начин на приложение

Перорално

4.3 Противопоказания

- Свръхчувствителност към карбоцистейн или към някое от помощните вещества (особено към метил паракидроксибензоат) изброени в точка 6.1.
- В случай на активна пептична язва

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Специални предупреждения

Продуктивната кашлица, представлява основен елемент в бронхиално-белодробната защита.

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рез. №	20210915
Разрешение №	67167 22-11-2024
БГ/МАМР.	
Одобрение №	



Едновременото използване на модификатори на бронхиалния секрет с лекарства против каплици и / или вещества, които изсушават секретите (атропин), не е препоръчителна.

Предпазни мерки при употреба

Необходимо е повишено внимание при пациенти в старческа възраст, при пациенти с анамнеза за пептична язва или при едновременна употреба с лекарства, които могат да причинят стомашно-чревно кървене. Ако се появи стомашно-чревно кървене, пациентите трябва да спрат лечението.

Този лекарствен продукт съдържа захароза. Пациенти с редки наследствени проблеми с непоносимост към фруктоза, малабсорбция на глюкоза-галактоза или недостатъчност на сукраза-изомалтаза не трябва да приемат това лекарство. Този лекарствен продукт съдържа 5,25 g захароза на доза от 15 ml. Това трябва да се вземе предвид при пациенти със захарен диабет.

Този лекарствен продукт съдържа 100 mg натрий на доза от 15 ml, което се равнява на 5% от препоръчвания от СЗО максимален дневен прием на 2 g натрий за възрастен.

Това лекарство съдържа метил парагидроксибензоат (E218), който може да причини алергични реакции (вероятно от забавен тип).

Това лекарство съдържа азо агент (E110), който може да причини алергични реакции.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Неприложимо.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Бременност

Проучванията върху животни не са открили никакви тератогенни ефекти.

При липса на тератогенен ефект при животни, малформативен ефект не може да се очаква при хора. Към днешна дата всички вещества, отговорни за малформации при хора са се оказали тератогенни при животни по време на добре проведени проучвания при двата вида.

От клинична гледна точка досега не са наблюдавани малформации или фетотоксични ефекти. Въпреки това няма достатъчно данни от проследяване на бременни изложени на карбоцистеин, за да се изключи напълно рисъкът.

Следователно, карбоцистеинът трябва да се използва по време на бременност, само ако е абсолютно необходимо.

Кърмене

Няма данни за преминаването на карбоцистеин в кърмата. Въпреки това, предвид ниската му токсичност, потенциалните рискове за детето изглежда незначителни в случай на лечение с този лекарствен продукт. Следователно кърменето е възможно.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Не повлиява способността за шофиране и работа с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

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

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка):

- Дискомфорт в областта на епигастриума



- Стомашно-чревни нарушения (болка в стомаха, гадене, повръщане, диария). Препоръчва се да се намали дозата.
- Стомашно-чревно кървене. Препоръчва се да се прекрати лечението.
- Алергични кожни обриви и анафилактични реакции като уртикария, ангиоедем, сърбеж, еритематозни кожни обриви.
- Лекарственоиндуциран локализиран обрив.
- Съобщавани са няколко случая на локализиран пигментиран еритем.
- Изолирани случаи на булозни кожни заболявания като синдром на Stevens-Johnson и мултиформна еритема.

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 на :

Изпълнителна агенция по лекарствата
агенция по лекарствата
ул. „Дамян Груев“ № 8
1303 София, България
тел.: +359 2 8903417
уебсайт: www.bda.bg

4.9 Предозиране

Въпреки че рядко се съобщава, може да се появи предозиране.

Прекомерните дози могат да доведат до стомашно-чревни смущения, като гадене.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: муколитик, ATC код: R05CB03 (R: ДИХАТЕЛНА СИСТЕМА)

Карбоцистейн е муколитик от типа мукозо модифициращ агент.

Той действа на гелната фаза на мукуса, вероятно чрез разрушаване на гликопротеиновите дисулфидни мостове и по този начин се усилива експекторацията

5.2 Фармакокинетични свойства

Абсорбция

Карбоцистейн се абсорбира бързо след орално приложение, плазмените концентрации достигат пик след 2 часа.

Биотрансформация

Бионаличността е ниска, по-малка от 10% от назначената доза. Вероятно чрез интракулинален метаболизъм и „значителен ефект на първия пасаж“ (през черния дроб).

Елиминиране

Времето на полуелимириране е 2 часа.

Карбоцистейн и метаболитите му, основно се екскретират през бъбреците



5.3 Предклинични данни за безопасност

Предклиничните данни са доста ограничени.

Неконвенционалните проучвания свързани с репродуктивна и на развитието токсичност при пъхове, не разкриват особен риск за хората.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Глицерол,
метил паракидрооксибензоат (Е218),
захароза,
патент блу V (Е131),
сънсет жълто S (Е110),
натриева основа,
карамелов аромат *,
пречистена вода.

***Карамеловият аромат е съставен от:**

левулинова киселина, р-анисалдехид, вератралдехид, метиланисат, етиланисат, бензилцинамат, 1,3-диметоксибензен, етилованилин, какаов екстракт, ванилов екстракт, масло от горчив бадем, 4-метоксицетофон, метилцикlopентенолон, 6-метилкумарин, гама октолактон, пиперонал / хелиотропин, пропиленгликол, триacetин, гама-валеролактон, ванилин, 3-хидрокси-2-метил-4-пирон.

6.2 Несъвместимости

Неприложимо

6.3 Срок на годност

2 години.

След първото отваряне: 2 месеца

6.4 Специални условия на съхранение

Да се съхранява при температура под 25°C.

За условията на съхранение след първото отваряне на лекарствения продукт вижте точка 6.3.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

Безцветна стъклена (тип III) бутилка от 125 ml. Бутилката е поставена в картонена външна опаковка с дозираща полипропиленова чашка от 20 ml.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Няма специални изисквания

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА



LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL
22 avenue Aristide Briand
94110 ARCUEIL
Франция

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА
Рег. № 20010915

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

Дата на първо разрешаване: 29.08.2001
Дата на последно подновяване: 28.12.2006

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

