

| | |
|--|--------------|
| ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВА | |
| Кратка характеристика на продукта - Приложение 1 | |
| Към Рев. № | 20020720 |
| Кратка характеристика на продукта 86/М/МР-5T3320 | |
| Гарнитура № | 10. 02. 2021 |
| Съобщение № | |

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Дименхидринат Актавис 50 mg таблетки
Dimenhydrinat Actavis 50 mg tablets

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка таблетка съдържа 50 mg дименхидринат (*dimenhydrinate*).

Помощно вещество с известно действие: лактозаmonoхидрат, пшенично нишесте.
Всяка таблетка съдържа 55 mg лактоза monoхидрат и 50 mg пшенично нишесте.

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Таблетка

Кръгли плоски таблетки с делителна черта от едната страна и диаметър 7 mm.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Профилактика и лечение на кинетози.

Профилактика и лечение на вертиго, гадене и повръщане, в случаите, когато не са свързани с провеждано лечение с цитостатики.

4.2 Дозировка и начин на приложение

При възрастни и деца над 12 години без лекарско предписание:

Препоръчителна дневна доза 50 – 100 mg 2 до 3 пъти дневно.

Максимална дневна доза 400 mg.

При деца между 6-12 години по лекарско предписание:

Препоръчителна дневна доза 25 - 50 mg 2 до 3 пъти дневно.

Максимална дневна доза 150 mg.

За профилактика на кинетози, първата доза се прилага ½-1 час преди началото на пътуването.

Педиатрична популация

Този лекарствен продукт не се прилага при деца под 6 години.

4.3 Противопоказания

- Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1;
- Лечение с MAO инхибитори;



- Остър астматичен пристъп;
- Тесноъгълна глаукома;
- Феохромоцитом;
- Порфирия;
- Простатна хипертрофия с ретенция на урината;
- Припадъци (епилепсия, еклампсия).

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Лекарственият продукт има седативен ефект, по-силно изразен в началото на лечението.

Продуктът трябва да се прилага с повищено внимание при пациентите със стеноза на пилора; бронхиална астма; хипертриеоидизъм; някои сърдечно-съдови заболявания (хипертония, ритъмни нарушения), както и при пациенти в напредната възраст.

Лекарственият продукт съдържа лактоза. Пациенти с редки наследствени проблеми на непоносимост към галактоза, пълен лактазен дефицит или глюкозо-галактозна малабсорбция не трябва да приемат това лекарство.

Пшеничното нишесте в този лекарствен продукт съдържа съвсем малки количества глутен (счита се че не съдържа глутен) и е много малко вероятно да предизвика проблеми при пациенти с цъолиакия. Една таблетка съдържа не повече от 5 микрограма глутен. Пациенти с алергия към пшеница (различна от цъолиакия) не трябва да приемат този лекарствен продукт.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Съвместното приложение на дименхидринат с психотропни и седативни лекарства, хипнотици, транквилизатори, анксиолитици, алгетици, анестетици, може да доведе до засилване на ефектите им.

Антихолинергичният ефект на дименхидринат може да се потенцира при едновременно приложение с атропин, бипериден, трициклични антидепресанти.

При едновременно лечение с дименхидринат и лекарства от групата на МАО-инхибиторите е възможно развитие на пареза на червата, ретенция на урината, повишаване на вътрешочното налягане, както и високостепенна хипотония, потискане на дишането, засилване нарушенията от страна на ЦНС, които могат да бъдат животозастрашаващи.

Едновременното приложение на дименхидринат с антихипертензивни продукти може да доведе до усилване на хипотензивния им ефект .

Приложението на дименхидринат може да маскира проявите на ототоксично увреждане (световъртеж, шум в ушите) при лечение с аминогликозиди или други ототоксични продукти.

Алкохолът усилва ефекта на продукта.

Дименхидринат може да доведе до фалшиво негативни резултати при кожно-алергични тестове (проби). Преди провеждане на такива тестове е наложително прекратяване приема на продукта най-малко 72 часа преди провеждането им.



4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Не се препоръчва приложението на продукта при бременни и кърмачи жени, поради отсъствието на данни от контролирани проучвания при тези групи. Данните от изследвания при животни показват отствие на негативни ефекти на дименхидринат върху плода. Лекарственото вещество се екскретира с майчиното мляко.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

По време на лечението с продукта е необходимо да се избягва извършването на дейности, изискващи повишено внимание като шофиране или работа с машини, поради възможността от развитие на някои нежелани реакции като замаяност, съниливост, намалена концентрация на вниманието.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Честотата на нежеланите реакции се класифицира както следва: 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).

Нарушения на нервната система

С неизвестна честота: съниливост, световъртеж, повищена раздразнителност, трепор. При деца и пациенти в старческа възраст преобладават симптомите на стимулация на ЦНС (парадоксална реакция) - безсъние, повищена възбудимост, нарушенна координация, конвулсии.

Нарушения на кожата и подкожната тъкан

С неизвестна честота: обриви, потене, фотосензитивност.

Нарушения на очите

Много редки: промени в цветоусещането, нарушения на акомодацията, нощното и пространственото виждане.

Сърдечни нарушения

С неизвестна честота: тахикардия, екстрасистоли.

Съдови нарушения

С неизвестна честота: хипотония.

Нарушения на кръвта и лимфната система

С неизвестна честота: левкопения, неутропения, тромбоцитопения, хемолитична анемия

Много редки: порфирия, агранулоцитоза.

Стомаино-чревни нарушения

С неизвестна честота: сухота в устата, болки в епигастрита, гадене, повръщане, диария, запек, липса на апетит, холестатичен иктер.

Нарушения на бъбреците и пикочните пътища

С неизвестна честота: смущения в уринирането.

Респираторни, гръден и медиастинални нарушения

С неизвестна честота: сухота в носа и гърлото, запушване на носа.

Редки: може да възникне т. нар. „антихолинергичен“ феномен: ксеростомия, тахикардия, усещане за запущен нос, дизопия, повишиване на вътречното налягане, миционни нарушения.



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/риска за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез Изпълнителна агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, тел.: 02 8903417, уебсайт: www.bda.bg.

4.9 Предозиране

Симтоми: *При възрастни:* симптоми на депресия на ЦНС (сомнолентност, кома и конвулсии), холинергични ефекти и екстрапирамидна симптоматика, последвана от фаза на дихателна депресия и кардиоваскуларен колапс.

При деца преобладават симтомите на стимулация на ЦНС (атаксия, възбуда, трепор, психози, халюцинации и конвулсии), последвани от кардиореспираторен колапс и кома.

Лечение: *Общи мерки за намаляване на резорбцията*- прилагане на сметици, промивка на стомаха, активен въглен, слабителни средства. *Симтоматично:* антиконвулсанти. Не се прилагат стимулиращи ЦНС средства. За лечение на артериалната хипотония се използват вазопресори. Форсираната диуреза и хемодиализата имат ограничен ефект, поради високия процент на свързване с плазмените протеини и големия обем на разпределение на лекарственото вещество.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Антихистамини за системно приложение, аминоалкилни етери, АТС код: R06AA00

Дименхидринат представлява сол на дифенхидрамин и 8-хлортеофилин.

Механизъм на действие и фармакодинамични ефекти

Дименхидринат е мощен H₁-хистаминов антагонист с антихолинергичен и изразен седативен ефект. Основното му действие е обратимо блокиране на хистаминовите H₁ рецептори, което определя благоприятния му ефект при различни алергични реакции. Освен това притежава антиemetичен и локален анестетичен ефект.

5.2 Фармакокинетични свойства

Абсорбция

Резорбира се добре в stomашно-чревния тракт. Действието му настъпва 1/2 - 1 час след приема и продължава от 3 до 6 часа.

Биотрансформация

В кръвта се дисоциира до дифенхидрамин и 8-хлортеофилин. Метаболизира се в черния дроб. First-pass метаболизъмът е приблизително 50%.

Разпределение

Свързва се във висока степен с плазмените протеини. Обемът на разпределение е 3-4 l/kg.



Елиминиране

Излъчва се под форма на метаболити главно с урината, в продължение на 24 часа. Преминава хематоенцефалната и хематоплацентарната бариери и се екскретира с кърмата.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Няма данни за мутагенно/канцерогенно действие.

Експерименталните и епидемиологични данни не доказват убедително отсъствието на тератогенен потенциал и фетотоксичност.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Лактозаmonoхидрат

Пшенично нишесте

Колоидален силициев диоксид

Талк

Повидон

Магнезиев стеарат

6.2 Несъвместимости

Неприложимо

6.3 Срок на годност

5 години

6.4 Специални условия за съхранение

Да се съхранява под 25°C.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

10 таблетки в блистер от PVC/алуминиево фолио, по 3 блистера в картонена кутия.

25 таблетки в опаковка за таблетки в картонена кутия.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

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



Тева Фарма ЕАД
ул. „Люба Величкова“ № 9, 1407 София
България

8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Рег. № 20020720

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

Дата на първо разрешаване: 19.08.2002 г.

Дата на последно подновяване: 03.12.2007 г.

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

05.01.2021

