

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА

Листовка - Приложение 2

Към Рег. № 20060251

Разрешение № В6/НММ/Л-93958

Одобрение № 29.03.2021

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ**СОМАЗИНА 100 mg/ml перорален разтвор**
SOMAZINA 100 mg/ml oral solution
ситиколин (*citicoline*)

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.
- Това лекарство е предписано единствено и лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаците на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка.

Какво съдържа тази листовка:

1. Какво представлява Сомазина и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Сомазина
3. Как да използвате Сомазина
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Сомазина
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Сомазина и за какво се използва

Сомазина съдържа активно вещество ситиколин в концентрация 100 mg/ml.

Активното вещество ситиколин стимулира биосинтеза на структурните фосфолипиди на мембраната на неврона. Посредством това действие, подобрява функцията на механизмите на мембраната, както и функционирането на помпите на йонната обмяна и рецепторите, въведени в нея, чието модулиране е крайно необходимо за правилното предаване на импулси по невроните.

Благодарение на своето стабилизиращо действие върху мембраната, Сомазина притежава свойства, които благоприятстват обратното всмукване на мозъчния отток.

Ситиколин предпазва енергетичния резерв на неврона, задържа апоптозата (програмирана клетъчна смърт) и стимулира синтеза на ацетилхолин.

Сомазина се използва за:

- Лечение на инсулт в остра фаза и неврологични последствия
- Лечение на мозъчна травма и неврологични последствия
- Лечение на когнитивни и поведенчески нарушения вследствие на хронични съдови и дегенеративни мозъчни заболявания

2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Сомазина**Не използвайте Сомазина**

- Ако сте алергични към ситиколин или към някоя от останалите съставки на това лекарство изброени в точка 6.



- Ако имате повишен тонус на парасимпатикуса.

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да използвате Сомазина.

Сомазина 100 mg/ml перорален разтвор съдържа като помощни вещества:

Кохинил червено А (Е-124) - може да причини алергични реакции, астма, по-специално при пациенти, алергични към ацетилсалицилова киселина.

Сорбитол (Е 420) - ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, посъветвайте се с него, преди да вземете този продукт.

Парахидроксибензоати под формата на пропилови (Е-217) и метилови (Е-218) естери - могат да причинят алергични реакции (възможно е да са от забавен тип) и много рядко бронхоспазъм.

Други лекарства и Сомазина

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.

Трябва задължително да уведомите Вашия лекар, ако приемате лекарства, които съдържат:

- L-Дора, тъй като ситиколин засилва неговите ефекти
- меклофеноксат (центрофеноксин), тъй като ситиколин не трябва да се приема заедно с тези лекарства

Сомазина с храна и напитки

Може да използвате Сомазина независимо от храненията.

Бременност и кърмене

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

Не трябва да приемате Сомазина докато сте бременна или кърмите, освен ако е безспорно необходимо и ако ползите са по-големи от всеки възможен риск.

Шофиране и работа с машини

Сомазина не повлиява способността за шофиране и работа с машини.

3. Как да използвате Сомазина

Винаги използвайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Препоръчителната доза е от 500 до 2 000 mg/ден в зависимост от тежестта на клиничната картина.

1 ml перорален разтвор съдържа 100 mg ситиколин.

Начин на приложение

Пероралният разтвор се приема през устата с помощта на дозиращата спринцовка съгласно следната схема:

1. Вкарайте дозиращата спринцовка в разтвора с буталото, натиснато до край.
2. Изтеглете посочената доза като издърпате буталото, имайки предвид, че течността, съдържаща се в спринцовката трябва да съвпада точно с предписаното ниво.
3. Приемете лекарството самостоятелно или смесено с половин чаша вода (120ml). След всяко приемане, се препоръчва измиване на дозиращата спринцовка с вода.

Употреба при деца

Сомазина не е достатъчно изследван при деца, поради което трябва да се прилага само в случай, че очакваната терапевтична полза е по-голяма от който и да е възможен риск.

Ако сте използвали повече Сомазина, отколкото трябва:

Предвид ниската токсичност на този лекарствен продукт, не се предвижда появата на интоксикации в случаите, когато случайно са превишени терапевтичните дози. Въпреки това ако сте приели доза, по-голяма от предписаната, посъветвайте се с Вашия лекар.



си лекар.

Ако сте пропуснали да използвате Сомазина:

Ако сте пропуснали да вземете една доза, вземете я колкото е възможно по-скоро. Ако почти е станало време за следващата доза, вземете я както обикновено, като пропуснете дозата, която сте забравили. Не прилагайте двойна доза, за да компенсирате забравената. Продължете да използвате лекарството, както ви е предписано от лекуващия Ви лекар.

Ако сте спрели употребата на Сомазина

Не спирайте употребата на Сомазина преди да сте се обърнали към Вашия лекар за това. Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Нежеланите реакции се класифицират по честота по следния начин:

- Чести (засягат от 1 до 10 на 100 потребители)
- Нечести (засягат от 1 до 10 на 1 000 потребители)
- Редки (засягат по-малко от 1 на 1 000 потребители)
- Много редки (засягат по-малко от 1 на 10 000 потребители)
- С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка на честотата)

Някои пациенти са получавали следните нежелани реакции по време на лечение със Сомазина:

Много редки (засягат по-малко от 1 на 10 000 потребители):

- халюцинации
- главоболие
- световъртеж
- високо кръвно налягане
- ниско кръвно налягане
- задух
- повдигане
- повръщане
- случайна диария
- зачервяване
- сърбеж,
- обрив,
- потръпване
- оток

Допълнителни нежелани реакции при деца

Не са известни други нежелани реакции освен гореспоменатите в противопоказанията и в точката за нежелани реакции в резултат от приема на лекарствения продукт.

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни, неописани в тази листовка нежелани реакции.

5. Как да съхранявате Сомазина

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Да се съхранява под 25°C

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка.

Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец

Не изхвърляте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци.

Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.



6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Сомазина

- Активното вещество е: ситиколин (*citicoline*) 100 mg/ml като ситиколин натрий (as *citicoline sodium*).
- Другите съставки са: захарин натрий (E 954), течен сорбитол (E 420), глицерол (E-422), метилпарахидроксibenзоат (E218), пропилпарахидроксibenзоат (E 217), натриев цитрат (E 331), глицерин-формалдехид, калиев сорбат (E202), аромат на ягода, кохинил-червено А (E124), лимонена киселина (E 330), пречистена вода

Как изглежда Сомазина и какво съдържа опаковката

Сомазина перорален разтвор е бистър, бледорозов разтвор, с мирис и вкус на ягода
30 ml перорален разтвор в прозрачни стъклени бутилки с полиетиленова капачка или
50 ml перорален разтвор в кафяви стъклени бутилки с полиетиленова капачка.
По една бутилка в картонена кутия заедно с дозираща спринцовка и листовка.
Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

Притежател на разрешението за употреба

Ferrer Internacional, S.A.
Gran Via Carlos III, 94
08028 Barcelona, Испания

Производител, освободил партидата, за страната, от която е внесен лекарственият продукт:

Ferrer Internacional, S.A.
Gran Via Carlos III, 94
08028 Barcelona, Испания

Производител, отговорен за преопаковане и освобождаването на партиди след преопаковане:

“Бета Фарма” АД, ул. “Дълга лъка” 32, 5000 Велико Търново, България
“Адисан Фарма” ЕООД, ул. „Недялка Шилева” № 31, 4023 Пловдив, България
“Беста Фармасютикълс” ЕООД, бул. "Цариградско шосе" №425, Сграда 1, район Панчарево, София, България

Притежател на разрешението за паралелен внос:

“Беста Мед” ЕООД, ул. Кънчо Скорчев №8, 5350 Трявна, България

Дата на последно преразглеждане на листовката

10.2019

