

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Синупрет сироп
Sinupret syrup

Сироп

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рес. №	20180047
Разрешение №	62096, 04-04-2023
BG/MAR/MP -	
Одобрение №	

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

100 g от сиропа съдържат: 10 g екстракт (1:11) от корен на тинтява (*Gentianae radix*), иглица, цвят с чашка (*Primulae flos cum calycibus*), стрък на върбинка (*Verbenae herba*), стрък на киселец (*Rumicis herba*), цвят на черен бъз (*Sambuci flos*) (1:3:3:3:3), екстрахиращ агент – етанол 59 % (о/о)

Помощни вещества с известно действие: 8 % (о/о) алкохол (етанол) и малтитол течност.

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Сироп.

Светло кафеяв, бистър и гъст сироп с мириз на череша и сладък вкус.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

При остро и хронично възпаление на параназалните синуси и дихателните пътища, както и като допълнително средство при антибиотична терапия на тези заболявания.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Ако нищо друго не е предписано, Синупрет сироп се приема три пъти дневно с приложената мерителна чашка в доза, основаваща се на възрастта, според таблицата по-долу.

Дозировка

Възраст	Единична доза	Обща дневна доза
Деца на възраст под 2 години	Не се прилага.	
Деца на възраст от 2 до 5 години	2,1 ml = 2,5 g	6,3 ml = 7,5 g (3 x 2,1 ml)
Деца на възраст 6 до 11 години	3,5 ml = 4,2 g	10,5 ml = 12,6 g (3 x 3,5 ml)
Възрастни и юноши на възраст над 12 години	7,0 ml = 8,4 g	21,0 ml = 25,2 g (3 x 7,0 ml)

Начин на приложение

Синупрет сироп се приема 3 пъти дневно (сутрин, обед и вечер), неразреден или смесен с малко вода. Ако е необходимо, той може да се прогълтне с течност (без алкохол), за предпочитане с чаша вода. Синупрет сироп може да се приема с храна, напитки или между храненията. Пациенти с чувствителен стомах се съветват да приемат Синупрет сироп след хранене.

Педиатрична популация

Употребата при деца под 2-годишна възраст не се препоръчва поради липса на достатъчно данни.



Да се разклаща добре преди употреба!

Продължителността на приложение е 7 – 14 дни, освен ако не е предписано нещо друго. Да се спазват също и указанията в точка 4.4 ”Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба”.

4.3 Противопоказания

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

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Ако симптомите продължат повече от 7 – 14 дни, влошат се или периодически рециклират и/или пациентът получи повищена температура, кървене от носа, силна болка, гноен секрет от носа, влошаване на зрението или изтръгване на лицето, необходима е диференциална диагноза и медикаментозно лечение.

Особено внимание при приема на това лекарство е необходимо при известен гастрит и пациенти с чувствителен стомах. За препоръчване е Синупрет сироп да се приема след хранене и с чаша вода.

Този лекарствен продукт съдържа 448 mg алкохол (етанол) в 7,0 ml, което е еквивалентно на 64 mg/ml (8 % o/o). Количество в 7,0 ml от това лекарство е еквивалентно на 12 ml бира или 5 ml вино. Малкото количество алкохол в това лекарство няма да има забележими ефекти.

Пациенти с редки наследствени проблеми на непоносимост към фруктоза не трябва да приемат Синупрет сироп.

7,0 ml Синупрет сироп съдържат 5,5 g малтитол течност. Калорийната стойност е 2,3 kcal/g течен малтитол. Течният малтитол може да има лек слабителен ефект.

Педиатрична популация

Употребата при деца под 2-годишна възраст не се препоръчва поради липса на достатъчно данни.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Досега не са известни взаимодействия с други лекарствени продукти.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Бременност

Липсват данни от употребата на Синупрет сироп при бременни жени. Анализът на едно ретроспективно проучване на Синупрет филмирани таблетки и Синупрет перорални капки, разтвор при 762 бременни жени не показва тератогенен потенциал или ембриотоксичност. Проучванията при животни не показват преки или непреки вредни ефекти, свързани с репродуктивна токсичност. От съображения за безопасност Синупрет сироп трябва да се прилага по време на бременност само след внимателна оценка рисков-полза от страна на лекуващия лекар.

Кърмене

Не е известно дали активните вещества на Синупрет сироп се екскретират в кърмата. Не може да се изключи рисък за кърмачето. Синупрет сироп трябва да се използва по време на кърмене само след внимателна оценка рисков-полза от страна на лекуващия лекар.

Фертилитет

Липсват данни относно ефектите на Синупрет сироп върху фертилитета. При проучвания върху животни не са наблюдавани ефекти върху фертилитета на Синупрет филмирани таблетки и Синупрет перорални капки, разтвор.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Не са необходими специални предпазни мерки.



4.8 Нежелани лекарствени реакции

Както всички лекарства, Синупрет сироп може да предизвика нежелани ефекти.

Честотата на нежеланите ефекти се основава на следните категории:

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 $< 1/1000$)

Много редки ($< 1/10\ 000$)

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

Стомашно-чревните оплаквания са нечести (като напр. болка в стомаха, гадене).

Кожните реакции на свръхчувствителност (като екзантем, еритем, сърбеж) са нечести.

Могат да възникнат също и тежки системни алергични реакции (като ангиоедем, недостиг на въздух, подуване на лицето). Честотата не е известна.

При първите признания на свръхчувствителност / алергична реакция Синупрет сироп не трябва да се приема повече.

В листовката пациентът се съветва да се свърже с лекар и да спре приема на Синупрет сироп, ако възникне някоя от тези реакции.

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 национална система за съобщаване в Изпълнителната агенция по лекарствата, ул. "Дамян Груев" № 8, 1303 София, тел.: +35 928 903 417, уебсайт www.bda.bg.

4.9 Предозиране

Вероятно в случай на предозиране нежеланите ефекти, изброени по-горе, може да бъдат по-интензивни.

Лечение на интоксикация:

Ако се появят признания на отравяне или предозиране, необходимо е симптоматично лечение.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: растителен лекарствен продукт за приложение при възпаление на параназалните синуси.

ATC код: R05CA10

Механизъм на действие

Синупрет показва редица фармакодинамични ефекти. Секретолитичната активност на Синупрет изглежда се медиира частично чрез стимулиране на секрецията на хлориди посредством активиране на Cystic Fibrosis Transmembrane Conductance Regulator (CFTR).

Фармакодинамични ефекти

Неклиничните данни показват, че Синупрет оказва секретолитична и секретомоторна активност чрез повишаване на хидратирането на повърхността на дихателните пътища посредством съответно засилена секреция на хлориди и стимулиране на честотата на трептене на ресничките.



Освен това, Синупрет намалява клетъчния инфлукс и образуването на оток в модели на остро възпаление.

При това, Синупрет показва антивирусна активност чрез инхибиране *in vitro* на репликацията на релевантните респираторни вируси, като човешки риновирус, аденоовирус, парагрипния вирус, респираторните синцитиални вируси и грипен вирус А, при които той инхибира също и активността на невраминидазата. *In vivo*, Синупрет показва намаление на смъртността на мишки след инфициране с парагрипни вируси.

Опити *in vitro* показват също антибактериална ефикасност срещу релевантни бактерии в дихателните пътища (напр. *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus pneumoniae*).

5.2 Фармакокинетични свойства

Липсват проучвания на фармакокинетиката и бионаличността, тъй като не са известни подробности за всички активни вещества.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Неклиничните данни не показват особен риск за хора на базата на конвенционалните фармакологични проучвания за безопасност, токсичност при многократно прилагане, генотоксичност, репродуктивна токсичност и токсичност за развитието.

Не са провеждани проучвания за канцерогенност и фототоксичност.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Малтитол течен,
Вкус на череша,
Пречистена вода

6.2 Несъвместимости

Не са известни.

6.3 Срок на годност

4 години.

Срок на годност след първо отваряне: 6 месеца.

6.4 Специални условия на съхранение

Този лекарствен продукт не изисква специални условия на съхранение.

По време на съхранението може да се появи леко помътняване или парцалообразна утайка, което не повлиява ефективността на продукта.

Бутилката да се съхранява във външната картонена кутия, за да се предпази от светлина.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

Кафява стъклена бутилка от 100 ml с помощно средство за дозиране, капачка със защита от външна намеса и мерителна чаша.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне

Няма специални изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

BIONORICA SE
Kerschensteinerstrasse 11-15
92318 Neumarkt,



Германия
Tel.: 09181 / 231-90
Fax: 09181 / 231-265

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Reg. № 20180047

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

Дата на първо разрешаване: 12.03.2018

Дата на последно подновяване:

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

Февруари 2023 г.

