

## 1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

АНЗИБЕЛ Ментол 5 mg /4 mg/ 3 mg пресовани таблетки за смучене  
ANZIBEL Menthol 5 mg /4 mg/ 3 mg compressed lozenges

БЪЛГАРСКА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта Приложение I	
Към Рег. №	20140195
Разрешение №	63887
BG/MA/MP -	19-05-2025
Продуктив №	/

## 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка пресована таблетка АНЗИБЕЛ Ментол 5 mg /4 mg/ 3 mg за смучене съдържа 5,00 mg хлорхексидинов дихидрохлорид (*Chlorhexidine dihydrochloride*), 4,00 mg бензокайн (*Benzocaine*) и 3,00 mg еноксолон (*Enoxolone*)

Помощни вещества с известно действие: Всяка пресовани таблетка за смучене АНЗИБЕЛ Ментол съдържа 1241,00 mg сорбитол (*Sorbitol*) и 0,50 mg ацесулфам калий (*Acesulfame Potassium*)

За пълния списък на помощните вещества, вижте точка 6.1.

## 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Пресована таблетка за смучене.

Кръгли, бели, двойноизпъкнали таблетки, еднострочно гравирани с логото на фирмата NOBEL (η).

## 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

### 4.1 Терапевтични показания

АНЗИБЕЛ Ментол 5 mg /4 mg/ 3 mg е ефективен за локално и временно симптоматично облекчаване на умерени инфекциозни и възпалителни състояния в устната кухина.

### 4.2 Дозировка и начин на приложение

#### Дозировка

*Възрастни и юноши на и над 12 години*

Препоръчителната дневна доза АНЗИБЕЛ Ментол 5 mg /4 mg/ 3 mg е една таблетка през интервал от 2-3 часа. Максималната дневна доза е 8 таблетки .

#### *Специални популации*

#### *Деца под 12-години*

Препоръчителната дневна доза АНЗИБЕЛ Ментол 5 mg /4 mg/ 3 mg е една таблетка през интервал от 4-5 часа. Максималната дневна доза е 6 таблетки.

#### Начин на приложение

АНЗИБЕЛ Ментол 5 mg /4 mg/ 3 mg се прилага в устната кухина.

### 4.3 Противопоказания

АНЗИБЕЛ Ментол 5 mg /4 mg/ 3 mg не трябва да се приемат от хора с изразена свръхчувствителност към активните вещества или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1 или други естерни производни с локално анестетично действие.



**АНЗИБЕЛ Ментол 5 mg /4 mg /3 mg** не трябва да се приемат от пациенти страдащи от фенилкетонурия.

**АНЗИБЕЛ Ментол 5 mg /4 mg /3 mg** не трябва да се прилага при рани и разязвявания в устната кухина и гърлото.

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

**АНЗИБЕЛ Ментол 5 mg /4 mg /3 mg** трябва да се прилага с повишено внимание и само под стриктно лекарско наблюдение в случаи на ерозивни, десквамативни промени на лигавицата на устата.

Трябва да се има предвид, че **АНЗИБЕЛ Ментол 5 mg /4 mg /3 mg** съдържа сорбитол и поради това пациенти с редки наследствени промени с непоносимост към фруктоза не трябва да приемат това лекарство.

Сорбитол може да причини стомашно раздразнение и диария.

Приемът на **АНЗИБЕЛ Ментол 5 mg /4 mg /3 mg** от пациенти с недостатъчна абсорбция на калий е рискован, тъй като съдържа ацесулфам калий като подсладител. След перорална употреба, увеличените нива на калий могат да причинят стомашно раздразнение и диария.

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

Бензокайн намалява ефектите на сульфонамидите и аминосалицилатите, което се дължи на неговия метаболит – 4-аминобензоат.

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

Не са известни противопоказания за приложението на **АНЗИБЕЛ Ментол 5 mg /4 mg /3 mg** по време на бременност и кърмене.

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

**АНЗИБЕЛ Ментол 5 mg /4 mg /3 mg** не повлиява способността за шофиране и работа с машини.

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

Рядко са докладвани общи алергични реакции и смущения в храносмилателната система.

При продължителна употреба на **АНЗИБЕЛ Ментол 5 mg /4 mg /3 mg** е възможно да се появи преходна промяна на вкуса и чувство на скованост на езика.

Продължителната употреба на лекарствени продукти, съдържащи хлорхексидин, може да доведе до оцветяване на зъбния еmail, особено при пациенти с твърда дентална плака, възможно е също и/или обратимо оцветяване на езика.

Бензокайн може да предизвика реакции на свръхчувствителност (напр. пара- групова алергия) в редки случаи до анафилактичен шок.

При прилагане на бензокайн са наблюдавани метхемоглобинемии при малки деца.

В резултат на предозиране или продължителна употреба, могат да се появят отоци и да се наблюдава хипертензия.

#### **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. Нежеланите реакции може да бъдат съобщени директно на Изпълнителна агенция по лекарствата (ИАЛ):

БЪЛГАРИЯ, София 1303, ул. Дамян Груев 8  
тел. +359 2 8903417



ел. поща: [bda@bda.bg](mailto:bda@bda.bg)  
уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg)

#### 4.9 Предозиране

- *Хлорхексидинов дихидрохлорид*

АНЗИБЕЛ Ментол 5 mg / 4mg / 3 mg съдържа хлорхексидинов дихидрохлорид, който е слабо разтворим и количеството от него, което се абсорбира през кожата и лигавиците се елиминира от човешкия организъм без поява на симптоми на интоксикация. Системните интоксикации с хлорхексидинов дихидрохлорид са редки.

- *Бензокайн*

Първите симптоми на интоксикация с бензокайн са превъзбуда на ЦНС (гадене, трепер, конвулсии). С течение на времето може да се наблюдава потискане на ЦНС до потискане на дишането и кома, брадикардия, AV-блок.

При малки деца бензокайн може да предизвика метхемоглобинемия с диспнея и цианоза.

При наличие на признаки за интоксикация с бензокайн трябва да се предприемат мерки за елимиране – предизвикване на повръщане, стомашна промивка.

В случаи на хипоксия или аноксия е показано обдишване с кислород.

При поява на конвулсии се прилагат диазепам или бързодействащи барбитурати (противопоказани при аноксични конвулсии). Сърдечно-съдовите функции трябва да бъдат поддържани чрез вливане на плазма или електролитни разтвори.

### 5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

#### 5.1. Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Препарати за лечение на гърло, Антисептици (Antiseptics)

ATC код: R02A

Активно вещество	ATC Код	ATC група
Хлорхексидин	R02AA05	Антисептици
Бензокайн	R02AD01	Аnestетици, локални
Еноксолон	D03AX10	Противовъзпалителни

Хлорхексидин има широк спектър на антимикробно действие срещу грам-положителни и грам-отрицателни бактерии. Хлорхексидин разгражда цитоплазмената мембра на бактериалните клетки. Активността му срещу дрожди, дерматофити, микобактерии и някои видове *Pseudomonas* и *Proteus* е ниска. Активността на хлорхексидина е най-висока в неутрална или слабо алкална среда, а в кисела среда активността му е по-ниска. При по-продължителен прием ефективността на хлорхексидина, resp. АНЗИБЕЛ Ментол 5 mg / 4 mg/ 3 mg пресованни таблетки за смучене с вкус на ментол намалява в резултат на промени във флората на устната кухина.

Бензокайн е добре известен локален анестетик. Бензокайн прониква в липофилните слоеве и упражнява своя ефект върху терминалните болкови рецептори на лигавицата и кожата.

Аnestетичното му действие започва след 15-30 секунди. При разреждане на субстанцията със спонка анестетичният ефект има продължителност от 5-10 минути.

Еноксолон има противовъзпалително действие върху букофарингиалната лигавица.



## **5.2 Фармакокинетични свойства**

### **Хлорхексидин**

Поради катионната си природа, хлорхексидин се свързва устойчиво с кожата, лигавиците и други тъкани и това определя слабата му резорбция чрез лигавицата на устата. След перорално прилагане на хлорхексидин при пъльхове и мишки се установява висока ефективност в храносмилателния тракт, той се открива в слюнката след 8-ия час. Не са открити следи от хлорхексидин в кръвта след перорална употреба. Елиминирането му се извършва главно чрез фекалиите (90%). При изпитвания с хора установеното време на полуживот е 4 часа.

### **Бензокайн**

Както повечето локални анестетици се абсорбира чрез мембрани на лигавицата и презувредената кожа. Бензокайн е локален анестетик от естерен тип, което определя неговата слаба водоразтворимост, а от друга страна и слабата му абсорбция. Той се хидролизира от ензими наречени естерази до пара-аминобензоена киселина и етанол, който се метаболизира до ацетилкоензим А, а пара-аминобензоена киселина се конюгира с глицин или се отделя непроменена с урината. Хидролизата на бензокайн се извършва преимуществено в плазмата и в по-малка степен в черния дроб.

Еноксолон е протекторен инхибитор на ензима – 11 β-хидрокистероид дехидрогеназа, който дезактивира кортизол, а употребата с хидрокортизон, при изследвания с животни, показва засилване действието на хидрокортизон в кожата.

## **5.3 Предклинични данни за безопасност**

Неклиничните данни не показват особен риск за хора на базата на конвенционалните фармакологични проучвания за безопасност, токсичност при многократно прилагане, генотоксичност при многократно прилагане, генотоксичност, карциногенен потенциал, репродуктивна токсичност и токсичност за развитието.

## **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**

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

- Сорбитол
- Ацесулфам калий
- Магнезиев стеарат
- Натурален аромат - ментол

### **6.2. Несъвместимости**

Хлорхексидин може да бъде дезактивиран от захароза, полисорбат 80, нерастворим магнезий, цинк и калциеви соли.

### **6.3. Срок на годност**

3 години.

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

Да се съхранява под 25°C.

Да се съхранява в оригиналната опаковка.



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

Блистер от непрозрачно PVC/PE/PVDC - Алуминиево фолио.  
Всеки блистер съдържа 10 таблетки.

Размер на опаковките:

- 10 пресовани таблетки за смучене – 1 блистер/кутия
- 20 пресовани таблетки за смучене – 2 блистера/кутия
- 30 пресовани таблетки за смучене – 3 блистера/кутия

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

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

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

**НОБЕЛ ФАРМА ЕООД**  
бул. „България“ №109  
София 1404, България

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

Рег. № 20140195

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

Дата на първо разрешаване: 20.06.2014 г.

Дата на последно подновяване: 18.07.2019

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

01.2025 г.

