

## **КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА**

## 1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Комбогесик 500 mg/150 mg филмирани таблетки  
Combogesic 500 mg/150 mg film-coated tablets

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта. Приложение 1	
Към Рев. № .....	20140373
Разрешение № .....	62031, 28-03-2023
BG/MA/MP - .....	/
Одобрение № .....	/

## 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка таблетка съдържа Парацетамол (*Paracetamol*) 500 mg и Ибупрофен (*Ibuprofen*) 150 mg.

Помощно вещество с известно действие:

Лактозаmonoхидрат (*Lactose monohydrate*) 3,81 mg

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

## 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Филмирана таблетка.

Бели на цвят таблетки с формата на капсула с дължина 19 mm, с делителна черта от едната страна и гладка от другата страна.

Делителната черта е само за улеснение на счупването с цел по-лесно прегъщане, а не за разделяне на равни дози.

## 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

### 4.1 Терапевтични показания

За временно облекчаване на болка, свързана с: главоболие, мигрена, болки в гърба, менструални болки, зъббол, мускулни болки, при симптоми на простуда и грип, възпалено гърло и висока температура.

### 4.2 Дозировка и начин на приложение

#### Дозировка

Само за перорално приложение и краткотрайна употреба (не повече от 3 дни).

Ако симптомите продължават или се влошават, или ако се налага продуктът да се използва повече от 3 дни, пациентът трябва да се консултира с лекар. Това лекарство е само за краткотрайна употреба и не се препоръчва да се използва повече от 3 дни.

Най-ниската ефективна доза трябва да се използва за възможно най-кратко време, необходимо за облекчаване на симптомите (вж. точка 4.4).

#### *Възрастни*

Обичайната доза е една до две таблетки на всеки шест часа, т.е максимум до шест таблетки за 24 часа.

#### *Педиатрична популация*

Този продукт не се препоръчва за деца под 18 години.



### *Пациенти в напредната възраст*

Не са необходими специални модификации на дозата (вижте точка 4.4). Пациентите в напредната възраст са изложени на повишен риск от сериозни последствия от нежелани реакции. Ако е преценена необходимостта от нестероидно противовъзпалително средство (НСПВС), най-ниската ефективна доза трябва да се използва за възможно най-кратък срок. Пациентът трябва да се следи редовно за стомашно-чревно кървене по време на лечението с НСПВС.

### *Пациенти с бъбречни/чернодробни увреждания*

Не са необходими специални модификации на дозата (вижте точка 4.4)

### Начин на приложение

Препоръчва се този продукт да се приема с пълна чаша вода.

## **4.3 Противопоказания**

Този продукт е противопоказан за употреба:

- при пациенти с известна реакция на свръхчувствителност към парacetамол, ибупрофен или други нестероидни противовъзпалителни средства, или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1.
- при пациенти с активен алкохолизъм, тъй като хроничния прекомерен прием на алкохол може да предразположи пациентите към хепатотоксичност (поради компонента парacetамол).
- при пациенти, които са имали астма, уртикария или алергични реакции, след прием на ацетилсалицилова киселина или други нестероидни противовъзпалителни средства.
- при пациенти с активна или анамнеза за стомашно-чревно кървене, или пептична язва.
- при пациенти с тежка сърдечна недостатъчност (клас IV по NYHA), чернодробна недостатъчност или бъбречна недостатъчност (вижте точка 4.4.)
- при пациенти с мозъчно-съдово или друго активно кървене
- при пациенти с нарушения в съシリрането на кръвта
- по време на третия тримесец от бременността (вижте точка 4.6).

Този продукт не трябва да се приема с други лекарствени продукти, съдържащи парacetамол, ибупрофен, ацетилсалицилова киселина или с всякакви други противовъзпалителни средства (НСПВС), освен по лекарско предписание (вижте точка 4.5).

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

Това лекарство е за краткотрайна употреба и не се препоръчва да се използва повече от 3 дни.

### *Чернодробни увреждания*

Употребата на парacetамол в по-високи от препоръчителните дози може да доведе до хепатотоксичност и дори до чернодробна недостатъчност и смърт. Също така, чернодробната функция при пациенти с нарушена чернодробна функция или с анамнеза за чернодробно заболяване или които са на дълготрайна терапия с ибуuprofen, или лечение с парacetamol, трябва да бъде редовно проследявана, тъй като ибуuprofen е докладван, че има незначителен и преходен ефект върху чернодробните ензими.

Тежки чернодробни реакции, включително жълтеница и случаи на фатален хепатит, макар и рядко, са наблюдавани при ибуuprofen, както при другите нестероидни противовъзпалителни средства, ако аномални чернодробни тестове продължават или се влошават, или ако клинични признаки и симптоми на чернодробно заболяване се развиват, или ако се появят системни прояви (например еозинафилия, обрив и т.н.), употребата на ибуuprofen трябва да се преустанови. Достатъчни



лекарства са докладвани, че причиняват хепототоксичност и дори чернодробна недостатъчност, особено парацетамол.

Пациенти, които редовно консумират алкохол повече от препоръчителните количества, не трябва да приемат това лекарство.

Препоръчва се намаляване на дозата при пациенти, които показват признаци на влошаване на чернодробната функция. Лечението трябва да бъде спряно при пациенти, които развиват тежка чернодробна недостатъчност (вж. точка 4.3).

#### ***Бъбречна недостатъчност***

Парацетамол може да се използва при пациенти с хронично бъбречно заболяване без корекция на дозата. Има минимален риск от токсичност от парацетамол при пациенти с умерена до тежка бъбречна недостатъчност. Въпреки това, за ибупрофен компонента на този продукт трябва да се внимава, когато се започва лечение с ибупрофен при пациенти с дехидратация. Двата основни метаболита на ибупрофен се екскретират предимно в урината и увреждане на бъбречната функция може да доведе до натрупването им. Важността на този факт не е известна. Нестероидните противовъзпалителни средства са докладвани, че предизвикват нефротоксичност в различни форми: интерстициален нефрит, нефротичен синдром и бъбречна недостатъчност. Бъбречната недостатъчност в резултат на употребата на ибупрофен, обикновено е обратима. При пациенти с бъбречна, сърдечна или чернодробна недостатъчност, пациенти приемащи диуретици и ACE инхибитори, при пациенти в напреднала възраст, се изиска повишено внимание, тъй като употребата на нестероидни противовъзпалителни средства може да доведе до влошаване на бъбречната функция. При тези пациенти дозата трябва да е възможно най-ниска и те трябва да бъдат наблюдавани. Лечението трябва да бъде спряно при пациенти, които развиват тежка бъбречна недостатъчност (вж. точка 4.3).

#### **Комбинирана употреба на ACE инхибитори или ангиотензин рецепторни антагонисти, противовъзпалителни средства и тиазидни диуретици**

Употребата на ACE инхибиращи лекарства (ACE-инхибитор или антагонист на ангиотензин рецептор), противовъзпалително лекарство (нестероидни противовъзпалителни средства или COX-2 инхибитор) и тиазиден диуретик по едно и също време, увеличава риска от бъбречно увреждане. Това включва използването на фиксирана комбинация от продукти, съдържащи повече от един клас лекарства. Комбинираната употреба на тези лекарства трябва да бъде придружена от повишен мониторинг на серумния креатинин, особено при започване на комбинацията. Комбинацията на лекарства от тези три класа трябва да се използва с повишено внимание, особено при пациенти в напреднала възраст или такива с предварително съществуващо бъбречно увреждане.

#### ***Пациенти в напреднала възраст***

Не е необходима корекция на дозата при по-възрастни пациенти, които се нуждаят от терапия с парацетамол. Тези, които се нуждаят от лечение по-дълго от 10 дена, трябва да се консултират с лекуващия лекар за наблюдение на състоянието; въпреки това, не е необходимо намаляване на препоръчителната доза. Въпреки това, трябва да се внимава по отношение на употребата на ибупрофен, тъй като той не трябва да се приема от възрастни над 65 години, без разглеждане на съпътстващи заболявания и съпътстващи лекарства, поради повишен риск от нежелани реакции, в частност сърдечна недостатъчност, стомашно-чревна язва и бъбречни увреждания.

#### ***Хематологични ефекти***

Кръвни дискразии рядко са съобщавани. Пациенти на продължителна терапия с ибупрофен трябва да са под редовно хематологично наблюдение.

#### **Коагулационни дефекти**

Подобно на други нестероидни противовъзпалителни средства, ибупрофен може да инхибира тромбоцитната агрегация. Ибупрофен доказва удължава времето на кървене (но в рамките на нормалното) при здрави индивиди. Тъй като този продължителен ефект на кървене може да стане



прекалено дълъг при пациенти със съществуващи хемостатични проблеми, продукти, съдържащи ибупрофен трябва да се използват с повищено внимание при лица с коагулационни дефекти и такива, които са на антикоагулантна терапия.

#### *Стомашно-чревни събития*

Горни стомашно-чревни язви, обилно кървене или перфорация са описани с нестероидните противовъзпалителни средства. Рисковете се увеличават с дозата и продължителността на лечението и са по-чести при пациенти над 65 години. Някои пациенти ще получат диспепсия, киселини в стомаха, гадене, стомашни болки или диария. Тези рискове са минимални, когато този продукт се използва в предписаната доза за няколко дни.

Продукти, съдържащи ибупрофен трябва да се използват с повищено внимание и при най-ниската ефективна доза за най-краткия период от време, при пациенти с анамнеза за стомашно-чревен кръвоизлив или язва, тъй като тяхното състояние може да се влоши.

Поради компонентът ибупрофен, трябва да се прилага с внимание при пациенти с анамнеза за ГИ заболяване (улцерозен колит, болест на Крон), както и при пациенти с порфирия и варицела.

Употребата на този продукт трябва да се преустанови, ако има данни за стомашно-чревно кървене.

Едновременната употреба на ацетилсалцицилова киселина и нестероидни противовъзпалителни средства също увеличава риска от сериозни стомашно-чревни нежелани събития.

#### *Сърдечно-съдови тромботични събития*

Клиничните проучвания показват, че употребата на ибупрофен, особено във високи дози (2400 mg/ден), може да е свързана с повишаване на риска от артериални тромботични събития (например инфаркт на миокарда или инсулт). Като цяло епидемиологичните проучвания не показват връзка между приема на ибупрофен в ниски дози (т.е.  $\leq 1200$  mg/ден) и повишаване на риска от артериални тромботични събития.

Пациентите с неконтролирана хипертония, застойна сърдечна недостатъчност (II-III по NYHA), установена исхемична болест на сърцето, периферна артериална болест и/или мозъчно-съдово заболяване трябва да бъдат лекувани с ибупрофен само след внимателна преценка и да се избягват високите дози (2400 mg/ден).

Трябва да се извърши внимателна преценка и преди започване на дългосрочно лечение на пациенти с рискови фактори за сърдечно-съдови събития (напр. хипертония, хиперлипидемия, захарен диабет, тютюнопушене), особено ако е необходим прием на ибупрофен във високи дози (2400 mg/ден).

Пациенти със сърдечно-съдови заболявания или сърдечно-съдови рискови фактори могат да бъдат в по-голям риск. За да се сведе до минимум потенциалният риск от неблагоприятно сърдечно-съдово събитие при пациенти, приемащи нестероидни противовъзпалителни средства, особено при тези със сърдечно-съдови рискови фактори, най-ниската ефективна доза трябва да се използва за възможно най-кратък срок.

Няма еднозначни доказателства, че едновременната употреба на ацетилсалцицилова киселина смекчава възможен повишен риск от сериозни сърдечно-съдови събития, свързани с употребата на нестероидни противовъзпалителни средства.

#### Хипертония:

Нестероидните противовъзпалителни средства могат да доведат до появата на нова хипертония или влошаване на вече съществуваща хипертония и пациенти, приемащи антихипертензивни лекарства с нестероидни противовъзпалителни средства може да имат нарушен антихипертензивен отговор. Препоръчва се повищено внимание при предписване на нестероидни противовъзпалителни средства.



при пациенти с хипертония. Кръвното налягане трябва да се следи внимателно при започване на лечение с нестероидни противовъзпалителни средства и на редовни интервали след това.

#### **Сърдечна недостатъчност**

Задръжане на течности и оток са наблюдавани при някои пациенти, приемащи нестероидни противовъзпалителни средства;eto защо се препоръчва повишено внимание при пациенти със задръжка на течности или сърдечна недостатъчност.

#### ***Тежки кожни реакции***

Нестероидните противовъзпалителни средства много рядко може да причинят сериозни кожни нежелани реакции, като ексфолиативен дерматит, токсична епидермална некролиза (TEN) и синдром на Стивънс-Джонсън (SJS), които могат да бъдат фатални и се проявяват без предупреждение. Тези сериозни нежелани събития са нехарактерни и са независими от дозата или продължителността на употреба. Съобщава се за остра генерализирана екзантематозна пустулоза (acute generalised exanthematous pustulosis, AGEP) във връзка с продукти, съдържащи ибупрофен. Пациентите трябва да бъдат предупредени за признаките и симптомите на сериозни кожни реакции, както и да се консултират със своя лекар при първа появя на кожен обрив или други признания на свръхчувствителност.

#### ***Вече съществуваща астма***

Продукти, съдържащи ибупрофен не трябва да се прилагат при пациенти с чувствителна към ацетилсалцицилова киселина астма и трябва да се използват с повишено внимание при пациенти с вече съществуваща астма.

#### ***Офтамологични ефекти***

Нежелани офтамологични ефекти са били наблюдавани с нестероидни противовъзпалителни средства; съответно пациенти, които развиват зрителни нарушения по време на лечение с продукти, съдържащи ибупрофен, трябва да направят офтамологичен преглед.

#### ***Асептичен менингит***

За продукти, съдържащи ибупрофен, асептичен менингит се съобщава рядко, обикновено, но не винаги при пациенти със системен лупус еритематозус (SLE) или други заболявания на съединителната тъкан.

#### ***Потенциални смущения при лабораторен тест***

Използвайки актуални аналитични системи, парacetamol не причинява смущения при лабораторни изпитвания. Въпреки това, съществуват някои методи, при които съществува възможност от лабораторни смущения, както е описано по-долу:

#### **Изследвания на урината:**

Парацетамол в терапевтични дози може да повлияе определянето на 5-хидроксииндоловоцитна киселина (5HIAA), което води до фалшиви положителни резултати. Фалшивите определяния могат да бъдат елиминирани чрез избягване на погълдане на парacetamol няколко часа преди и по време на събирането на уринната проба.

#### ***Маскиране на симптомите на подлежащите инфекции***

Комбогесик може да маскира симптомите на инфекция, което може да доведе до задавяне на започване на подходящо лечение и по този начин да влоши изхода от инфекцията. Това се наблюдава при бактериална пневмония, придобита в обществото, както и при бактериални усложнения на варицела. Когато Комбогесик се прилага за лечение на повишен температура или за облегдане на



болката във връзка с инфекция, се препоръчва наблюдение на инфекцията. При извънболнични условия пациентът трябва да се консултира с лекар, ако симптомите персистират или се влошат.

#### **Флуклоксацилин**

Поради увеличения рисък от метаболитна ацидоза с голяма анионна разлика (HAGMA) се препоръчва повишено внимание при съпътстващо приложение на флуклоксацилин и паракетамол, особено при пациенти с тежка степен на бъбречно увреждане, сепсис, недохранване и други източници на дефицит на глутатион (напр. хроничен алкохолизъм), както и при тези, които използват максималната дневна доза паракетамол. Препоръчва се стриктно проследяване, включително измерване на 5-оксопролин в урината.

#### **Специални предпазни мерки**

За да се избегне влошаване на заболяване или надбъбречна недостатъчност, при пациенти, които са били на продължително лечение с кортикоステроиди, терапията трябва да се преустановява постепенно, когато към терапевтичната програма се добавят продукти, съдържащи ибупрофен.

Съществуват някои доказателства, че лекарствата, които инхибират синтеза на цикло-оксигеназа/простагладин, могат да причинят увреждане на женския фертилитет, чрез ефект върху овуляцията. Това е обратимо при спиране на лекарството.

Една филмирана таблетка съдържа 3,81 mg лактоза, което води до 22,86 mg лактоза в максималната препоръчителна дневна доза. Пациенти с редки наследствени проблеми на галактозна непоносимост, Lapp лактазна недостатъчност или глюкозо-галактозна малабсорбция, не трябва да приемат това лекарство.

Това лекарство съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на доза, т.е. практически не съдържа натрий.

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

Отбележани са следните взаимодействия на паракетамол с други лекарства:

- антикоагуланти (варфарин) – дозата може да изиска намаляване, ако паракетамол и антикоагуланти се приемат за продължителен период от време.
- абсорбцията на паракетамол се увеличава от вещества, които увеличават стомашното изпразване, например метоклопрамид.
- абсорбцията на паракетамол се намалява от вещества, които намаляват изпразването на стомаха, например пропантелин, антидепресанти с антихолинергични свойства и наркотични аналгетици.
- паракетамол може да повиши плазмените концентрации на хлорамфеникол.
- рисъкът от токсичност на паракетамол може да бъде увеличен при пациенти, приемащи други потенциално хепатотоксични лекарства или лекарства, които индуцират чернодробни микрозомни ензими, като алкохол и антиконвулсанти .
- екскрецията на паракетамол може да бъде засегната и плазмените концентрации да се променят, когато се приема с пробенецид.
- холестирамин намалява резорбцията на паракетамол, ако се прилага в рамките на 1 час след прием на паракетамол.
- тежка хепатотоксичност при терапевтични дози или умерени предозирания с паракетамол е била докладвана при пациенти, приемащи изониазид самостоятелно или с други лекарства против туберкулоза.
- тежка хепатотоксичност е настъпила след употреба на паракетамол при пациенти, приемащи зидовудин и ко-тримоксазол.
- Необходимо е повишено внимание при съпътстваща употреба на флуклоксацилин и паракетамол, тъй като едновременният прием се свързва с метаболитна ацидоза с голяма анионна разлика, особено при пациенти с рискови фактори (вж. точка 4.4).

Отбележани са следните взаимодействия на ибупрофен с други лекарства:



- антикоагуланти, включително варфарин – ибупрофен пречи на стабилността на INR и може да увеличи риска от силно кървене и понякога фатален кървоизлив, особено от stomашно-чревния тракт. Ибупрофен трябва да се използва от пациенти, приемащи варфарин, само ако е абсолютно необходимо и те трябва да бъдат внимателно наблюдавани.
- Ибупрофен може да намали бъбречния клирънс и да увеличи плазмената концентрация на литий.
- Ибупрофен може да намали антихипертензивния ефект на ACE-инхибитори, бета-блокери и диуретици, и може да причини натриуреда и хиперкалиемия при пациенти подложени на такива лечения.
- Ибупрофен намалява клирънсът на метотрексат.
- Ибупрофен може да повиши плазмените нива на сърдечни гликозиди.
- Ибупрофен може да повиши риска от stomашно-чревно кървене, особено ако се приема с кортикоステроиди.
- Ибупрофен може да удължи времето на кървене при пациенти, лекувани със зидовудин.
- Ибупрофен може да взаимодейства с пробенецид, с лекарства против диабет и фенитоин.
- Ибупрофен може да взаимодейства с таクロнимус, циклоспорин, сулфанилурейни средства и хинолонови антибиотици.

#### **Ацетилсалицилова киселина**

Едновременната употреба на ибупрофен и ацетилсалицилова киселина обикновено не е препоръчителна поради повишения риск от нежелани реакции.

Експериментални данни показват, че при едновременен прием ибупрофен може конкурентно да потиска ефекта на ниски дози ацетилсалицилова киселина по отношение на тромбоцитната агрегация. Въпреки че има неясноти относно екстраполирането на тези данни към клиничния случай, не може да се изключи възможността редовната дългосрочна употреба на ибупрофен да намалява кардиопротективния ефект на ацетилсалицилова киселина в ниски дози. Смята се, че няма голяма вероятност обичайната употреба на ибупрофен да доведе до клинично значим ефект (вижте точка 5.1).

Този продукт може да взаимодейства с някои лекарства. Те включват:

- варфарин, лекарство, използвано за предотвратяване образуването на кръвни съсиреци
- лекарства за лечение на епилепсия или припадъци
- хлорамфеникол, антибиотик, използван за лечение на ушни и очни инфекции
- пробенецид, лекарство, използвано за лечение на подагра
- зидовудин, лекарство, използвано за лечение на HIV (вирусът, който причинява СПИН)
- лекарства, използвани за лечение на туберкулоза, като изониазид
- ацетилсалицилова киселина, салицилати или други нестероидни противовъзпалителни лекарства
- лекарства за лечение на високо кървно налягане или други сърдечни заболявания
- диуретици, наричани също флуидни таблетки
- литий, лекарство, използвано за лечение на някои видове депресия
- метотрексат, лекарство, използвано за лечение на артрит и някои видове рак
- кортикоステроиди, като преднизон, кортизон

Посочените по-горе лекарства могат да бъдат повлияни от този продукт или да повлият на действието на този продукт.

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

##### **Бременност**

Няма опит за употребата на този продукт при хора по време на бременност. Временните информации са били съобщавани във връзка с приложение на нестероидни противовъзпалителни средства при хора, въпреки че данни за нежелани реакции по време на бременност, след лечение с парацидимол, липсват.



### **За ибупрофен**

От 20-ата седмица от бременността нататък, употребата на ибупрофен може да причини олигохидрамнион, дължащ се на нарушение на бъбречната функция на фетуса. Това може да се появи скоро след започване на лечението и обикновено е обратимо при прекратяването му. В допълнение, има съобщения за стесняване на *ductus arteriosus* след лечение през втория триместър, повечето от които отзивчат след прекратяване на лечението. Поради това, през първия и втория триместър от бременността ибупрофен не трябва да се прилага, освен ако не е абсолютно необходимо. Ако ибупрофен се приема от жена, която се опитва да забременее, или през първия и втория триместър от бременността, дозата трябва да бъде възможно най-ниска, а продължителността на лечение възможно най-кратка. След излагане на ибупрофен в продължение на няколко дни от 20-та гестационна седмица нататък, трябва да се обмисли антенатално наблюдение за олигохидрамнион и стесняване на *ductus arteriosus*. Лечението с ибупрофен трябва да се преустанови, ако се установи олигохидрамнион или стесняване на *ductus arteriosus*.

През третия триместър от бременността всички инхибиторите на простагландиновия синтез могат да изложат

- фетуса на:
- кардиопулмонарна токсичност (с преждевременно стесняване/ затваряне на *диктус артериозус* и пулмонална хипертония);
- бъбречна дисфункция (вижте по-горе);
- майката и новороденото, в края на бременността, на:
  - възможно удължаване на времето за кървене, като противосъсирващият ефект може да се прояви дори и след приложение на много ниски дози.
  - инхибиране на маточните контракции, което води до забавено или продължително раждане.

Следователно ибупрофен е противопоказан по време на третия триместър на бременността (вж. точки 4.3).

### **За парацетамол**

Значително количество данни при бременни жени, използващи парацетамол, не показват нито малформативна, нито фето/неонатална токсичност. Резултатите от епидемиологичните проучвания върху неврологичното развитие на деца с експозиция на парацетамол *in utero* са неубедителни. Ако е необходимо от клинична гледна точка, парацетамол може да се прилага по време на бременност, но трябва да се използва най-ниската ефективна доза за възможно най-кратко време и с възможно най-ниската честота.

### **Кърмене**

Парацетамол се ескретира в кърмата, но не в клинично значимо количество и наличните публикувани данни не показват противопоказания при кърмене.

Ибупрофен и неговите метаболити могат да преминат в много малки количества в майчиното мляко. Не са известни вредни ефекти по отношение на кърмачетата.

Във връзка с горните доказателства, не е необходимо да се прекъсне кърменето за краткосрочно лечение с препоръчителна доза от този продукт.

### **Фертилитет**

Употребата на продукта може да наруши женския фертилитет и не се препоръчва при жени, опитващи се да заченат. При жени, които имат трудности със забременяването или са подложени на изследвания за безплодие, трябва да се обмисли прекратяване употребата на продукта.

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

Този продукт не повлиява или повлиява пренебрежимо способността за шофиране и работа с машини.

### **4.8 Нежелани лекарствени реакции**



Клинични проучвания с този продукт не са посочили никакви други нежелани ефекти, различни от тези при самостоятелен прием на парацетамол или ибупрофен.

Нежеланите реакции са подредени според честотата, като е използвана следната конвенция:

1. Много чести ( $\geq 1/10$ );
2. Чести ( $\geq 1/100, < 1/10$ );
3. Нечести ( $\geq 1/1000, < 1/100$ );
4. Редки ( $\geq 1/10000, < 1/1000$ );
5. Много редки ( $< 1/10000$ )
6. С неизвестна честота (не могат да бъдат оценени според наличните данни).

<b>Нарушения на кръвта и лимфната система</b>	<p><b>Нечести:</b> Намаление на хемоглобин и хематокрит. Въпреки че причинно-следствена връзка не е била установена, епизоди на кървене (например епистаксис, менорагия) са съобщавани по време на лечението с лекарството.</p> <p><b>Много Редки:</b> Хематопоетични нарушения (агранулоцитоза, анемия, апластична анемия, хемолитична анемия, левкопения, неутропения, панцитопения и тромбоцитопения със или без пурпура) са съобщавани след употреба на парацетамол, но не са били непременно причинно свързани с лекарството.</p>
<b>Сърдечни нарушения</b>	<p><b>Чести:</b> Оток, задържане на течности; задържането на течности независимо реагира на спиране на лекарството.</p> <p><b>Много Редки:</b> Сърцебиене; тахикардия; аритмия и други сърдечни аритмии са докладвани. Хипертония и сърдечна недостатъчност са съобщавани във връзка с лечение с нестероидни противовъзпалителни средства.</p>
<b>Нарушения на ухото и лабиринта</b>	<p><b>Много Редки:</b> Световъртеж.</p> <p><b>Чести:</b> Шум в ушите (за лекарства, съдържащи ибупрофен)</p>
<b>Нарушения на очите</b>	<p><b>Нечести:</b> Амблиопия (замъглено виждане и/ или намалена видимост, скотоми и/ или промени в цветното зрение) са възникнали, но обикновено обратими след прекратяване на лечението. Всеки пациент с очни оплаквания трябва да премине офталмологичен преглед, който да включва централни зрителни полета.</p>
<b>Стомашно-чревни нарушения</b>	<p><b>Чести:</b> Коремни болки, диария, диспепсия, гадене, стомашен дискомфорт и повръщане.</p> <p><b>Нечести:</b> Флатуленция и запек, пептична язва, перфорация или стомашно-чревен кръвоизлив, със симптоми на мелена, хематемеза, понякога фатални, особено в напредната възраст. Улцерозен стоматит и обостряне на улцерозен колит и болестта на Крон са наблюдавани след приложение. По-рядко е наблюдаван гастрит и е съобщаван панкреатит.</p>
<b>Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение</b>	<p><b>Много Редки:</b> Умора и отпадналост.</p>
<b>Хепатобилиарни нарушения</b>	<p><b>Много Редки:</b> Нарушена чернодробна функция, хепатит и холтитика. Предозиране на парацетамол може да доведе до остра чернодробна недостатъчност, чернодробна недостатъчност, чернодробна некроза иувреждане на черния дроб.</p>
<b>Нарушения на</b>	<p><b>Много Редки:</b> Докладвани са реакции на свръхчувствителност, включително</p>



<b>имунната система</b>	кожен обрив и кръстосана чувствителност към симпатикомиметици.  <b>Нечести:</b> Други алергични реакции са съобщени, но причинно-следствена връзка не е установена: Серумна болест, синдром на лупус еритематозус, Henoch-Schönlein васкулит, ангиоедем.
<b>Изследвания</b>	<b>Чести:</b> Повищена аланин аминотрансфераза, повищена гама-глутамилтрансфераза и абнормални тестове на функцията на черния дроб с парацетамол. Повишен креатинин в кръвта и повищена урея в кръвта.  <b>Нечести:</b> Повищена аспартат аминотрансфераза, повищена алкална фосфатаза в кръвта, повищена креатин фосфоркиназа, намален хемоглобин и увеличен брой тромбоцити.
<b>Нарушения на метаболизма и храненето</b>	<b>Много Редки:</b> В случай на метаболитна ацидоза, причинно-следствената връзка е несигурна, тъй като е погълнато повече от едно лекарство. Случаят с метаболитната ацидоза следва погълването на 75 грама парацетамол, 1.95 грама ацетилсалцицилова киселина и малко количество течност за почистване, използвана в домакинството. Пациентът е имал също анамнеза за гърчове, които според съобщилите може да са допринесли за повищено ниво на лактат, което е показателно за метаболитна ацидоза. Метаболитните нежелани реакции са включвали хипокалиемия. Метаболитните нежелани реакции, включително метаболитната ацидоза са наблюдавани след масивна свръхдоза ацетаминофен. <b>Нечести:</b> Гинекомастия, хипогликемична реакция.
<b>Нарушения на нервната система</b>	<b>Чести:</b> Виене на съят, главоболие, нервност  <b>Нечести:</b> Депресия, безсъние, обърканост, емоционална лабилност, сънливост, асептичен менингит с висока температура и кома  <b>Редки:</b> Парестезии, халюцинации, нарушения в съня  <b>Много Редки:</b> Парадоксално стимулиране, оптичен неврит, психомоторни увреждания, екстрапирамидални ефекти, трепор и конвулсии.
<b>Нарушения на бъбреците и пикочните пътища</b>	<b>Нечести:</b> Задържане на урина  <b>Много Редки:</b> Нефротоксичност в различни форми, включително интерстициален нефрит, нефротичен синдром и остра и хронична бъбречна недостатъчност. Нежеланите бъбречни ефекти най-често се наблюдават след предозиране, след хронична злоупотреба (често с множество аналгетици), или в комбинация със свързаната с парацетамол хепатотоксичност. Остра тубуларна некроза обикновено се появява във връзка с чернодробна недостатъчност, но се наблюдава като изолирана находка в редки случаи. Възможното увеличаване на риска от бъбречно-клетъчен карцином е свързан също и с хроничната употреба на парацетамол. Едно проучване тип случай-контрола на пациенти с краен стадий на бъбречно заболяване, предполага, че дългата консумация на парацетамол може значително да увеличи риска от краен стадий на бъбречно заболяване, особено при пациенти, приемащи повече от 1000 mg дневно.
<b>Респираторни, гръден и медиастинални нарушения</b>	<b>Нечести:</b> Състени секрети на дихателните пътища.  <b>Много Редки:</b> Дихателна реактивност, включително: астма, изостряне на астма, бронхоспазъм и диспнея.
<b>Нарушения на кожата и подкожната тъкан</b>	<b>Чести:</b> Обрив (включително макулопапулозен тип), сърбеж.  <b>Много Редки:</b> Хиперхидроза, пурпура и фоточувствителност. Съобщавани са много редки случаи на сериозни кожни реакции, като екзофитни дermатози и булоzни реакции, включително еритема мултиформе, създадено от Стивънс Джонсън и токсична епидермална некролиза.
	<b>С неизвестна честота:</b> Реакция на лекарството с еозинофилия и системни



	симптоми (синдром на DRESS). Остра генерализирана екзантематозна пустулоза (AGEP).
--	--

Клиничните проучвания показват, че употребата на ибупрофен, особено във високи дози (2400 mg/ден), може да е свързана с леко повишаване на риска от артериални тромботични събития (например инфаркт на миокарда или инсулт) (вж. точка 4.4).

#### 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:

Изпълнителна агенция по лекарствата  
ул. „Дамян Груев“ № 8  
1303 София  
Тел.: +359 2 890 34 17  
Уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg)

#### 4.9 Предозиране

##### *Симптоми*

###### Парацетамол:

Поражения на черния дроб и дори недостатъчност може да настъпи след предозиране с парацетамол. Симптомите на предозиране с парацетамол в първите 24 часа са бледност, гадене, повръщане, анорексия и абдоминална болка. Увреждане на черния дроб може да се наблюдава след 12 до 48 часа след погълтане. Може да се появят аномалии в метаболизма на глукозата и метаболитна ацидоза. При тежко отравяне чернодробната недостатъчност може да премине в енцефалопатия, кома и смърт. Остра бъбречна недостатъчност с остра тубуларна некроза може да се развие в отсъствието на тежко чернодробно увреждане. Съобщени са сърдечни аритмии. Чернодробно увреждане е възможно при възрастни, които са приели 10 грама или повече парацетамол, поради прекомерно количество токсичен метаболит.

###### Ибупрофен:

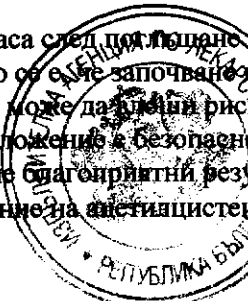
Симптомите включват гадене, коремни болки и повръщане, виене на свят, конвулсии и рядко загуба на съзнание. Клиничните характеристики на предозиране с ибупрофен са депресия на централната нервна система и дихателната система. При сериозно отравяне може да се появи метаболитна ацидоза.

##### *Лечение*

###### Парацетамол:

Бързото лечение е от съществено значение в управлението на предозиране с парацетамол, дори когато няма видими симптоми, поради рисковете от увреждане на черния дроб, които се появяват след няколко часа или дори след няколко дни. Препоръчва се незабавно медицинско лечение при всеки пациент, който е погълнал 7,5 g или повече парацетамол в предшестващите 4 часа. Трябва да се направи стомашна промивка. Трябва да се започне възможно най-скоро специфична терапия за обратимо увреждане на черния дроб с антидот като ацетилцистеин (интравенозно) или метионин (орално).

Ацетилцистеин е най-ефективен, когато се прилага по време на първите 8 часа след погълтане на предозирането и ефектът намалява прогресивно между 8 и 16 часа. Смятало се е, че започването на лечение след повече от 15 часа след предозиране не е от полза и евентуално може да увеличи рисък от чернодробна енцефалопатия. Въпреки това, вече е доказано, че късното приложение е безопасно и изследванията на пациенти, лекувани до 36 часа след погълтане показват, че благоприятни резултати могат да бъдат получени след 15 часа. Освен това, интравенозното приложение на ацетилцистеин при



пациенти, които вече са развили фулминантна чернодробна недостатъчност, показва намаляване на заболеваемостта и смъртността.

Начална доза от 150 mg/kg ацетилцистеин в 200 mL 5% глюкоза се прилага интравенозно в продължение на 15 минути, последвано от I.V. инфузия от 50 mg/kg в 500 mL 5% глюкоза в продължение на 4 часа и след това 100 mg/kg в 1 литър 5% глюкоза в продължение на 16 часа. Обемът на I.V. течностите трябва да бъде модифициран за деца.

Метионин се прилага перорално по 2,5 g на всеки 4 часа до 10 g. Лечението с метионин трябва да започне в рамките на 10 часа след приема на парацетамол; в противен случай то ще бъде неефективно и може да обостри увреждането на черния дроб.

Доказателството за сериозните симптоми може да не стане ясно до 4 или 5 дни след предозиране и пациентите трябва да бъдат внимателно наблюдавани за продължителен период от време.

#### Ибупрофен:

В случай на остро предозиране стомахът трябва да бъде изпразнен чрез повръщане или промивка, въпреки че малко от лекарството ще бъде възстановено, ако е изминал повече от един час след погълдането. Тъй като лекарството е киселинно и се отделя в урината, теоретично е от полза прилагане на алкални средства и предизвикване на диуреза. Като допълнение към поддържащите мерки, употребата на перорален активен въглен може да помогне за намаляване на абсорбцията и реабсорбцията на ибупрофен таблетки.

## 5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

### 5.1 Фармакодинамични свойства

ATC код: N02BE51 – парацетамол, комбинации с изключение на психолептици

#### Механизъм на действие

Въпреки че точното място и механизъм на аналгетично действие на парацетамол не е ясно дефиниран, изглежда, че индуцира аналгезия чрез повишаване прага на болката. Потенциалният механизъм може да включва инхибиране на пътя на азотен оксид, чрез посредничеството на различни невротрансмитерни рецептори, включително N-метил-D-аспартат и субстанция Р.

Ибупрофен е производно на пропионовата киселина с аналгетични, противовъзпалителни и антипириетични действия. Терапевтичните ефекти на лекарството като нестериоидно противовъзпалително средство, са резултат от неговия инхибиторен ефект върху ензима циклооксигеназа, което води до намаляване на простагландиновия синтез.

Експерименталните данни показват, че при едновременен прием ибупрофен може конкурентно да потиска ефекта на ниски дози ацетилсалицилова киселина по отношение на тромбоцитната агрегация. Някои фармакодинамични проучвания показват, че когато са приети единични дози ибупрофен 400 mg до 8 часа преди или 30 минути след прием на ацетилсалицилова киселина с непосредственото освобождаване (81mg), се отслабва ефекта по отношение на образуването на тромбоксан или тромбоцитната агрегация. Въпреки че има неясноти относно екстраполирането на тези данни към клиничния случай, не може да се изключи възможността редовната дългосрочна употреба на ибупрофен да намалява кардиопротективния ефект на ацетилсалицилова киселина в ниски дози. Смята се, че няма голяма вероятност краткосрочна употреба на ибупрофен да доведе до клинично значим ефект (вижте точка 4.5).

#### Клинични проучвания



Рандомизирани двойно-слепи проучвания са били проведени с комбинацията при пациенти с постоперативен зъббол.

- В течение на 48 часа, този продукт (Maxigesic® = Комбогесик) е имал по-бързо начало на действие отколкото всяка една от активните му съставки поотделно и е осигурил по-добър аналгетичен ефект от същата дневна доза парацетамол ( $p=0,007$  в покой,  $p=0,006$  по време на активност) и ибупрофен ( $p=0,003$  в покой,  $p=0,007$  по време на активност).
- И трите изпитвани дози (половин таблетка или една таблетка или две таблетки) са били ефективни в сравнение с плацебо ( $p=0,004-0,002$ ) като най-високата доза (две таблетки) е имала най-висока степен на повлияване (50%), най-ниската максимална болка VAS, най-дълго време за животоспасяващо лекарство и най-нисък % от пациенти, изискавищи спешно лечение. Всички тези мерки са били значително по-различни от плацебо ( $p<0,05$ ).

## 5.2 Фармакокинетични свойства

### Абсорбция

И парацетамол, и ибупрофен се абсорбираят лесно от стомашно-чревния тракт с пиковата плазмена концентрация, проявяваща се около 10 до 60 минути след орално администриране.

Скоростта на абсорбцията на парацетамол и ибупрофен от комбинирания продукт е слабо забавена при администриране след храна.

### Разпределение

Както всеки продукт, съдържащ парацетамол, той се разпределя в повечето тъкани в тялото. Ибупрофен се свързва във висока степен (90-99%) с плазмените протеини.

### Биотрансформация

Парацетамол се метаболизира главно в черния дроб и се отделя в урината, главно като неактивни глюкуронид и сулфатни съединения. По-малко от 5% се отделя непроменен. Метаболитите на парацетамол включват незначително количество хидроксилирано междуинно съединение, което има хепатотоксична активност. Това активно междуинно съединение се детоксифицира чрез конюгиране с глутатион, но може да се натрупа след предозиране с парацетамол и ако остане нетретирано, има потенциала да причини тежко и дори не обратимо увреждане на черния дроб.

Парацетамол се метаболизира по различен начин от недоносени, новородени и малки деца в сравнение с възрастни, преобладават сулфатните съединения.

Ибупрофен се метаболизира до неактивни съединения в черния дроб, предимно чрез глюкурониране.

Метаболитните пътища на парацетамол и ибупрофен са различни и не трябва да има лекарствени взаимодействия, когато метаболизът на единия се отразява върху метаболизма на другия.

Проведено е официално проучване с помощта на човешки чернодробни ензими, за да се проучи тази възможност и то не успя да открие потенциал за лекарствени взаимодействия на метаболитните процеси.

В друго проучване ефектът на ибупрофен върху окислителния метаболизъм на парацетамол е оценен при здрави доброволци на гладно. Резултатите от проучването показват, че ибупрофен не променя количеството парацетамол в процес на оксидативния метаболизъм, тъй като количеството на парацетамол и неговите метаболити (глутатион-, меркаптурат-, цистein-, глюкуронид- и сулфат-парацетамол) са били подобни, когато се прилага самостоятелно като парацетамол, или едновременно приложение с ибупрофен (като фиксирана комбинация Комбогесик). Това проучване изчезва допълнителни чернодробни рискове от хепатотоксичния метаболит, NAPQI, от парацетамол, ако се прилага с ибупрофен.

### Елиминиране



Полуживотът на елиминиране на парацетамол варира от около 1 до 3 часа.

Както неактивните метаболити, така и малко количество непроменен ибупрофен се екскретират бързо и изцяло чрез бъбреците, 95% от приложената доза се елиминира с урината в рамките на четири часа след погълдането. Елиминационният полуживот на ибупрофен е около 2 часа.

#### Връзка(и) фармакокинетика-фармакодинамика

Едно специфично проучване за изследване на възможните ефекти на парацетамол върху плазмения клирънс на ибупрофен и обратно не е открило никакви лекарствени взаимодействия.

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

Токсикологичният профил на безопасност на ибупрофен и парацетамол е установен при опити с животни. Няма нови предклинични данни от значение, които да са допълнени към вече представените в тази кратка характеристика на продукта.

Липсват конвенционални проучвания, използвавщи приетите понастоящем стандарти за оценка на репродуктивна токсичност и токсичност за развитието.

### **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**

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

Царевично нишесте

Прежелатинизирано царевично нишесте

Микрокристална целулоза

Кроскармелоза натрий

Магнезиев стеарат

Opadry бял OY-LS-58900 съдържа:

- HPMC 2910/Хипромелоза 15сР (E464)
- Лактоза Монохидрат
- Титанов диоксид (E171)
- Макрогол/PEG -4000
- Натриев цитрат дихидрат (E331)
- Талк

#### **6.2 Несъвместимости**

Неприложимо

#### **6.3 Срок на годност**

3 години

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

Да се съхранява под 30 °C. Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от светлина.

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

Всяка опаковка съдържа 8, 10, 16, 20, 24, 30 и 32 филмирани таблетки, опакованы в 250 бр. РУС  
филм/алуминиево фолио 25 µm блистера

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.



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

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**

Medochemie Ltd., 1-10 Constantinoupoleos str., 3011 Limassol, Кипър

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

Рег. №: 20140373

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

Дата на първо разрешаване: 05 декември 2014 г.

Дата на подновяване на разрешението за употреба: 24 март 2020 г.

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

10/2022

