

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

ИЗДАВАЩА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА

Кратка характеристика на продукта - Приложение 1

Към Рев. № 2001.0863

Разрешение № 36/11А1/п-43824

05-03-2020

Одобрение № 1

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

ЕУКАРБОН таблетки
EUCARBON tablets

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка таблетка съдържа:

Активни вещества:

Листа сена, (Sennae folium)	105 mg
Сух екстракт от корени ревен (Rhei radix extractum siccum)	25 mg
Растителен въглен (Carbo ligni pulvis)	180 mg
Пречистена сяра (Sulfur depuratum)	50 mg

Помощно вещество с известно действие: 1 таблетка съдържа 43,4 mg захароза.

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Сиво-черни таблетки без делителна черта.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Запек.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Таблетките се приемат с много течности по време и след хранене:

Възрастни и деца над 12 години: 1-2 таблетки до 3 пъти дневно с цел постигане на леко слабително и очистително действие. Ако се търси по-силен слабителен ефект, вечерната доза може да се повиши до 3-4 таблетки ЕУКАРБОН.

Педиатрична популация

ЕУКАРБОН не трябва да се използва при деца на възраст под 12 години.

4.3 Противопоказания

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

Чревна обструкция, остри възпалителни заболявания на червата, абдоминални болки с неизвестен произход. Тежки нарушения във водно-електролитното равновесие.

Деца под 12 години.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Дозата, необходима за безопасно действие, може да бъде индивидуално различна. Повишаването на диария е признак за предозиране.

Не трябва да се приема за дълъг период от време – повече от 1 до 2 седмици – без консултация от лекар.



Не трябва да се приема за отслабване.

В случай на продължително и непрекъснато приемане ефектът може да намалее.

Една таблетка съдържа 43,4 mg захароза и е подходяща за диабетици.

Пациенти, страдащи от рядка наследствена фруктозо/галактозна непоносимост, глюкозно-галактозна малабсорбция или сукраза-изомалтазна недостатъчност не трябва да приемат това лекарство.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

При хипокалиемия, предизвикана от ЕУКАРБОН, се засилва действието на сърдечните гликозиди.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Не трябва да се употребява по време на бременност и кърмене.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Неприложимо

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Използвана е следната класификация за описание на честотата на нежеланите лекарствени реакции:

Много чести ($\geq 1/10$)

Чести ($\geq 1/100$ до $< 1/10$)

Нечести ($\geq 1/1000$ до $< 1/100$)

Редки ($\geq 1/10\ 000$ до $< 1/1\ 000$)

Много редки ($< 1/10\ 000$), включително единичните случаи

Стомашно-чревни нарушения:

В препоръчваната доза нежеланите лекарствени реакции са много редки (болки в корема и диария).

При антракиноновите лаксативи рядко се описват централно обусловени гадене и повръщане.

При прилагането на високи дози за по-продължително време може да се стигне до електролитни загуби, най-вече до загуби на калий, които могат допълнително да засилят ленивостта на червото (понижен чревен тонус и констипация).

Нарушения на бъбреците и пикочните пътища:

Понякога може да се наблюдава леко червено оцветяване на урината при алкална реакция, което обаче не е клинично значимо.

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/рисък за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирала нежелана реакция чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата
ул. „Дамян Груев“ № 8
1303 София
тел.: +359 2 8903417
уебсайт: www.bda.bg

4.9 Предозиране



Появата на диария е признак за предозиране и лекарственият продукт трябва да се спре или да се намали дозировката му.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Контактни лаксативни средства, сенозиди, комбинации
ATC код: A06AB56

ЕУКАРБОН съдържа вещества само от растителен и минерален произход. Те регулират храносмилането и имат меко слабително действие. Растителният въглен има способността да свързва различни токсични продукти от обмяната на веществата, които впоследствие се отделят благодарение на слабителното действие на листата от сена и екстракта от корени ревен.

Сярата има също леко дезинфектиращо действие по отношение на стомашно-чревния тракт. Растителният въглен има способността до свързва различни отровни продукти от обмяната на веществата, които впоследствие се отделят благодарение на слабителното действие на листата от сена и екстракта от корени от ревен, които ускоряват преминаването през червата, активират отделянето на вода и електролити в чревния лumen и намаляват резорбцията на електролити в червата.

Слабителното действие започва 8-10 часа след приемане на таблетките ЕУКАРБОН. Малък брой пациенти, страдащи от обстипация, дължаща се на Синдром на раздразненото черво, показват добро повлияване при употребата на ЕУКАРБОН.

5.2 Фармакокинетични свойства

Не са провеждани специални проучвания с ЕУКАРБОН таблетки.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Не са провеждани специални проучвания с ЕУКАРБОН таблетки.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

захароза
царевично нишесте
каолин, тежък
талк
арабска гума
масло от резене
масло от лютива мента

6.2 Несъвместимости

Неприложимо

6.3 Срок на годност

5 години

6.4 Специални условия на съхранение

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

6.5 Вид и съдържание на опаковката



PVC/PVDC – алуминиеви блистери (10, 30, 500 и 1 000 бр. таблетки).

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

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

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

F. Trenka chem.-pharm. Fabrik GmbH
Prinz-Eugen-Straße 70
1040 Vienna
Австрия

8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Регистрационен № 20010863

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

Дата на първо разрешаване: 13 август 2001 г.

Дата на последно подновяване: 15 юни 2012 г.

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

12/2019

