

**ПРИЛОЖЕНИЕ I**  
**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА**

## 1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

CARSIL 90 mg hard capsules  
КАРСИЛ 90 mg твърди капсули

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта Приложение 1	
Към Рег. №	20020772
Разрешение №	69045
BG/MA/MP -	04-06-2025
Обозрение №	/

## 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка капсула съдържа 163,6-225,0 mg сух екстракт от плодове на бял трън (*Silybi mariani fructus extractum siccum*) (35-50:1), екв. на 90 mg силимарин, като силибинин (HPLC).

Помощи вещества: лактозаmonoхидрат, пшенично нишесте и др.

За пълния списък на помощните вещества, вж. точка 6.1.

## 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Твърда капсула

Твърда желатинова капсула № 0; тяло - светлокафяво; капаче - светлокафяво.

Капсулно съдържимо: гранули с бледожълт до жълтокафяв цвят и слаб специфичен мириз.

Капсулното съдържимо може да приеме формата на капсулата.

## 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

### 4.1 Терапевтични показания

- Токсични увреждания на черния дроб;
- Състояния след прекаран оствър хепатит;
- Хроничен хепатит с невирусна етиология;
- Стеатоза на черния дроб (неалкохолна и алкохолна);
- В комплексната терапия на чернодробна цироза;
- Профилактика на чернодробни увреждания при продължителен прием на лекарства, алкохол, при хронична интоксикация (в т.ч. и професионална).

### 4.2 Дозировка и начин на приложение

Капсулите се приемат перорално с достатъчно количество течност.

#### Възрастни и деца над 12-годишна възраст

Лечението на тежки чернодробни увреждания започва с доза по 1 капсула 3 пъти дневно.

При по-леки и среднотежки случаи дозировката е по 1 капсула 1-2 пъти дневно.

За профилактика на химически интоксикации – 1-2 капсули дневно.

Курсът на лечение продължава не по-малко от 3 месеца.

#### Деца под 12-годишна възраст

Няма достатъчно клинични данни за приложението при деца.

### 4.3 Противопоказания

- Свръхчувствителност към активното или някое от помощните вещества;
- Деца под 12-годишна възраст.

### 4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Поради възможен естрогеноподобен ефект на силимарин е необходимо да се прилага с внимание при пациенти с хормонални нарушения (ендометриоза, миома на матката, карцином на гърдата, яйчиците и матката, карцином на простатата).



Лекарственият продукт съдържа като помощно вещество пшенично нишесте, което може да представлява риск за влошаване на състоянието при пациенти с цъолиакия (глутенова ентеропатия). Лекарственият продукт съдържа лактоза. Неподходящ е при пациенти с лактазна недостатъчност, галактоземия или глюкозен/галактозен синдром на малабсорбция.

#### **4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие**

При съвместно приложение на силимарин и орални контрацептиви и продукти, които се използват при естроген-заместителна терапия е възможно намаляване на ефектите на последните.

Силимарин може да засили ефектите на лекарства като: diazepam, alprazolam, ketoconazole, lovastatin, vinblastin поради инхибиращото му действие върху системата на цитохром P 450.

#### **4.6 Бременност и кърмене**

Експерименталните проучвания при животни не показват пряко или непряко вредно въздействие върху бременността, ембрионалното/фетално развитие, раждането или постнаталното развитие. По време на бременност и в периода на кърмене може да се прилага по медицински показания и ако ползата от лечение с продукта надхвърля риска за плода.

#### **4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини**

Карсил не повлиява способността за шофиране и работа с машини.

#### **4.8 Нежелани лекарствени реакции**

Лекарственият продукт има добра поносимост. Рядко могат да се наблюдават следните нежелани реакции:

Нарушения на ухото и вътрешното ухо: рядко може да се наблюдава засилване на съществуващи вестибуларни нарушения.

Стомашно чревни нарушения: гадене, диспепсия, диария.

Нарушения на кожата и подкожната тъкан: в единични случаи са възможни кожни алергични реакции - сърбеж, обрив.

Нежеланите реакции са преходни и преминават след прекратяване приема на продукта.

#### **4.9 Предозиране**

Няма съобщения за случаи на предозиране.

При инцидентно приемане на висока доза е необходимо да се предизвика повръщане, стомашна промивка с приемане на активен въглен и симптоматично лечение при необходимост.

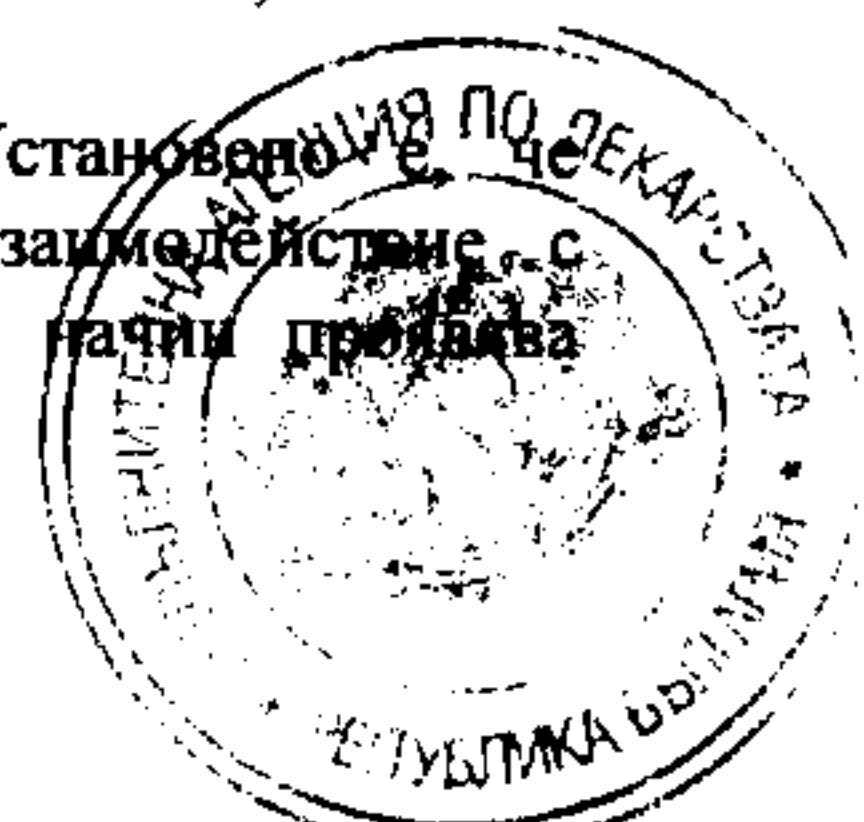
### **5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА**

#### **5.1 Фармакодинамични свойства**

**Фармакотерапевтична група:** Лекарствени продукти за лечение на черен дроб, липотропни  
**ATC код:** A05BA03

Карсил принадлежи към групата на т. н. хепатопротективни лекарствени средства. Съдържа лекарственото вещество silymarin, което е смес от 4 flavonolignанови изомери: силибинин, изосилибинин, силидианин и силикристин.

Механизмът на действие на продукта е все още недостатъчно изяснен. Установено е, че хепатопротективното действие на силимарин се дължи на компетитивно взаимодействие с рецепторите за съответните токсини в хепатоцитната мембра, като по този начин превръща мембраностабилизиращо действие.



Силимарин притежава метаболитни и клетъчно-регулиращи ефекти, като регулира пермеабилитета на клетъчната мембрана, инхибира 5-липооксигеназния път, особено на левкотриен  $B_4$  (LTB<sub>4</sub>), а също и се свързва със свободните реактивни кислородни радикали. Стимулира синтеза на протеини (структурни и функционални) и фосфолипиди в увредените хепатоцити, като по този начин ускорява регенеративните процеси. Действието на flavоноидите, към които принадлежи силимарин, също така се дължи на техните антиоксидантни и подобряващи микроциркуляцията ефекти. Клинично тези ефекти се изразяват в подобреие на субективната и обективна симптоматика и нормализиране на показателите за функционалното състояние на черния дроб (трансаминази, гамаглобулин, билирубин). Това води до подобряване на общото състояние, намаляване на оплакванията, свързани с храносмилането, а при пациенти с намалено усвояване на храната вследствие на чернодробно заболяване води до подобряване на апетита и увеличаване на теглото.

## 5.2 Фармакокинетични свойства

**Резорбция:** след перорално приложение силимарин се резорбира бавно в stomашно-чревния тракт. Подлага се на ентерохепатална циркулация. Не кумулира.

**Разпределение:** при изследвания с <sup>14</sup>C белязан силибинин най-високи концентрации се установяват в черния дроб и съвсем незначителни количества в бъбреците, белия дроб, сърцето и други органи.

**Метаболизъм:** метаболизира се в черния дроб чрез конюгация. Като метаболити в жълчката са открити глюкурониди и сулфати.

**Екскреция:** Времето на полуживот е 6 h. Екскретира се главно чрез жълчката (около 80%) под формата на глюкурониди и сулфати и в незначителна степен (около 5%) чрез урината.

## 5.3 Предклинични данни за безопасност

Карсил принадлежи към групата на практически нетоксичните вещества.

Не се установява леталитет при еднократно перорално приложение на дози до 2000 mg/kg т.м. върху мишки и плъхове.

Субакутната (90 дни) токсичност, изследвана върху плъхове, третирани перорално с дози 50, 200 и 1000 mg/kg т.м. не показва данни за токсични промени в изследваните клинико-лабораторни параметри и в морфологията на изследваните вътрешни органи.

Резултатите от хроничната (180 дни) токсичност, изследвана върху плъхове и кучета, третирани перорално с дози 10, 50, 100 и 200 mg/kg, не показват данни за токсично действие.

Карсил не показва данни за ембриотоксичен и тератогенен ефект при изпитване върху плъхове, третирани перорално през целия гестационен период с дози 1000 и 2000 mg/kg и зайци, третирани перорално с доза 100 mg/kg.

Няма данни за мутагенно действие при перорално приложение върху плъхове в дози 10, 50 и 200 mg/kg.

## 6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

### 6.1 Списък на помощните вещества

Лактозаmonoхидрат; микрокристална целулоза; пшенично нишесте; повидон K25; полисорбат 80; силициев диоксид, колоиден безводен; манитол; кросповидон; натриев хидроген карбонат; магнезиев стеарат.

### 6.2 Несъвместимости

Не са известни.

### 6.3 Срок на годност

5 (пет) години.



#### **6.4 Специални условия на съхранение**

Този лекарствен продукт не изисква специални условия на съхранение.

#### **6.5 Данни за опаковката**

По 6 капсули в блистер от твърдо, безцветно прозрачно PVC/алуминиево фолио; по 5 блистера в картонена кутия заедно с листовка

#### **6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне**

Няма специални изисквания.

### **7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

СОФАРМА АД

ул. Илиенско шосе 16, 1220 София, България

### **8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Рег. № 20020742/20.08. 2002

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

20.08. 2002/ 20.03.2008

### **10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА**

Април, 2025 г.

