

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Олопег концентрат за перорален разтвор

Olopeg concentrate for oral solution

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Reg. №	20130130
Разрешение №	BG/HKA/Hpr-47-683
Одобрение №	19-09-2019

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

1 ml от концентрата (5 ml от готовия за употреба разтвор) съдържа

Макрогол 4000 (Macrogol 4000)	525,0 mg
Натриев цитрат (Sodium citrate)	19,5 mg
Лимонена киселина, безводна (Citric acid, anhydrous)	16,5 mg
Натриев хлорид (Sodium chloride)	7,3 mg
Калиев хлорид (Potassium chloride)	1,9 mg

Концентрацията на електролитни иони разредени в 1 литър готов за употреба разтвор, е както следва:

Натрий	64,8 mmol/l
Калий	10,1 mmol/l
Хлорид	30,1 mmol/l
Цитрат	30,5 mmol/l

Съдържа калий и натрий.

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Концентрат за перорален разтвор.

Прозрачна и безцветна течност.

Готовият за употреба разтвор е прозрачна безцветна течност с аромат и вкус на малина.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

- симптоматично лечение на запек;
- прочистване на червата преди диагностично изследване (напр. колоноскопия) и преди операция на червата.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Както при всички лаксативи, използването на Олопег не се препоръчва за по-продължителни периоди. Периодът на лечение с Олопег не трябва да надвишава две седмици. Ако се налага, Олопег може да бъде използван многократно.

Симптоматично лечение на запек:

Като допълващо лечение за поддържането на целесъобразен начин на живот и подходящ хранителен режим.

Дневната доза трябва да се определя според клиничния ефект.

Преди започване на лечението, лекарят трябва да изключи вероятността за органично заболяване.

Дозировка

Дневна доза:

- | | |
|---------------|------------------------------------|
| 2 - 4 години: | 7,5 ml до 15 ml Олопег концентрат* |
| 4 - 8 години: | 15 ml до 30 ml Олопег концентрат * |



8 - 18 години: 20 ml до 35 ml Олопег концентрат *

* Необходимото количество Олопег концентрат трябва да се разтвори в четворен обем вода преди погъщане (напр. 7,5 ml Олопег концентрат + 30 ml вода).

Безопасността и ефикасността на Олопег при деца под 2-годишна възраст не е установена. Няма налична информация.

Начин на приложение

Възрастни:

2 - 3 пъти дневно: преди прием разтворете 25 ml Олопег концентрат в 100 ml вода (общо 125 ml).

Хора в старческа възраст

Първоначално, веднъж дневно: преди прием разтворете 25 ml Олопег концентрат (13,125 g макрогол 4000) в 100 ml вода (общо 125 ml).

Прочистване на червата преди диагностично изследване:

Дозировка

За пълно изпразване на червата трябва да бъдат изпити от 3 до 4 литра от готовия за употреба разтвор.

Начин на приложение

За да се получи 1 литър готов за употреба разтвор, 200 ml Олопег концентрат трябва да се разтвори в 800 ml вода.

Готовият за употреба разтвор трябва да бъде приеман на части от 200 - 300 ml на всеки 10 минути, докато ректалният секрет стане прозрачен или докато не бъдат приети 3 или максимум 4 литра от готовия за употреба разтвор.

Разтворът за прочистване трябва да се приеме в рамките на период от около 4 часа, обикновено в деня на изследването. Възможно е цялото необходимо количество от лекарствения продукт да бъде прието вечерта преди изследването, или една част от него да бъде прието вечерта преди изследването, а останалата част на сутринта, в деня на изследването.

2 до 3 часа преди приема на Олопег до края на изследването, пациентът не трябва да приема твърда храна.

В случай на стомашно-чревни оплаквания, приемът на Олопег трябва да бъде временно намален или преустановен до отшумяване на симптомите.

Приложение при деца:

За прочистване на червата преди диагностично изследване - няма достатъчно данни за приложението при деца под 18 години. Следователно, Олопег не трябва да бъде прилаган за прочистване на червата при деца и юноши под 18 години.

4.3 Противопоказания

- Свръхчувствителност към активните вещества или някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1;
- Коремни болки с неизяснен произход;
- Илеус или съмнение за илеус;
- Стеноза, перфорация или риск от перфорация на стомашно-чревния тракт;
- Смущения в изпразването на стомаха;
- Остра стомашно-чревна язва;
- Тежки възпалителни заболявания на червата [болест на Крон, Улцерозен колит (язвен колит), токсичен мегаколон, токсичен или бързо прогресиращ колит];
- Изпаднал в безсъзнание човек.



4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Олопег трябва да се прилага с повищено внимание при нестабилни пациенти в лошо здравословно състояние или пациенти със сериозни клинични увреждания, като:

- Миокардна недостатъчност, циркуlatorна недостатъчност или функционални смущения на бъбреците (бъбречна недостатъчност) и заболявания на черния дроб;
- Лица с нарушения в съзнанието;
- Пациенти, склонни към аспирация или регургитация, както и пациенти с нарушен рефлекс за прегълъщане и за повръщане;
- Тежка дехидратация.

Наличието на дехидратация, трябва да бъде овладяно преди употребата на Олопег.

При наличие на симптоми за воден и електролитен дисбаланс (т.е. оток, задух, повищена умора, дехидратация, сърдечна недостатъчност), приемът на Олопег трябва да бъде преустановен незабавно, електролитите трябва да бъдат измерени и при нужда, да бъдат предприети адекватни мерки.

Калий:

Забележка за дозата при пациенти, с намалена бъбречна функция или пациенти на диета с намалено съдържание на калий: една доза (125 ml от готовия за употреба разтвор) съдържа 1,26 mmol (49 mg) калий.

Натрий:

Забележка за дозата при пациенти, които са на диета с ниско съдържание на натрий: една доза (125 ml от готовия за употреба разтвор) съдържа 8,09 mmol (186 mg) натрий.

При диабетици – въглехидратните обменни единици не трябва да се взимат под внимание.

Пациенти, предразположени към воден и електролитен дисбаланс (например пациенти, приемащи диуретици), трябва да използват Олопег единствено след изрична консултация с техния лекар и с повищено внимание. На тези пациенти, в случай на диария, се налага проследяване на водно-електролитния баланс.

Пациентите в старческа възраст трябва да използват Олопег само с повищено внимание, тъй като, е известно, че възрастните пациенти реагират с повищена чувствителност към потенциални нежелани реакции, причинени от лекарствени продукти. Това трябва да се има предвид, особено в случай на диария и евентуално нарушение на водния и електролитния баланс.

Пациенти с установен гастроезофагеален рефлукс или установена сърдечна аритмия (нарушения на проводимостта между синусовия възел и предсърдията или синдром на болния синусов възел) трябва да използват Олопег само под лекарско наблюдение.

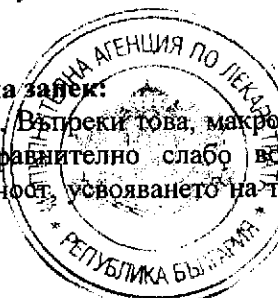
За прочистване на червата преди диагностично изследване - няма достатъчно данни за приложението при деца под 18 години. Следователно, Олопег не трябва да бъде прилаган за прочистване на червата при деца и юноши под 18 години.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Когато се извършват диагностични изследвания на течността от изпразване на червата посредством ензимни тестове (напр. ELISA), може да се получи взаимодействие между полиетилен гликол и ензимите.

Взаимодействия между Олопег и други лекарства по време на лечение на забек:

Няма клинични данни за взаимодействия между Олопег и други лекарства. Въпреки това, макрогол повишава разтворимостта на алкохол-разтворимите вещества и на сравнително слабо водо-разтворимите вещества. Вследствие на това, на теория, съществува вероятност, усвояването на този



вид лекарства да бъде временно намалено. Затова се препоръчва да се приемат други лекарства поне два часа преди или след приема на Олопег.

Взаимодействия между Олопег и други лекарства, приемани по време на прочистване на червата:

Лекарствените продукти могат да бъдат отмити от стомашно-чревния тракт или абсорбцията може да бъде намалена или спряна, ако тези продукти се взимат няколко часа преди приема на Олопег или по време на лечението с Олопег. Това се отнася особено за лекарствените продукти със забавено освобождаване. В случай на необходимост да бъде приложен лекарствен продукт поради жизненоважни показания непосредствено преди или по време на приема на Олопег, то пероралната форма на този лекарствен продукт трябва да бъде заменена с интравенозна или интрамускулна форма.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Бременност и кърмене

Няма достатъчно проучвания относно приложението по време на бременност и кърмене. Поради тази причина лекарственият продукт Олопег може да бъде прилаган само при точни показания по време на бременност и кърмене.

Фертилитет

Няма налични данни за възможното влияние на макрогол 4000 върху мъжкия или женския фертилитет.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Няма доказателства, че Олопег влияе върху способността за шофиране или работа с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Нежеланите реакции са изброени по-долу по системо-органни класове и честота. Честотите са дефинирани като:

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)

Следните нежелани реакции могат да се появят по време на лечението с макрогол 3350 и 4000.

Нежелани реакции по време на лечението на запек

Нарушения на имунната система:

Много редки: Алергични реакции, например кожна реакция, ринит, оток на Квинке и анафилактичен шок.

Стомашно-чревни нарушения:

Чести: Подуване на корема, гадене, болки в корема, къркорене на стомаха и гадене в следствие от увеличаване на обема на чревното съдържимо.

Нежелани реакции по време на прочистването на червата

Нарушения на имунната система:



Много редки: Алергични реакции, например кожна реакция, ринорея (хрема), оток на Квинке, уртикария, дерматит и анафилактичен шок.

Стомашно-чревни нарушения:

Чести: Подуване на корема, спазми и газове, гадене. Тези реакции са причинени от приемане на относително големи количества течности в рамките на кратък период от време.

Не чести: Повръщане, дразнене в аналната област.

Сърдечни нарушения:

Много редки: Аритмия, тахикардия.

Общи нарушения:

Чести: Неразположение, безсъние.

Много редки: Оток; при високо-рискови пациенти е необходимо внимателно проследяване на водния и електролитен баланс. В отделни случаи, нивото на калций в серума намалява.

Забележка:

В литературата има докладвани някои случаи на синдрома на Mallory-Weiss (надлъжни разкъсвания на лигавицата на стомаха, близо до кардията), причинени от повръщане след прием на разтвор за прочистване на червата, съдържащ полиетилен гликол.

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 подозирана нежелана реакция чрез национална система за съобщаване, Изпълнителна агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София . Тел.: +359 2 8903417, уебсайт: www.bda.bg.

4.9 Предозиране

Предозиране с Олопег при лечение на хроничен запек:

Силна болка или метеоризъм могат да бъдат лекувани с назогастрална аспирация. В случай на предозиране, трябва да се вземе под внимание възможността за масивна загуба на течности, причинена от диария или повръщане. В тези случаи трябва да се приемат течности и да бъдат проследявани концентрацията на серумните електролити и стойностите на pH.

Прочистване на червата:

В случай на предозиране, тежка диария, водно-електролитния и киселинно-алкалния баланс трябва да бъдат взети под внимание. При тези случаи, трябва да се поемат много течности и концентрацията на серумните електролити и стойностите на pH трябва да бъдат проследявани.

При нарушения на водно-електролитния, както и на киселинно-алкалния баланс, електролитите трябва да бъдат заменени, а киселинно-алкалния баланс следва да бъде компенсиран.

В случай на аспирация, може да се появи токсичен белодробен оток, който изисква незабавно интензивно лечение и изкуствено дишане с положително налягане.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

ATC Код: A06AD15

Фармакотерапевтична група: Лаксативи с осмотично действие.

Олопег е смес от различни соли макрогол (полиетилен гликол) за пригответяне на перорален разтвор за лечение на запек, фекален застой и за прочистване на червата. Разтворът не съдържа натриев сулфат или захар.



Макроголите с високо молекулно тегло, са дълги линейни полимери, които могат да се свързват с водата. След перорално приложение, те водят до увеличаване на водното съдържание на червата. Това увеличаване на обема води до слабителното действие на лекарствения продукт.

Готовият за употреба разтвор съдържа балансиранi електролити.

5.2 Фармакокинетични свойства

Полиетилен гликол е инертно вещество, което се абсорбира в много ниска степен при преминаване през stomашно-чревния тракт и не се метаболизира.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Няма неклинични данни, които да са от значение за лекаря, предписващ лекарствения продукт.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Малинов аромат, ацесулфам калий и пречистена вода.

6.2 Несъвместимости

Неприложимо.

6.3 Срок на годност

3 години.

Срок на годност след първото отваряне: 3 седмици.

Срок на годност на готовия за използване разтвор: 48 часа.

6.4 Специални условия за съхранение

Този лекарствен продукт не изисква никакви специални условия за съхранение.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

Прозрачни кафяви бутилки от ПЕТ, съдържащи съответно 100 ml, 200 ml, 500 ml и 1000 ml, затворени с капачка на винт от ПГ/ПЕ, поставени в картонена кутия с мерителна чашка от ПЕ.

Приложената мерителна чашка има следните деления: 2 ml, 2,5 ml, 4 ml, 5 ml, 6 ml, 7,5 ml, 8 ml, 10 ml, 12,5 ml, 15 ml, 17,5 ml, 20 ml, 22,5 ml, 25 ml, 27,5 ml, 30 ml

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне

Олопег е концентриран разтвор, който трябва се разрежда с вода, за да се получи готов за употреба разтвор (вижте точка 4.2).

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

MIP Pharma GmbH
Kirkeler Straße 41
D-66440 Bliestkastel
Германия



8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

20130130

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

Дата на първо разрешаване: 01.04.2013

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

03/2016

