

## КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

9200591

36335

02-02-2017

разрешение № .....

зарегистрация № .....

## 1. ТЪРГОВСКО НАИМЕНОВАНИЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ:

РОЗАЛГИН ИЗИ 0,1g/100 ml вагинален разтвор

ROSALGIN EASY 0,1g/100 ml vaginal solution

## 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

100 ml разтвор съдържа:

Активно вещество: 100 mg бензидаминов хидрохлорид (benzydamine hydrochloride)

## 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Вагинален разтвор.

## 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

## 4.1 Терапевтични индикации

Вулвовагинит и цервиковагинит от различен произход, включително вторични състояния след химио- и лъчетерапия.

Като помошно лечение при бактериална вагиноза, причинена от *Gardenella vaginalis*

Пред и следоперативна профилактика при гинекологични операции.

Лична хигиена по време на послеродовия период.

## 4.2 Дозировка и приложение

Съдържанието на 1-2 бутилки се използва за вагинални промивки веднъж или два пъти дневно, съобразно препоръките на лекаря, в продължение на 10 дни.

За лечение на бактериална вагиноза, причинена от *Gardenella vaginalis*, препоръчителната доза е 2 вагинални промивки дневно в продължение на 7 последователни дни.

## 4.3 Противопоказания

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

## 4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Продължителното лечение с продукти за външно приложение може да доведе до сенсибилизация. В такъв случай лечението следва да се преустанови и да се предприме адекватна терапия..



#### **4.5      Взаимодействие с други лекарства и други форми на взаимодействие**

Не са известни взаимодействия с други лекарствени продукти за общо приложение.

#### **4.6      Бременност и кърмене**

Не са известни противопоказания за външното приложение на бензидамин при бременни и кърмачки.

#### **4.7      Ефект върху способността за шофиране и работа с машини**

Употребата на бензидамин не оказва влияние върху способността за шофиране и работа с машини.

#### **4.8      Нежелани лекарствени реакции**

При продължително приложение могат да се наблюдават алергични 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/рисък за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изискава 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](http://www.bda.bg).

#### **4.9      Предозиране**

Не са известни случаи на предозиране с бензидамин за външно приложение.

Интоксикация се очаква само в случай на случайно погълдане на големи количества бензидамин (> 300 mg).

Симптомите, свързани с предозиране при погълдане на бензидамин са предимно стомашно-чревни симптоми и симптоми на централната нервна система. Най-честите стомашно-чревни симптоми са гадене, повръщане, коремна болка и дразнене на хранопровода. Симптомите на централната нервна система включват замайване, халюцинации, възбуда, тревожност и раздразнителност.

При остро предозиране е възможно само симптоматично лечение. Пациентите трябва да бъдат под строго наблюдение и трябва да се приложи поддържащо лечение. Трябва да се поддържа адекватна хидратация.

### **5.      ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА**

#### **5.1      Фармакодинамични свойства**

Фармакотерапевтична група: противовъзпалителни продукти за вагинално приложение

ATC код: G02CC03



Бензидамин притежава противовъзпалително, обезболяващо и антиексудативно действие. В концентрации за външно приложение бензидамин действа и като дезинфектант и повърхностен анестетик.

### **5.2 Фармакокинетични свойства**

Спектрофлуорометрични анализи показват, че бензидамин, съдържащ се във вагиналния разтвор полепва по вагиналния епител и достига концентрации от порядъка на 9,7+/- 6,24 µg/g . Наличието на измерими концентрации бензидамин в човешкия serum, които обаче са недостатъчни за получаване на системи фармакологични ефекти, показва постепенната абсорбция на бензидамин от лигавицата. Бензидамин се отделя предимно чрез урината и под формата на неактивни метаболити или продукти на конюгацията.

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

Бензидамин е с много ниска токсичност, предимно свързана с фармакодинамични нарушения, а не патоанатомични изменения. Границата между LD<sub>50</sub> и единична терапевтична доза е 1,000:1. Бензидамин не засяга стомашно-чревния тракт, няма тератогенни ефекти и не влияе на нормалното развитие на зародиша.

## **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**

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

Бензалкониев хлорид, динатриев едетат, етанол, полисорбат 20, розово масло, пречистена вода.

### **6.2 Несъвместимост**

Не е известна несъвместимост с други лекарствени продукти.

### **6.3 Срок на годност**

4 години

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

Този продукт не изисква специални условия на съхранение.

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

Опаковка с 5 бутилки от 140 ml.



**6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне**

Няма

**7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Анджелини Фарма България ЕООД  
Бул. Асен Йорданов 10,  
София 1592, България  
Тел.: + 359 2 975 13 95  
Факс: + 359 2 971 57 45

**8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

9700591

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

16/06/2009

**10. ДАТА НА ПОСЛЕДНА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА**

