

## ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

Синора 1 mg/ml концентрат за инфузионен разтвор

норадреналин

Sinora 1 mg/ml Concentrate for solution for infusion

noradrenaline

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или медицинска сестра.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар или медицинска сестра. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

### Какво съдържа тази листовка:

1. Какво представлява Синора и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Синора
3. Как да използвате Синора
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Синора
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВА	
Листовка Приложение 2	
Към Роз. № ..... 202001	
Разрешение №	62858
ДОМА/МР	18 -02- 2025
Одобрение № .....	

### 1. Какво представлява Синора и за какво се използва

Синора съдържа активното вещество норадреналин и действа като вазоконстриктор.

Синора се използва за спешно възстановяване на кръвното налягане в случаи на внезапно понижено кръвно налягане (остра хипотония).

### 2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Синора

#### Не използвайте Синора:

- ако сте алергични към норадреналин или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).
- ако имате хипотония (ниско кръвно налягане), причинена от хиповолемия (нисък кръвен обем).
- ако приемате някакви анестетици, като например халотан или циклопропан (това може да увеличи риска от неправилен сърден ритъм).

#### Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или медицинска сестра, преди да използвате Синора

- ако имате диабет
- ако страдате от високо кръвно налягане
- ако имате хиперактивна щитовидна жлеза
- ако имате ниски нива на кислород в кръвта
- ако имате високи нива на въглероден диксид в кръвта
- ако имате съсиреци или запушвания на кръвоносните съдове, кръвоснабдяващи сърцето, червата или други части на тялото
- ако имате ниско кръвно налягане след сърден инфаркт
- ако имате тип стенокардия (гръден болка), наречена стенокардия тип Принцметал
- ако сте в старческа възраст
- ако имате риск от екстравазация (рисък кръвта или лимфата Ви да излезе извън своите съдове в околните тъкани)
- ако имате сериозна левокамерна дисфункция (сърдечно нарушение)
- ако насърко сте имали инфаркт на миокарда (сърден инфаркт)



- ако имате нарушения на сърдечния ритъм (твърде ускорен, твърде бавен или неправилен сърден ритъм), ще се нуждаете от понижена доза.

*По време на вливането на норадреналин Вашият лекар непрекъснато ще проверява кръвното Ви налягане и сърдечна честота (пулс).*

#### **Други лекарства и Синора**

Трябва да кажете на Вашия лекар или медицинска сестра, ако приемате, насъкоро сте приемали или може да приемате други лекарства.

За много лекарства е известно, че увеличават токсичните ефекти на норадреналин, например:

- Халотан, циклопропан: тези лекарства са анестетици, те причиняват липса на чувствителност към болка и се използват преди някои операции. Ако получавате тези лекарства, както и норадреналин, това може да повиши риска от неправилен сърден ритъм.
- Амитриптилин, имипрамин, тримипрамин, моклобемид, ипрониазид, фенелзин, флуоксетин, сертралин: тези лекарства се използват за лечение на депресия. Приемането на някое от тези лекарства заедно с норадреналин може да повиши опасно концентрацията му в кръвта и следователно - пресорния му ефект.
- Линезолид, антибиотик (лекарство, използвано за лечение на инфекции, причинени от бактерии и други микроорганизми), може да повиши опасно концентрацията на норадреналин в кръвта и следователно пресорния му ефект при приемане заедно.
- Алфа- и бета-блокери: ако приемате тези лекарства, както и норадреналин, това може да повиши риска от тежка хипертония.
- Щитовидни хормони, сърдечни гликозиди, антиаритмици: ако приемате тези лекарства, както и норадреналин, това може да причини повищени сърдечни ефекти.
- Ерготаминовите алкалоиди или окситоцинът могат да усилят вазопресорния и вазоконстрикторния ефекти.

#### **Бременност, кърмене и фертилитет**

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар преди употребата на това лекарство.

Норадреналин може да увреди нероденото бебе. Вашият лекар ще реши дали трябва да Ви бъде приложен Синора 1 mg/ml концентрат за инфузионен разтвор.

#### **Педиатрична популация**

Синора трябва да се приема само от възрастни.

Безопасността и ефикасността при деца и юноши не са установени.

#### **Шофиране и работа с машини**

Тъй като Синора ще Ви бъде приложен в болница, Вашият лекар ще Ви информира кога сте способни да шофирате или да работите с машини.

#### **Синора съдържа натрий**

Това лекарство съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на ампула от 1 ml и 4 ml, т.е. може да се каже, че практически не съдържа натрий.

Това лекарство съдържа 33 mg натрий (основна съставка на готварската/трапезната сол) във всяка ампула от 10 ml. Това количество е еквивалентно на 1,7% от препоръчителния максимален дневен хранителен прием на натрий за възрастен.

### **3. Как да приемате Синора**

Синора ще Ви бъде приложен в болницата от лекар или медицинска сестра.

**Ако сте приемали повече от необходимата доза Синора**



Малко вероятно е да получите твърде голямо количество, тъй като това лекарство ще Ви бъде прилагано в болницата.

Въпреки това говорете с Вашия лекар или медицинска сестра, ако имате някакви притеснения.

Симптомите на предозиране са много високо кръвно налягане, бавен сърден ритъм, силно главоболие, чувствителност към светлина, болка в гърдите, бледост, интензивно потене и повръщане.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или медицинска сестра.

#### 4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

От наличните данни не може да бъде направена оценка на честотата на нежеланите реакции.

Уведомете Вашия лекар колкото е възможно по-скоро, ако получите:

- бавен пулс, бърз пулс, сърцевиене, повишена съкращаемост на сърденния мускул, остра сърдечна недостатъчност
- нарушен сърден ритъм
- затруднения в дишането
- тревожност, безсъние, объркване, слабост, психотично състояние
- главоболие, трепор
- високо кръвно налягане (arterialна хипертония), намаляване на снабдяването с кислород на някои органи (хипоксия)
- остра глаукома
- студени крайници
- болка в крайниците
- гадене, повръщане
- задържане на урина
- Локално: възможно раздразнение и некроза (увреждане на клетките, причиняващо смърт на клетките в тъканта) на мястото на инжектиране.

В случай на свръхчувствителност или предозиране следните ефекти може да възникват по-често: хипертония (високо кръвно налягане), фотофобия (необичайна непоносимост към зрителното възприемане на светлината), ретростернална болка (болка в гръденя кош), фарингеална болка (болка в гърлото), бледост, интензивно потене и повръщане.

Вашият лекар ще следи кръвното Ви налягане и обема на кръвта.

#### Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата  
ул. „Дамян Груев“ № 8  
1303 София  
тел.: +35 928903417  
уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg)

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

#### 5. Как да съхранявате Синора



Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка и етикета на ампулата.

Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Да не се съхранява над 25°C.

Да не се замразява.

Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от светлина.

Това лекарство не трябва да се използва, ако разтворът е по-тъмен от леко жълт или розов цвят или ако има утайка.

От микробиологична гледна точка продуктът трябва да се използва веднага след разреждане.

Всеки неизползван медицински продукт или отпадъчен материал трябва да се изхвърля в съответствие с местните изисквания.

## 6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

### Какво съдържа Синора

Активното вещество е норадреналин (под формата на норадреналин тартарат).

Синора 1 ml концентрат за инфузионен разтвор съдържа 2 mg норадреналин тартарат, еквивалентен на 1 mg норадреналин база.

Другите съставки са натриев хлорид и вода за инжекции.

### Как изглежда Синора и какво съдържа опаковката

Този лекарствен продукт е във вид на концентрат за инфузионен разтвор. Разтворът е бистър, безцветен. Лекарственият продукт се предлага в опаковки, съдържащи 10 ампули x 1 ml, 10 ампули x 4 ml, 10 ампули x 5 ml концентрат за инфузионен разтвор 10 ампули x 10 ml концентрат за инфузионен разтвор.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

### Притежател на разрешението за употреба:

Sintetica GmbH  
Albersloher Weg 11  
48155 Münster  
Германия

### Производител:

Sirton Pharmaceuticals Spa  
Piazza XX Settembre, 2  
22079 Villa Guardia (CO)  
Италия

или

Sintetica GmbH  
Albersloher Weg 11  
48155 Münster  
Германия



**Това лекарство е разрешено за употреба в държавите членки на Европейската икономическа общност под следните имена:**

Германия:	Noradrenaline Sintetica 1 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung,
България:	Синора 1 mg/ml Концентрат за инфузионен разтвор
Естония	Norepinephrine Sintetica
Гърция	Sinora 1 mg/ml Πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση
Финландия	Noradrenaline Sintetica 1 mg/ml Infuusiokonsentraatti, liuosta varten
Хърватия	Sinora 1 mg/ml Koncentrat za otopinu za infuziju
Ирландия	Sinora 1 mg/ml Concentrate for solution for infusion
Исландия	Noradrenalin Sintetica 1 mg/ml Innrennslisþykkn, lausn
Латвия	Sinora 1 mg/ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai
Литва	Norepinephrine Sintetica 1 mg/ml koncentratas infuziniam tirpalui
Нидерландия	Sinora 1 mg/ml concentraat voor oplossing voor infusie
Норвегия	Noradrenalin Sintetica
Швеция	Noradrenaline Sintetica 1 mg/ml koncentrat till infusionsvätska, lösning
Словения	Noradrenalin Sintetica 1 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje

**Дата на последна редакция на листовката**

**Посочената по-долу информация е предназначена само за здравни специалисти:**

За интравенозно приложение.

Да се разрежда преди употреба.

Синора инфузионен разтвор се влива интравенозно под формата на разреден разтвор. За да се избегне исхемична некроза (на кожата, крайниците), трябва да се използва канюла, поставена в достатъчно широка вена или централен венозен достъп.

Инфузията трябва да е с контролирана скорост, с използване на помпа за спринцовка, инфузионна помпа или капков брояч.

**Несъвместимости**

Има съобщения, че инфузионните разтвори, съдържащи норадреналин тартарат, са несъвместими със следните вещества: алкални и оксидиращи средства, барбитурати, хлорфенирамин, хлоротиазид, нитрофурантоин, новобиоцин, фенитоин, натриев бикарбонат, натриев йодид, стрептомицин.

**Инструкции за разреждане**

Преди употреба, разредете с разтвор на 5% глюкоза или натриев хлорид 9 mg/ml (0,9%), или с разтвор на натриев хлорид 9 mg/ml с 5% глюкоза.

Добавете или 2 ml концентрат към 48 ml разтвор на 5% глюкоза (или натриев хлорид 9 mg/ml или разтвор на натриев хлорид 9 mg/ml с 5% глюкоза) за приложение чрез помпа за спринцовка, или добавете 20 ml концентрат към 480 ml разтвор на 5% глюкоза (или натриев хлорид 9 mg/ml или разтвор на натриев хлорид 9 mg/ml с 5% глюкоза) за приложение с капков брояч. И в двета случаи разтворът



концентрация на инфузионния разтвор е 40 mg/литър норадреналин база (което е еквивалентно на 80 mg/литър норадреналин тартарат). Може да се използват и разреждания, различни от 40 mg/l норадреналин база. Ако се използват разреждания, различни от 40 mg/l норадреналин база, проверете внимателно изчислената скорост на инфузия, преди да започнете лечението.

Продуктът е съвместим с инфузионни сакове от PVC.

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

#### **Срок на годност след разреждане**

Демонстрирана е химична и физична стабилност по време на употреба в продължение на 24 часа при 25°C, когато разтворът е разреден до 4 mg/литър и 40 mg/литър норадреналин база в разтвор на натриев хлорид 9 mg/ml (0,9%) или разтвор на глюкоза 5%, или разтвор на натриев хлорид 9 mg/ml с 5% глюкоза. От микробиологична гледна точка, продуктът трябва да се използва веднага. Ако не се използва веднага, времето и условията на съхранение са отговорност на потребителя.

