

## КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

Кодика характеристика на продукта - Продажба

Код Рез. № .....

Срочност №

20190190

86/МАГ/НБ-57820

15.06.2021

### 1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

СТРЕПСИЛС ЗА ДЕЦА 1,2 mg / 0,6 mg таблетки за смучене  
STREPSILS FOR CHILDREN 1,2 mg / 0,6 mg Lozenges

### 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН И СЪСТАВ

Всяка таблетка за смучене съдържа:

Амилметакрезол ( <i>Amylmetacresol</i> )	0,6 mg
2,4-Дихлорбензилов алкохол ( <i>2,4-Dichlorobenzyl alcohol</i> )	1,2 mg

Помощни вещества с известно действие за една таблетка за смучене:

Натрий: 0,23 mg

Пропиленгликол (Е 1520): 7,30 mg

Изомалтитол: 1830 mg

Малтитол: 458 mg

Аромат, съдържащ алерген: бензилов алкохол.

За пълния състав на помощните вещества, вижте точка 6.1.

### 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Кръгла розова таблетка за смучене с аромат на ягода и отпечатано лого от двете страни

### 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

#### 4.1 Терапевтични показания

За самостоятелно симптоматично лечение или в комплексната терапия на инфекциозно-възпалителни заболявания на устната кухина (стоматити, фарингити, ларингити).

#### 4.2. Дозировка и начин на приложение:

##### Дозировка

Да се използва най-ниската ефективна доза за най-кortък период от време необходим за облекчаване на симптомите.

##### Възрастни и деца над 6 години

Една таблетка през 2 – 3 часа или както е необходимо.

Да не се превишава препоръчваната доза от 12 таблетки за смучене за 24 часа.

Лечението не трябва да продължава повече от 3 дни.

##### Деца под 6 годишна възраст:

Стрепсилс за Деца е противопоказан при деца под 6 годишна възраст (виж т.4.3). Изиска се внимание при малки деца, тъй като биха могли да се задавят.

##### Пациенти в старческа възраст:

При пациенти в старческа възраст не е необходимо да се намалява дозата.

##### Начин на приложение



Оромукозно приложение. Оставете таблетката за смучене да се разтвори бавно в устата.

#### 4.3. Противопоказания

Свръхчувствителност към към активните вещества или към някои от помощните вещества посочени в т.6.1.

Деца под 6 годишна възраст.

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

Да не се прилага повече от 3 дни без консултация с лекар или фармацевт.

Да не се превишава посочената доза.

##### Специфични за лекарствения продукт предупреждения:

Това лекарство съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на една таблетка за смучене, т.е. може да се каже, че практически не съдържа натрий.

Поради съдържанието на течен малтитол и изомалтитол може да има слабо изразено слабително действие. Пациенти с редки наследствени проблеми на непоносимост към фруктоза не трябва да приемат това лекарство.

Пациенти с редки наследствени проблеми на непоносимост към фруктоза не трябва да приемат това лекарство.

##### Аромат, съдържащ алергени

Стрепсилс за Деца съдържа аромат сベンзилов алкохол.

Бензиловият алкохол може да причини алергични реакции.

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

Не са известни лекарствени и други взаимодействия.

#### 4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

##### **Бременност**

Безопасността на Стрепсилс за Деца по време на бременност не е била установена, но не е доказано съществуването на риск по време на тези периоди. Все пак, както при всички лекарствени продукти е необходимо повишено внимание по време на бременност и при необходимост да се потърси консултация от лекар.

##### **Кърмене**

Не е известно дали 2,4-Дихлорбензилов алкохол, Амилметакрезол или техните метаболити се екскретират в майчиното мляко. Безопасността на Стрепсилс за Деца по време на кърмене не е напълно установена, но не се очаква да представлява опасност. Все пак не може да се изключи риска за новородените/бебетата. Както при всички лекарствени продукти, трябва да се внимава по време на кърмене и при необходимост да се потърси консултация от лекар.

##### **Фертилитет**

Няма налични данни за ефекта върху фертилността.

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



Стрепсилс за Деца не повлиява способността за шофиране и работа с машини.

#### 4.8 Нежелани лекарствени реакции

Списъкът на нежелани лекарствени реакции по-долу се отнася за краткосрочна употреба на Амилметакрезол и 2,4-Дихлорбензилов алкохол в дозировка като за ОТС продукт. Допълнителни нежелани реакции могат да се наблюдават при дългосрочно лечение на хронични състояния.

Възможните нежелани лекарствени реакции, които могат да бъдат свързани с Амилметакрезол и 2,4-Дихлорбензилов алкохол са представени по-долу, групирани по система-орган клас класификацията и честота.

Честотата се определя 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 (не може да бъде определена от наличните данни).

В отделните групи по честота нежеланите реакции са представени в низходящ ред според степента на сериозност:

Система-орган клас	Честота	Нежелани реакции
Нарушения на имунната система	С неизвестна честота	Реакции на свъръхчувствителност <sup>1</sup>
Стомашно-чревни нарушения	С неизвестна честота	Болки в корема, гадене, дискомфорт в устната кухина

#### Описание на определени нежелани реакции

<sup>1</sup>Реакциите на свъръхчувствителност могат да се проявят под формата на обрив, ангиоедем, уртикария, бронхоспазъм и хипотония със синкоп.

#### Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозираните нежелани лекарствени реакции след разрешаването за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява продължителното наблюдение на съотношението полза/рисък от лекарствения продукт.

Медицинските специалисти трябва да съобщават за подозираните нежелани лекарствени реакции до:

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

Предозирането би могло да причини само гастро-интестинален дискомфорт. Лечението е симптоматично.

### 5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

#### 5.1 Фармакодинамични свойства



**Фармакотерапевтична група: Продукт за гърло: антисептик**  
**АТС код: R02AA 03**

2,4 – Дихлорбензилов алкохол и Амилметакрезол имат антисептични свойства с антибактериална, противогъбична и антивирусна активност. 2,4 – Дихлорбензилов алкохол и Амилметакрезол блокират обратимо индуцираните от деполяризация йонни канали по начин подобен на локалните анестетици.

Когато тези две активни вещества се комбинират се наблюдава синергично действие, което води до намаляване на използваните в комбинацията дози при Стрепсилс таблетки за смучене.

Антибактериалната и антигъбична активност на Стрепсилс таблетки за смучене са установени при *in-vitro* и *in-vivo* проучвания. *In-vitro* антивирусното действие срещу обвити вируси на Стрепсилс таблетки за смучене е демонстрирано след контакт за 1 минута. Дългогодишната в световен мащаб употреба на Стрепсилс таблетки за смучене не показва намаляване на активността срещу различни патогени, което показва, че не се развива резистентност.

Клинични проучвания доказват аналгетичния ефект на Стрепсилс при намаляване на болките в гърлото и облекчаване на затрудненото прегълъщане с начало на действие в рамките на 5 минути и продължителност на ефекта до 2 часа. Значително по-голямо облекчаване в сравнение с нелекарствени таблетки за смучене е показано при лечение в продължение на 3 дни.

### **5.2 Фармакокинетични свойства**

Проучване за бионаличност при перорален прием на Стрепсилс таблетки за смучене е установило бързо освобождаване на 2,4-Дихлорбензилов алкохол и Амилметакрезол с достигане на пикови нива в слюнката за 3-4 минути от началото на смучене на таблетките. Наблюдавано е удвояване на количеството слюнка в рамките на една минута и задържане на нива над базисните стойности до пълното разтваряне на таблетката за смучене за около 6 минути. Измерими количества от активните вещества се отделят с експекторацията в продължение на 20-30 минути след дозата; отделените нетни количества активни вещества предполагат удълженото им задържане в лигавицата на устната кухина и гърлото.

Сцинтиграфски проучвания на Стрепсилс таблетки за смучене показват постепенно разтваряне на таблетките с отлагане в областта на устната кухина и гърлото от втората минута до 2 часа след приложение и дълготраен смекчаващ дразненето на гърлото ефект.

### **5.3 Предклинични данни за безопасност**

Острата перорална токсичност на 2,4-Дихлорбензилов алкохол и Амилметакрезол е ниска и токсикологичните проучвания показват много леко бъбречно увреждане при дози в четирикратна степен по-високи от стандартните.

При тестове за хронична токсичност върху пъльхове е установено повишаване теглото на бъбреците и черния дроб след лечение с перорални дневни дози от 200 и 400 mg/kg 2,4-Дихлорбензил алкохол (много над дневния прием от Стрепсилс таблетки за смучене). Освен това е наблюдавано и доза-зависимо увреждане на стамашния епител. Появяват се улцерозни промени и некроза заедно с хиперплазия и хиперкератоза на епитела.

*In-vitro* и *in-vivo* проучвания за генотоксичност на 2,4-Дихлорбензилов алкохол и Амилметакрезол не показват наличие на генотоксичен потенциал на Стрепсилс в препоръчваните дози. Данните за генотоксичност и дългогодишната употреба не дават основания за допускане на канцерогенност. Проучване за ембриотоксичност при зайци и проспективно проучване на безопасността при хора не показват тератогенни ефекти. Проучването при зайци показва липса на ефект върху хода на



бременността, феталното развитие и феталии малформации от Стрепсилс в дози 50 пъти над стандартните. Няма налични данни за ефекти върху фертилитета и пери-постнаталното развитие.

## **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**

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

#### **Помощни вещества:**

Ягодова есенция Flav P

Антоцианини Pink Antho P-WS (E 163)

Захарин натрий

Винена киселина

Изомалтитол (E 953)

Течен малтитол (E 965)

### **6.2. Несъвместимости**

Неприложимо

### **6.3 Срок на годност**

24 месеца.

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

Да се съхранява при температура под 25°C.

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

Бели, непрозрачни блистери от PVC/PVDC/Al – фолио.

Блистерите са поставени в картонена опаковка.

Опаковката съдържа 12, 24, 36 таблетки за смучене.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

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

Няма специални изисквания.

Неизползваните количества лекарствен продукт и отпадъчни материални трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

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

**Reckitt Benckiser (Romania) S.R.L.**

48 Iancu de Hunedoara Boulevard, Building Crystal Tower  
11th Floor, District 1, Bucharest, Румъния

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

Рег. № 20140190



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

Дата на първо разрешаване: 20.06.2014

Дата на последно подновяване: 29.07.2019

**10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА**

март, 2021

