

## КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

### 1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Бронхо – Ваксом за възрастни 7 mg твърди капсули  
Broncho – Vaxom Adults 7 mg capsules, hard

### 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

1 твърда капсула за възрастни съдържа:  
7 mg OM-85 лиофилизирани бактериални лизати на:  
*Haemophilus influenzae*,  
*Streptococcus pneumoniae*,  
*Klebsiella pneumoniae* ssp. *pneumoniae* и ssp. *ozaenae*,  
*Staphylococcus aureus*,  
*Streptococcus pyogenes* и *sanguinis*,  
*Moraxella (Branhamella) catarrhalis*.

#### Помощно(и) вещество(а) с известно действие:

Няма

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

### 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Твърда капсула.

Непрозрачни капсули със синьо тяло и синя капачка.

### 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

#### 4.1. Терапевтични показания

Профилактика на повтарящи се инфекции на дихателните пътища (ИДП) при възрастни и юноши над 12 години.

#### 4.2. Дозировка и начин на приложение

При възрастни и юноши над 12 години цикълът за профилактично лечение на повтарящи се инфекции на дихателните пътища е:

1 капсула дневно на гладно, за 10 последователни дни в месеца, за 3 последователни месеца.  
Профилактичното лечение може да се започне по време на острата фаза на инфекции на дихателните пътища в комбинация с други лечения.

При необходимост цикълът за профилактично лечение може да се повтори.

#### Начин на приложение

#### Перорален път

Ако даден пациент не може да погълне капсулата, тя може да бъде отворена и е въздържането ѝ може да се изсипе в достатъчно количество вода, плодов сок, мляко. Сместа се разтворя при

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Код Reg. № .....	20030151
Разрешение № BG (ИД) № ~	60480
Одобрение № .....	10-10-2022



внимателно разбъркване. След това пациентите трябва да приемат сместа в рамките на няколко минути напълно и винаги да я разбъркват непосредствено преди изпиване.

#### **4.3. Противопоказания**

Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1.

#### **4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба**

Бронхо-Ваксом за възрастни може да предизвика реакции на свръхчувствителност. Ако се появят алергични реакции или признания на непоносимост, лечението трябва да бъде спряно незабавно.

Не са налични данни от клинични проучвания, които да демонстрират, че използването на Бронхо – Ваксом за възрастни може да предпази от пневмония. Следователно не се препоръчва Бронхо – Ваксом за възрастни да се прилага за предпазване от пневмония.

##### **Употреба в старческа възраст**

Популацията в старческа възраст е широко представена в клиничните проучвания с Бронхо – Ваксом и не са се появили общи сигнали относно безопасността.

##### **Бъбречно увреждане**

Налични са ограничени данни при пациенти с бъбречно увреждане. В предклиничните проучвания за токсичност не е имало признания на бъбречна токсичност при пълхове, нито при кучета. Следователно не се очаква притеснение относно безопасността при тази популация.

##### **Чернодробно увреждане**

Не са налични данни при пациенти с чернодробно увреждане. В предклиничните проучвания за токсичност не е имало признания на чернодробна токсичност при пълхове, нито при кучета. Следователно не се очаква притеснение относно безопасността при тази популация.

Това лекарство съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на капсула, т.е. по същество е „без натрий“.

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

До момента не са известни лекарствени взаимодействия.

#### **4.6. Фертилитет, бременност и кърмене**

##### **Бременност**

Има ограничени данни от употребата на Бронхо-Ваксом за възрастни при бременни жени.

Проучванията при животни не показват преки или непреки вредни ефекти, свързани с репродуктивна токсичност.

Като предпазна мярка е за предпочитане да се избягва употребата на Бронхо-Ваксом за възрастни по време на бременност.

##### **Кърмене**

Не са провеждани конкретни проучвания и досега не са съобщавани данни.

Като предпазна мярка се предпочита да се избягва използването на Бронхо-Ваксом по време на кърмене.



#### **Фертилитет**

В проучвания при животни липсва ефект на Бронхо-Ваксом за възрастни върху показателя за фертилитет.

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

Бронхо-Ваксом за възрастни не повлиява или повлиява пренебрежимо способността за шофиране и работа с машини.

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

Нежеланите реакции към Бронхо – Ваксом са изброени според системо-органния клас по MedDRA:

Много чести:  $\geq 1/10$

Чести: от  $\geq 1/100$  до  $<1/10$

Нечести: от  $\geq 1/1\,000$  до  $<1/100$

Редки: от  $\geq 1/10\,000$  до  $<1/1\,000$

Много редки:  $<1/10,000$

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

##### **Нарушения на имунната система**

нечести: свръхчувствителност (еритематозен обрив, генерализиран обрив, еритема, оток, оток на клепача, оток на лицето, периферен оток, подуване, подуване на лицето, сърбеж, генерализиран сърбеж, задух).

с неизвестна честота: ангиоедем

##### **Нарушения на нервната система**

чести: главоболие

##### **Респираторни, гръден и медиастинални нарушения**

чести: кашлица

##### **Стомашно-чревни нарушения**

чести: диария, коремна болка

нечести: гадене, повръщане

##### **Нарушения на кожата и подкожната тъкан**

чести: обрив

нечести: уртикария

##### **Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение**

нечести: умора

редки: пирексия

В случай на персистиращи стомашно-чревни и респираторни нарушения лечението трябва да се прекъсне.

##### **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 между лекарства и подозирана нежелана реакция чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8

1303 София



тел.: +359 2 8903417  
уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg)

#### 4.9. Предозиране

Поради естеството на Бронхо-Ваксом за възрастни и резултатите от тестовете за токсичност, проведени при животни, малко вероятно е да се получи предозиране.

### 5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

#### 5.1. Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Други продукти за лечение на респираторната система  
АТС код: R07AX

##### Механизъм на действие

ОМ-85 е бактериален екстракт, съдържащ лиофилизиранi фракции от 21 различни инактивирани бактериални щама, които често причиняват инфекции на дихателните пътища. Експериментални проучвания демонстрират способността на ОМ-85 да модулира по различен начин различните клетъчни и молекулярни ефектори на имунния отговор. Клинични изпитвания също потвърждават способността му да модулира отговора на гостоприемника, като показват, че лиофилизираните бактериални лизати ОМ-85 действат като имуномодулатор, повишаващ имунитета срещу такива инфекции. След перорално приложение ОМ-85 предизвиква имунологични реакции в лигавицата на храносмилателния тракт, особено в Пайеровите плаки (PP), разположени в тънките черва.

Антиген-представящите клетки (APC), разположени в PP, като дендритни клетки (DC), се активират от ОМ-85 и полученият профил на активиране на тези клетки впоследствие стимулира други клетъчни типове на адаптивната имунна система. Сред тези клетки са В-клетките, които играят инструментална роля в защитния имунитет. Резултантната имунна защита в дихателните пътища се осъществява чрез миграцията на тези защитни клетки, активни срещу вирусни и бактериални патогени, като всички достигат до белите дробове чрез лимфата и кръвообращението по така наречената „чревно-белодробна ос“.

Наскоро няколко *in vivo* и *in vitro* проучвания показваха, че ОМ-85 няма провъзпалителен ефект сам по себе си, но може да модулира различни възпалителни медиатори, за да възстанови нормалния имунен баланс. Сред тях един цитокин, инфламаторният IL1-бета, отделян от DC, който ОМ-85 успява да намали в зависимост от дозата. В различен набор от експерименти е показано още, че ОМ-85 може директно да активира DC, които впоследствие освобождават различни имуномодулиращи ефектори, както и антивирусни фактори (от които интерферон тип I). По същия начин след стимулация с ОМ-85 В-клетките също се активират, което води до усилване на отговор с неспецифични поликлонални антитела, осъществяван срещу вирусни и бактериални патогени, по-специално изотипове IgG в серума и IgA в дихателните пътища. Антивирусната активност, както и тези антитела, осигуряват първа линия на защита срещу спектър от инфекциозни агенти (вирусни и бактериални). Взети заедно, тези находки потвърждават, че ОМ-85 инициира поредица от биологични отговори, показващи засилена имунологична защита срещу инфекции, като в същото време е способен да потисне възпалителните сигнали при възпаление на дихателните пътища.

##### Фармакодинамични ефекти

В редица ранни проучвания при мишки е доказано, че предварителното третиране с лиофилизиранi бактериални лизати ОМ-85 намалява чувствителността към провокирани бактериални инфекции, на които са подлагани перорално, през дихателните пътища или системно. Защитният ефект на ОМ-85 е демонстриран и при вирусни инфекции при мишки.



предварително третирани перорално. Освен това е потвърдена ефикасността на ОМ-85 за защита на мишките от грипна инфекция и последваща заболеваемост и смъртност след вторична бактериална инфекция. И накрая, за разширяване на потвърждението на антивирусния ефект на ОМ-85 проучване, проведено върху биопсии на човешки белодробен епител, демонстрира силни антивирусни свойства от ОМ-85, което се доказва от повишената експресия на бета-дефензин и намаленото ниво на вирусни частици, като по този начин потвърждава това, което е доказано при мишки.

Освен това е показано, че ОМ-85 има способността да възпрепятства възпалителната активност, която изпълнява множество и важни функции в патофизиологията на болестите на дихателните пътища. Допълнителни проучвания демонстрират защитен ефект на ОМ-85 при животински модели с астма, възпалителни заболявания (ринит, риносинуит и енцефаломиелит) и диабет.

### Проучвания на ефикасността/клинични проучвания

#### **Възрастни**

Доказано е, че Бронхо – Ваксом намалява честотата на инфекциите на дихателните пътища (ИДП) при пациенти с повтарящи се ИДП и инфекциозни обостряния при пациенти с хронични подлежащи респираторни заболявания, като лека до умерена ХОББ/ХБ, хроничен риносинуит и астма.

Последните насоки относно GOLD от 2019 г. съдържат препратка към Бронхо – Ваксом в техния раздел „Други лекарства с противовъзпалителен потенциал“: „Две RCT, извършени преди 2005 г. при пациенти с ХОББ, които проучват използването на имуонорегулатор, съобщават за намаляване на тежестта и честота на обострянията“.

Тези клинични ефекти са придружени от намаляване на използването на антибиотици или други съпътстващи терапии, като бронходилататори.

Терапевтичната полза от Бронхо – Ваксом при ХОББ се подкрепя допълнително от скорошен метаанализ.

Като цяло в индикациите за Бронхо – Ваксом е показано, че:

- Намалява честотата, продължителността и тежестта на респираторните инфекции и свързаните с тях инфекциозни обостряния.
- Подобрява симптомите на подлежащото хронично респираторно заболяване.
- Намалява употребата на антибиотици и други лекарства.
- Намалява риска и продължителността на хоспитализацията при някои групи пациенти, като възрастни с ХОББ и гериатрични пациенти.
- Намалява отсъствието от работа.

#### **5.2. Фармакокинетични свойства**

##### Абсорбция

Активният принцип на ОМ-85 се състои от бактериален екстракт, съдържащ лиофилизирани фракции от 21 различни инактивирани бактериални щама, принадлежащи към осем различни вида: *Haemophilus influenzae*, *Streptococcus pneumoniae*, *Klebsiella pneumoniae* ssp. *pneumoniae* et ssp. *ozaenae*, *staphylococcus aureus*, *Streptococcus pyogenes* и *sanguinis*, *Moraxella (Branhamella) catarrhalis*.

Поради естеството на продукта не може да се проведе конвенционално фармакокинетично проучване, главно поради множеството компоненти и липсата на подходящ аналитичен метод.

##### Разпределение

Липсват данни.

##### Биотрансформация

Липсват данни.



### Елиминиране

Липсват данни.

### Линейност/нелинейност

Липсват данни.

### Връзка(и) фармакокинетика-фармакодинамика

Липсват данни.

### Бъбречно увреждане

Налични са ограничени данни при пациенти с бъбречно увреждане. В предклиничните проучвания за токсичност не е имало признаци на бъбречна токсичност при плъхове, нито при кучета. Следователно не се очаква притеснение относно безопасността при тази популация.

### Чернодробно увреждане

Не са налични данни при пациенти с чернодробно увреждане. В предклиничните проучвания за токсичност не е имало признаци на чернодробна токсичност при плъхове, нито при кучета. Следователно не се очаква притеснение относно безопасността при тази популация.

### Пациенти в старческа възраст

Популацията в старческа възраст е широко представена в клиничните проучвания с лиофилизириани бактериални лизати и не са се появили общи притеснения относно безопасността.

### Педиатрична популация

Липсват данни.

## **5.3. Неклинични данни за безопасност**

### Токсичност при многократно прилагане

Токсикологични проучвания при многократно прилагане (26-седмично проучване при плъхове, 3-месечно проучване при кучета). Разширените токсикологични проучвания не са открили токсичен ефект.

### Канцерогенност

Няма данни за потенциално канцерогенно действие на Бронхо-Ваксом или сродни лекарства след перорално погълъщане на тези вещества от хора. Дългогодишният клиничен опит не разкрива причина за притеснения.

### Мутагенност

Потенциалните генотоксични ефекти на ОМ-85 лиофилизат са изследвани в набор от анализи за генетична токсичност, състоящи се от тест за обратна бактериална мутация *in vitro* (Ames с използване на *S. typhimurium* и *E. coli*) и *in vivo* микроядрен анализ и тест за хромозомни аберации. ОМ-85 не предизвиква мутация в нито един от анализите *in vitro* или *in vivo*.

### Увреждане на фертилитета

Фертилитетът и репродукцията при плъхове не са засегнати от перорално приложение на ОМ-85 лиофилизат до 1600 mg/kg/ден на мъжки и женски плъхове. Лечението е ~~понасяло добре и~~ и няма влияние върху ефективността на чифтосване, скоростта на имплантиране и спонтанният аборт, броя на потомството на животно, съотношението мъже/женни и теглото на плода. Репродуктивното поведение и фертилитетът на първото поколение са нормални, а ~~имплантираното~~ на второто поколение също не показва аномалии.



При женски плъхове, лекувани по време на бременност до 21 дни след раждането с доза до 1600 mg/kg/ден ОМ-85, поведението, раждаемостта и лактацията са сравними с тези на контролните групи.

#### Тератогенност

Пероралното приложение при бременни плъхове или зайци по време на бременност в доза до 1600 mg/kg/ден ОМ-85 се понася добре и не е причинило значителни ембрио- или фетотоксични ефекти спрямо контролите.

#### Друго

Липсват данни.

## **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**

### **6.1. Списък на помощните вещества**

*Всяка твърда капсула за възрастни съдържа:*

Скорбяла (прежелатинизирана)

Магнезиев стеарат

Безводен пропилгалат (E310)

Мононатриев глутамат

Манитол

Състав на капсулната обвивка:

Желатин

Индиготин (E132)

Титанов диоксид (E171)

### **6.2. Несъвместимости**

Неприложимо

### **6.3. Срок на годност**

5 години.

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

Да се съхранява под 25°C.

Да се съхранява в оригиналната опаковка.

### **6.5. Вид и съдържание на опаковката**

Капсулите са опаковани в блистери, едната страна на които е изработена от PVC/PVDC филм, а другата от алуминиево фолио, покрито с PVDC.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Кутия с 30 капсули (3 блистера по 10 капсули) или 10 капсули (1 блистер по 10 капсули).

### **6.6. Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа**

Няма специални изисквания.



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

**7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

OMEDICAMED Unipessoal Lda  
Avenida António Augusto de Aguiar nº 19 – 4º  
1050-012 Lisbon  
Португалия

**8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Reg. № 20030171

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

Дата на първо разрешаване: 10 март 2003 г.

Дата на последно подновяване: 16 май 2008 г.

**10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА**

