

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА
Кратка характеристика на продукта Приложение 1
Към Рег. № 20120363
Разрешение № 67980 25-02-2025
BG/MA/MP -
Доброжел №

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Снип Колд & Флу 325 mg/ 15 mg/ 1 mg таблетки
Snip Cold & Flu 325 mg/ 15 mg/ 1 mg tablets

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка таблетка съдържа парацетамол 325 mg, псевдоефедрин хидрохлорид 15 mg, хлорфенаминов малеат 1 mg.

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Бели, кръгли, плоски таблетки, с делителна черта от едната страна и обозначение "SNIP" от другата.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1. Терапевтични показания

Снип Колд & Флу е показан за облекчаване симптомите на грип и настинка като:

- Запушване на носа
- Ринит
- Кихане
- Температура
- Лека до силна болка от различен произход.

4.2. Дозировка и начин на приложение

Дозировка

При възрастни:

1-2 таблетки на 6 часа според нуждите, максимално до 6 таблетки дневно.

При юноши (над 12-годишна възраст):

1 таблетка на 6 часа според нуждите, максимално до 6 таблетки дневно.

При деца от 6 до 11-годишна възраст

1 таблетка на 6 часа, но без да се надвишава дозата от 3 таблетки дневно.

Деца под 6-годишна възраст:

Не се прилага при деца под 6 години, тъй като лекарствената форма не е подходяща.

Трябва да се има предвид намаляване на общата дневна доза при пациенти с чернодробна или бъбречна недостатъчност.

Старческа възраст: налични са данни за удължаване на полуживота в старческа възраст, затова трябва да се има предвид понижаване на дозата.

4.3. Противопоказания



Свръхчувствителност към активните вещества или към някои от помощните вещества, изброени в точка 6.1.

Тежка хипертония или неконтролирана хипертония.

Тежко остро или хронично бъбречно заболяване/бъбречна недостатъчност.

При пациенти със захарен диабет и тежки чернодробни заболявания.

Снип Колд & Флу е противопоказан при лица, които приемат или са приемали моноаминооксидазни инхибитори в рамките на предходните две седмици.

4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки за употреба

Предупреждения

Тежки кожни реакции

При употреба на продукти, съдържащи псевдоефедрин могат да настъпят тежки кожни реакции, като остра генерализирана екзантематозна пустулоза (acute generalised exanthematous pustulosis, AGEP). Този остър пустулозен обрив може да се появи в рамките на първите 2 дни от лечението, с повишена температура и многобройни малки, предимно нефоликуларни пустули, възникващи върху обширен едематозен еритем и локализирани главно в кожните гънки, по торса и горните крайници. Пациентите трябва да се наблюдават внимателно. Ако се появят признаци и симптоми като пирексия, еритем или множество малки пустули, приложението на Снил Колд & Флу трябва да се преустанови и ако е необходимо, да се вземат подходящи мерки.

Синдром на задна обратима енцефалопатия (posterior reversible encephalopathy syndrome, PRES) и синдром на обратима церебрална вазоконстрикция (reversible cerebral vasoconstriction syndrome, RCVS)

Съобщени са случаи на PRES и RCVS при употреба на продукти, съдържащи псевдоефедрин (вж. точка 4.8). Рискът е повишен при пациенти с тежка или неконтролирана хипертония или с тежко остро или хронично бъбречно заболяване/бъбречна недостатъчност (вж. точка 4.3).

Приемът на псевдоефедрин трябва да се преустанови и да се потърси незабавно лекарска помощ, ако се появят следните симптоми: внезапно силно главоболие или „гърмотевично“ главоболие, гадене, повръщане, обърканост, гърчове и/или нарушения на зрението. Повечето съобщени случаи на PRES и RCVS отшумяват след преустановяване на употребата и подходящо лечение.

Риск от злоупотреба

Псевдоефедрин крие риск от злоупотреба. Повишените дози могат в крайна сметка да доведат до токсичност. Продължителната употреба може да доведе до толеранс и да увеличи риска от предозиране. Препоръчителната максимална доза и продължителност на лечението не трябва да се превишават (вижте точка 4.2).

Исхемичен колит

Съобщени са случаи на исхемичен колит при употреба на псевдоефедрин. Употребата на псевдоефедрин трябва да се преустанови и да се потърси консултация с лекар, ако се появи внезапна коремна болка, ректално кървене или други симптоми на исхемичен колит.

Пациенти, страдащи от сериозни сърдечни, бъбречни или чернодробни заболявания, диабет, глаукома, високо кръвно налягане, бронхиална астма, не трябва да приемат този продукт.



Едновременното приложение на псевдоефедрин и този продукт може в определени случаи да доведе до повишение на артериалното налягане, поради което трябва да бъде избягвано.

Пациентите трябва да бъдат съветвани да не надвишават препоръчаната доза и да избягват алкохол.

Лицата с глаукома, високо артериално налягане, сърдечно заболяване, заболяване на щитовидната жлеза, диабет, простатна хипертрофия, обструкция на шийката на пикочния мехур, стенозираща пептична язва, емфизем или хроничен бронхит трябва да потърсят лекарски съвет преди прием на това лекарство. Освен това е необходима консултация с лекар, в случай на едновременно приложение на антихипертензивни лекарства, седативни лекарствени продукти или транквилизатори, мускулни релаксанти, антидепресанти или други продукти, потискащи централната нервна система; пациентите трябва да се предупреждават за адитивните потискащи ефекти на подобни комбинации. Поради наличието на хлорфенамин може да настъпи възбудимост, особено при деца.

Снип Колд & Флу не трябва да се прилага с друг съдържащ парацетамол продукт.

Снип Колд & Флу не трябва да се прилага с други продукти, използвани за облекчаване на симптомите на грип, простуда или такива с деконгестантно действие.

Предозирането може да увреди черния дроб, главно поради натрупване на междинни метаболити на парацетамол, които предизвикват чернодробна некроза. Независимо дали пациентът се чувства добре, в случай на предозиране трябва да се потърси незабавно медицинска помощ, поради риска от забавено, сериозно чернодробно увреждане. В сравнение с общата популация, рискът от предозиране е по-голям при пациенти с нециротична алкохолна чернодробна болест.

Необходима е консултация с лекар при висока температура, която продължава повече от 3 дни, и персистиране на симптомите – повече от 5 дни.

Ишемична оптична невропатия

Получени са съобщения за случаи на ишемична оптична невропатия при псевдоефедрин. Псевдоефедрин трябва да се прекрати, ако се появи внезапна загуба на зрение или намаление на зрителната острота, като скотома.

Предпазни мерки

Снип Колд & Флу трябва да се прилага с внимание при пациенти с чернодробна или бъбречна недостатъчност, тъй като може да настъпят по-високи серумни концентрации или забавено елиминиране.

Съобщени са случаи на метаболитна ацидоза с голяма анионна празнина (HAGMA), дължаща се на пироглутаминова ацидоза при пациенти с тежко заболяване като тежко бъбречно увреждане и сепсис, или при пациенти с недोхранване или с други източници на дефицит на глутатион (напр. хроничен алкохолизъм), които са лекувани с парацетамол в терапевтична доза за продължителен период или комбинация от парацетамол и флуоксацилин. Ако се подозира HAGMA поради пироглутаминова ацидоза, препоръчва се незабавно прекратяване на парацетамол и внимателно наблюдение. Измерването на 5-оксопролин в урината може да бъде полезно за идентифициране на пироглутаминова ацидоза като основна причина за HAGMA при пациенти с множество рискови фактори.

4.5. Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие



Скоростта и/ или степента на абсорбция могат да бъдат повлияни от действието на други продукти с изразено стомашно-чревно действие; например, метоклопрамид или домперидон може да ускорят преминаването от стомаха към червата; а холестирамин може да намали абсорбцията.

Парацетамол

При високи дози ефектът на продължително приеманите антикоагуланти се потенцира. Парацетамол, когато е приеман във високи дози за продължителен период от време, може да взаимодейства с кумарин, индандионови деривати и фенотиазин.

Алкохолът, барбитуратите и трицикличните антидепресанти могат да повишат хепатотоксичността на парацетамол. При пациентите, приемащи антиепилептични лекарства, като карбамазепин, фенobarбитал, фенитоин или примидон, дозата на парацетамол трябва да бъде понижена.

Съвместното приложение на парацетамол с НСПВС може да повиши риска от нежелани бъбречни реакции. Продължителната съвместна употреба на тези продукти може да увеличи риска от бъбречно увреждане.

Трябва да се внимава, когато парацетамол се използва едновременно с флуоксацилин, тъй като паралелният прием е свързан с метаболитна ацидоза с голяма анионна празнина поради пироглутаминова ацидоза, особено при пациенти с рискови фактори (вж. точка 4.4).

Псевдоефедрин

Рядко може да се наблюдава повишение на кръвното налягане, когато псевдоефедрин се прилага съвместно с деконгестанти, трициклични антидепресанти, лекарства, потискащи апетита, психостимуланти – като амфетамини и МАО-инхибитори.

Метилдопа, α - и β - адренергични блокери, гуанитидин могат да загубят ефективността си при едновременно приложение с псевдоефедрин хидрохлорид.

Хлорфенамин

Хлорфенаминовият малеат може да забави чернодробния метаболизъм на фенитоин чрез повишаване на плазмената му концентрация.

Промени в лабораторните показатели вследствие на продукта:

Хлорфенамин може да повлияе на интерпретацията на изследванията на белодробната функция след бронхиалния тест с метахолин. Въпреки че механизмът не е изцяло ясен се приема, че хлорфенамин променя отговора на дихателните пътища на метахолин, следователно, ако е възможно, преди метахолиновия тест за доказване на бронхиална хиперреактивност таблетките Снип Колд & Флу трябва да се спрат за 48 часа.

4.6. Фертилитет, бременност и кърмене

Бременност

Значително количество данни при бременни жени не показват нито малформативна, нито фето/неонатална токсичност. Резултатите от епидемиологичните проучвания върху неврологичното развитие на деца с експозиция на парацетамол *in utero* са неубедителни. Ако е необходимо от клинична гледна точка, парацетамол може да се прилага по време на бременност, но трябва да се използва най-ниската ефективна доза за възможно най-кратко време и с възможно най-ниската честота.



Кърмене

Парацетамол се отделя в кърмата, но в клинично незначими количества. От наличните публикувани данни кърменето не е противопоказание. Изчислено е, че 0,5-0,7% от еднократната доза псевдоефедрин, приета от майката, ще се отдели в кърмата за 24 часа. По преценка на лекаря може да се преустанови кърменето или да се преустанови приемът на този продукт, съобразно необходимостта от приема му за майката.

4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Установено е, че таблетките Снип Колд & Флу може да причинят замаяност и нарушена реактивност. Пациентите не трябва да шофират или да работят с машини, докато не установят дали при тях се проявяват подобни симптоми.

4.8. Нежелани лекарствени реакции

Нежеланите лекарствени реакции са представени поотделно за всяко от активните вещества, според категоризацията по система-орган-клас, като се използва следната класификация: много чести ($\geq 1/10$), чести ($\geq 1/100$ до $< 1/10$), нечести ($\geq 1/1000$ до $< 1/100$), редки ($\geq 1/10000$ до $< 1/1000$), много редки ($< 1/10000$), с неизвестна честота (честотата не може да бъде установена от наличните данни).

Парацетамол

Нарушения на кръвта и лимфната система

Редки: Тромбоцитопения, левкопения и панцитопения.

Много редки: Неутропения, тромбоцитопенична пурпура и агранулоцитоза.

Нарушения на имунната система

Редки: Реакции на свръхчувствителност, като уртикария и макулопапуларен обрив и сърбеж.

Съобщавани са много редки случаи на сериозни кожни реакции.

Нарушения на метаболизма и храненето

С неизвестна честота: Метаболитна ацидоза с голяма анионна празнина.

Псевдоефедрин

Нарушения на кожата и подкожната тъкан

Много редки: Макулопапулозен обрив.

С неизвестна честота: Тежки кожни реакции, включително остра генерализирана екзантемозна постулоза (AGEP).

Нарушения на нервната система

Много редки: Могат да се проявят свръхвъзбуда на централната нервна система, нарушения на съня и халюцинации.

С неизвестна честота: Синдром на задна обратима енцефалопатия (PRES) (вж. точка 4.4).

Синдром на обратима церебрална вазоконстрикция (RCVS) (вж. точка 4.4).

Нарушения на бъбреците и уринарния тракт

Много редки: Задържане на урина.

Нарушения на очите



С неизвестна честота: исхемична оптична невропатия.

Хлорфенаминов малеат

Нарушения на кръвта и лимфната система

С неизвестна честота: Хемолитична анемия.

Нарушения на нервната система

С неизвестна честота: Седиране, главоболие, световъртеж.

Очни нарушения

С неизвестна честота: Замъглено зрение.

Сърдечни нарушения

С неизвестна честота: Палпитации, аритмия, хипотония.

Стомашно-чревни нарушения

С неизвестна честота: Сухота в устата, анорексия, повръщане, диария, исхемичен колит.

Хепатобилиарни нарушения

С неизвестна честота: Хепатит.

Нарушения на бъбреците и уринарния тракт

С неизвестна честота: Задържане на урина.

Хлорфенаминовият малеат може да доведе до антиму斯卡ринови ефекти.

Описание на избрани нежелани реакции

Метаболитна ацидоза с голяма анионна празнина

Случаи на метаболитна ацидоза с голяма анионна празнина, дължаща се на пироглутаминова ацидоза, са наблюдавани при пациенти с рискови фактори, използващи парацетамол (вж. точка 4.4). При тези пациенти е възможно да възникне пироглутаминова ацидоза вследствие на ниски нива на глутатион.

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/ риск за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез националната система за съобщаване:

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев” № 8

1303 София

Тел.: +359 2 890 3417

уебсайт: www.bda.bg

4.9. Предозиране

Симптомите на остра токсичност от таблетките Снип Колд & Флу може да включват сънливост, летаргия, замаяност, атаксия, слабост, хипотония, респираторна депресия, сухост на кожата и лигавиците, тахикардия, хипертония, хиперпирексия, хиперактивност, раздразнителност, гърчове и затруднения при уриниране.



Парацетамол: симптомите на предозиране може да не се проявят до късно, но ранното измерване на нивата на парацетамол е съществено. Метионин перорално или N-ацетилцистеин интравенозно, приложени възможно най-рано са ефективни за намаляване на токсичните ефекти на парацетамол и може да имат полезен ефект до поне 48 часа след предозиране. Лечението трябва да започне в рамките на 16 часа след поглъщане. Симптомите през първите 24 часа са бледост, анорексия, гадене, повръщане, профузно потене, неразположение и коремни болки. Въпреки това, пациентът може да няма симптоми. Може да настъпят нарушения на глюкозния метаболизъм и метаболитна ацидоза.

До 72 часа след поглъщане може да се проявят последващи данни за чернодробна дисфункция и ако е тежка да доведе до необратима чернодробна некроза и смърт в рамките на 3-7 дни. Редки са съобщенията за чернодробна токсичност при остро предозиране с по-малко от 10 g. Въпреки това е възможно чернодробно увреждане при възрастни, които приемат 10 g или повече парацетамол. При остро отравяне, с повече от 15 g, чернодробната недостатъчност може да прогресира до енцефалопатия, кома и смърт.

Трябва да се вземат необходимите мерки за поддържане и подпомагане на дишането и за контролиране на гърчовете. Трябва да се направи стомашна промивка до 3 часа след поглъщането, ако е показана. Може да е необходимо катетеризиране на пикочния мехур.

Трябва да се има предвид лечение с активен въглен, ако предозирането е настъпило преди 1 час. Трябва да се определят плазмените концентрации на парацетамол на 4-ия час или по-късно след поглъщането (по-ранните концентрации не са надеждни). Лечението с N-ацетилцистеин може да се направи до 24 часа след поглъщането на парацетамол, въпреки че максимално защитно действие се получава до 8 часа след поглъщане. След това ефективността на антидота намалява рязко. Ако е необходимо, на пациента трябва да се приложи интравенозно N-ацетилцистеин, в съответствие с установената схема на дозиране. При отсъствие на повръщане подходяща алтернатива за отдалечени от болница области е метионин перорално. Поведението при пациенти със сериозна чернодробна дисфункция след 24 часа след поглъщането трябва да се консултира с националния информационен център при отравяния или с чернодробно отделение.

Псевдоефедрин

Симптомите на предозиране са: леко безпокойство, тахикардия и/или леко покачване на кръвното налягане.

Ако се налага, елиминирането на псевдоефедрин може да се усили чрез киселинна диуреза или с диализа.

Хлорфенаминов малеат

Интотоксикацията с хлорфенаминов малеат става очевидна няколко часа след приема. Прилага се лечение както е описано в схемата на лечение на антихистамин/антихолинергично отравяне.

Съобщени са сърдечни аритмии и панкреатит.

Острата бъбречна недостатъчност може да съпровожда чернодробната дисфункция и може да настъпи без белези на фулминантна чернодробна недостатъчност. Типичното бъбречно увреждане е по-изявено 6-9 дни след предозиране.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1. Фармакодинамични свойства



Фармакотерапевтична група: Парацетамол, комбинации с изключение на психолептици
АТС код: N02BE51

Лекарственият продукт има аналгетичен, антипиретичен, антихистаминов и намаляващ отока на лигавицата на горните дихателни пътища ефекти, които се дължат да неговите активни вещества.

Парацетамол е клинично доказан аналгетик и антипиретик. Аналгезията се осъществява чрез повишаване на прага на болката; антипиретичният ефект е чрез повлияване на центъра на терморегулация в хипоталамуса.

Псевдоефедринът има директно и индиректно симпатомиметично действие и е ефективен перорален деконгестант на горните дихателни пътища. Псевдоефедринът е със значително по-слабо действие от ефедрина по отношение на предизвикването на тахикардия, повишаването на систоличното артериално налягане и стимулирането на централната нервна система.

Хлорфенамин е пропиламиново производно на антихистамина от алкиламиновия клас. Този агент специфично блокира H1 рецепторите, което инхибира действието на хистамина. Хлорфенамин блокира действието, което хистаминът има върху гладките мускули, включително на стомашно-чревния и респираторния тракт, този агент профилактира вазодилатацията предизвикана от хистамина и потиска капилярния пермеабилитет, водещ до намаляване на отока или задуха.

5.2. Фармакокинетични свойства

Парацетамол се резорбира бързо и почти изцяло от стомашно-чревния тракт след перорално приложение и за формите на парацетамол с незабавно освобождаване, максимални плазмени концентрации се достигат за 10-60 минути. Плазмени концентрации на парацетамол от 2,1 mcg/mL настъпват 6 часа след приложение на една конвенционална таблетка от 500 mg. Парацетамол се разпределя бързо в тялото, а 25% е свързан с плазмените протеини. Плазменият полуживот на парацетамол е 1,5-3 часа, а 80-85% от дозата се подлага на глюкуроно- или сулфоконюгация. Приблизително 85% от дозата парацетамол се екскретира в урината като свободен и конюгиран парацетамол в рамките на 24 часа след приема.

След перорално приложение псевдоефедрин се резорбира бързо и изцяло. След перорална доза от 180 mg при хора, максимални плазмени концентрации от 500-900 ng/ml се достигат за два часа след дозиране. Плазменият полуживот е приблизително 5,5 часа и се увеличава при лица с алкализиране на урината, а намалява при лица с подкиселена урина. Единственият метаболизъм е N-деметиране, което настъпва в малка степен. Екскрецията е основно с урината.

Подобно на другите антихистамини, хлорфенамин малеат се резорбира бързо, максимални плазмени нива се наблюдават 2 часа след перорален прием, метаболизира се в черния дроб и се екскретира главно под формата на метаболити в урината, като само 3-18% се екскретира като непроменено лекарство. Плазменият полуживот е приблизително 20 часа. Елиминационният полуживот се намалява в старческа възраст и при деца.

5.3. Предклинични данни за безопасност



Липсват конвенционални проучвания, използващи приетите понастоящем стандарти за оценка на репродуктивна токсичност и токсичност за развитието.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1. Списък на помощните вещества

Целулоза микрокристална, кроскармелоза натрий, целулоза на прах, магнезиев стеарат.

6.2. Несъвместимости

Неприложимо.

6.3. Срок на годност

5 години.

6.4. Специални условия на съхранение

Да се съхранява при температура под 25° C.

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

6.5. Вид и съдържание на опаковката

PVC/Alu блистери с 10 таблетки. Всяка картонена кутия съдържа 10, 20 или 30 таблетки и листовка за пациента.

Не всички видове опакови могат да бъдат пуснати в продажба.

6.6. Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Няма специални изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Medochemie Ltd., 1-10 Constantinoupoleos str., 3011 Limassol, Кипър

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Reg. №: 20120363

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

Дата на първо разрешение: 10 юли 2012 година

Дата на последно подновяване: 02 октомври 2017 г.

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

01/2025

