

**ПРИЛОЖЕНИЕ I**  
**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА**



## 1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

КСИЛОФАРМ 0,1% спрей за нос, разтвор  
XYLOPHARM 0,1% nasal spray, solution

22160286  
BG/MK/Mb-44685  
19-02-2019

## 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

В 1 ml разтвор се съдържа 1 mg активно вещество ксилометазолинов хидрохлорид (*xylometazoline hydrochloride*), единична доза при впръскване доставя 0,08 mg ксилометазолинов хидрохлорид.

Помощно вещество с известно действие: бензалкониев хлорид

За пълния списък на помощните вещества, виж т. 6.1.

## 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Спрей за нос, разтвор.

Бистър, безцветен разтвор.

## 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

### 4.1 Терапевтични показания

- За симптоматично повлияване на назална конгестия при остръ, вазомоторен и алергичен ринит;
- За подпомагане дренажа на секретите при възпаление на параназалните синуси;

В комплексната терапия на otitis media при остръ, вазомоторен и алергичен ринит за деконгестия на назофарингеалната лигавица.

КСИЛОФАРМ 0,1% спрей за нос е предназначен за приложение при възрастни и деца над 12 годишна възраст.

### 4.2 Дозировка и начин на приложение

#### Дозировка

При възрастни и деца над 12-годишна възраст - по 1-2 впръсквания от разтвора във всяка ноздра до 3 пъти дневно. Между две апликации трябва да има интервал поне от 8 часа.

#### Педиатрична популация

КСИЛОФАРМ 0,1% спрей за нос е противопоказан при деца на възраст до 12 години (вж. точка 4.3).

Продължителност на терапията: Лечението с лекарствения продукт не трябва да продължава повече от 7 дни. При необходимост от повторно лечение с КСИЛОФАРМ 0,1% спрей за нос, приложението на продукта трябва да започне след прекъсване от няколко дни с цел да се избегне развитието на медикаментозен ринит.

#### Начин на приложение

Указания за употреба на КСИЛОФАРМ 0,1% спрей за нос

1. Отстранете капачката и преди първата употреба на спрея, натиснете дозатора няколко пъти до впръскване на струя.
2. Освободете носа от секрети.
3. Поставете наконечника в едната ноздра при изправена глава и го натиснете.
4. За впръскване в другата ноздра, повторете процедурата.
5. Затворете капачката след употреба.

КСИЛОФАРМ 0,1% спрей за нос е предназначен да се ползва от един пациент, поради опасност от разпространение на инфекцията при едновременна употреба от няколко пациента.



#### **4.3 Противопоказания**

- Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1.
- Пациенти с трансфеноидална хипофизектомия или при хирургични интервенции с експозиция на *dura-mater*;
- Сух ринит (*Rhinitis sicca*);
- Хроничен атрофичен ринит;
- Едновременна употреба с МАО инхибитори (а също и през последните 14 дни);
- Закритоъгълна глаукома;
- Новородени, кърмачета и деца до 12 годишна възраст.

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

При пациенти със синдром на удължен QT интервал, лекувани с ксилометазолин, може да има повишен риск от сериозни вентрикуларни аритмии.

Ксилометазолин се прилага локално и не се очаква появата на системни ефекти. Въпреки това, тъй като той се отнася към средствата с изразено симпатомиметично действие, е необходимо с внимание да се прилага при пациенти с:

- Ритъмни сърдечни нарушения;
- Артериална хипертония;
- Исхемична болест на сърцето;
- Тиреотоксикоза;
- Хипертрофия на простатата;
- Диабет;
- Порфирия;
- Феохромоцитом.

При някои пациенти симпатомиметиците, включително и ксилометазолин могат да предизвикат по-силен отговор към адренергичната стимулация, който се проявява със следните симптоми: безсъние, световъртеж, трепор, сърдечна аритмия, хипертензия. При тези пациенти ксилометазолин трябва да се използва с повищено внимание.

Лечението с ксилометазолин не трябва да продължава повече от 7 дни. Ако след курса на лечение симптомите продължават е необходимо да се преразгледа лечението. Продължителната или прекалено честа употреба може да предизвика реактивна хиперемия на лигавицата, rebound – конгестия и да доведе до необходимост от по-често приложение на продукта. В тези случаи може да се развие медикаментозен ринит и дори атрофия на носната лигавица (озена).

Лекарственият продукт съдържа бензалкониев хлорид, продължителната употреба може да причини едем на носната лигавица.

#### Педиатрична популация

КСИЛОФАРМ 0,1% спрей за нос е противопоказан при деца на възраст до 12 години за показанието.

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

Въпреки че не се очакват клинично значими плазмени концентрации на ксилометазолин при локалното му приложение, е необходимо да се избегва едновременната му употреба с трициклични антидепресанти и МАО-инхибитори. Едновременното им приложение може да предизвика аритмия, хипертензия.

Едновременната употреба с бета-блокери може да предизвика спазъм на бронхите, хипертензия.

#### **4.6 Фертилитет, бременност и кърмене**

#### Бременност

Няма проведени изследвания върху хора, необходими за сигурно доказване на безопасната употреба по време на бременност. Приложението на ксилометазолин трябва да се избегва, предвид потенциалния му системен вазоконстрикторен ефект.



### Кърмене

Не се препоръчва приложението на ксилометазолин на кърмачки, тъй като няма данни за екскретиране на ксилометазолин в кърмата.

### Фертилитет

Няма достатъчно данни за ефекта на КСИЛОФАРМ 0,1% спрей за нос спрей за нос върху, както и няма данни от проведени проучвания върху животни. Системната експозиция на ксилометазолин е много ниска.

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

КСИЛОФАРМ 0,1% спрей за нос не повлиява или повлиява пренебрежимо способността за шофиране и работа с машини.

КСИЛОФАРМ 0,1% спрей за нос при продължителна употреба и във високи дози, макар и рядко, може да предизвика виене на свят, трепор, аритмия, хипертензия.

### **4.8 Нежелани лекарствени реакции**

**Нежеланите лекарствени реакции са представени по система орган-клас и по честота 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 (от наличните данни не може да бъде направена оценка)

#### Нарушения на нервната система

*Чести:* главоболие,

*Много редки:* беспокойство, сънливост, умора, халюцинации .

#### Нарушения на очите

*много редки:* преходни зрителни нарушения

#### Сърдечни нарушения

*Редки:* системни симпатикомиметични ефекти като тахикардия, хипертензия.

*Много редки:* аритмии

#### Респираторни, гръден и медиастинални нарушения

*Чести:* сухост на носната лигавица и фаринакса, кихане

*Нечести:* след прекратяване на действието оток на лигавицата и кървене от носа

#### Стомашно-чревни нарушения

*Чести:* гадене

#### Нарушения на мускулно-скелетната система и съединителната тъкан

*Много редки:* гърчове (особено при деца)

#### Нарушения на имунната система

*Много редк:* реакции на свърхчувствителност (обрив, сърбеж, ангиоедем)

#### Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение

*Чести:* парене на мястото на приложение

#### 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 Изпълнителна агенция по лекарствата ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, тел.: +359 928903417, уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg).

#### 4.9 Предозиране

При точно спазване на дозировката и продължителността на лечение, предозиране не се очаква. Риск от предозиране съществува при деца, поради което трябва да се използва предназначенната за тях концентрация и лечението да се проследява от лекар.

**Симптоми:** при предозиране или случайно погълдане могат да се наблюдават следните симптоми:  
При погълдане на дози от около 0,2 mg/kg може да се наблюдават умора, палпитации и хипертония.  
В редки случаи при значително предозиране, особено при деца може да се наблюдават фази на стимулиране и потискане на централната нервна система и сърдечно-съдовата система.

Стимулацията на централната нервна система включва: страх, неспокойство, халюцинации, гърчове в тежки случаи.

Потискане на централната неврна система включва: хипотермия, летаргия и кома. Могат да се наблюдават още: миоза, изпотяване, пребледняване, цианоза, брадикардия, ритъмни нарушения, асистолия, хипотония, нарушения в циркулацията, оток на белия дроб, нарушения в дишането до апнея.

**Лечение:** при погълдане – промивка на стомаха, активен въглен. Провежда се симптоматично лечение.

### 5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

#### 5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Деконгестанти и други продукти за локално назално приложение.  
ATC код: R01AA07

Ксилометазолин е имидазолово производно с пряко α-адреномиметично действие. Стимулира α-адренергичните рецептори, локализирани в стената на кръвоносните съдове на носната и фарингеалната лигавица и предизвиква вазоконстрикция. В резултат на това се намалява хиперемията на лигавицата и секрецията. Подобрява се проходимостта на носните ходове и субективната симптоматика. Ефектът на ксилометазолин настъпва бързо (5-10 минути) и продължава от 6 до 12 часа.

При локално приложение в препоръчваните дози и режим на дозиране не се очакват системни ефекти. Чрез въздействие върху α-адренергичните рецептори в m. dilatator pupillae може да предизвика мидриаза. Възможните ефекти от страна на сърдечно-съдовата система са обусловени от действието му върху α-адренергичните рецептори в миокарда.

#### 5.2 Фармакокинетични свойства

При локално приложение в препоръчваните дозировки не се очаква достигането на плазмени концентрации, които да имат клинично значение.

#### 5.3 Предклинични данни за безопасност

Ксилометазолин се отнася към веществата с ниска токсичност. LD50 при субкутанно приложение на плъхове е 450 mg/kg т.м.

Няма данни за тератогенно, канцерогенно и мутагенно действие на ксилометазолин.

### 6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ



## **6.1 Списък на помощните вещества**

Натриев хлорид  
Динатриев едетат  
Хлороводородна киселина, конц.  
Триетаноламин  
Бензалкониев хлорид  
Пречистена вода

## **6.2 Несъвместимости**

Неприложимо

## **6.3 Срок на годност**

2 години

## **6.4 Специални условия на съхранение**

Да се съхранява в оригинална опаковка. Да се съхранява под 25°C.

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

10 ml разтвор в бял, непрозрачен, цилиндричен флакон от полипропилен, снабден с дозираща помпа и накрайник с капачка, в картонена кутия, заедно с листовка.

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

Няма специални изисквания за изхвърляне

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

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

СОФАРМА АД  
ул. Илиенско шосе 16, 1220 София, България

## **8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

20160246

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

04.08.2016

## **10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА**

Януари, 2019

