

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

ЕНДОТЕЛОН 150 mg стомашно-устойчиви таблетки
ENDOTELON 150 mg gastro-resistant tablets

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка стомашно-устойчива таблетка съдържа:

Пречистен екстракт от гроздови семки, стандартизиран като процианидолови олигомери (procyanidolic oligomers) - 150 mg

Помощни вещества с известно действие:

Всяка таблетка съдържа 165,9 mg захароза

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Стомашно-устойчиви таблетки, оцветени в жълто.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Симптоматично лечение на венозно-лимфна недостатъчност, свързана с оплаквания като: умора, тежест, подуване и болки в краката, крампи, „синдром на неспокойните крака”, начален декубитус.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Дозировка

За подобряване на симптомите свързани с венозна и лимфна недостатъчност:

По една таблетка сутрин и вечер в продължение на 20 дни в месеца (прекъсващи курсове).

Педиатрична популация

Безопасността и ефикасността при деца под 18 годишна възраст все още не са установени.

4.3 Противопоказания

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

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Да не се превишават 3 месеца лечение без консултация с медицински специалист.

Ако симптомите не се повлияват или се задълбочават, и вероятно са свързани с основната патология (кръвонасядания, пурпура и др.), лечението трябва да бъдат преоценено.

Пациенти с редки наследствени проблеми на непоносимост към фруктоза, глюкоза, малабсорбция или сукрозо-изомалтазна недостатъчност не трябва да приемат

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Ред. №	9600281
Разрешение №	ВСЛАМР - 69541 / 30.07.2025
Одобрение №	/



Този лекарствен продукт съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на таблетка, т.е. по същество е „без натрий“.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействия

Не са провеждани проучвания за взаимодействие с други лекарствени продукти

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Бременност:

Известно е, че всички вещества, отговорни за малформации при хората досега, са доказали, че са тератогенен при изследвания проведени върху два вида животни. И двете проучвания при тези животни с това лекарство, не показват тератогенен ефект. В клиничния опит, не са настъпили фетотоксични ефекти към днешна дата.

Въпреки това, данните при бременните жени и тяхното потомство, които са били изложени на това лекарство не са напълно достатъчно за да се изключи всяка възможен рисков. Следователно, е препоръчително да не се използват процианидолови олигомери по време на бременност.

Кърмене:

Поради липса на данни за преминаването на това лекарство в майчиното мляко, употребата му трябва да се избягва от кърмещи жени.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Ендотелон не повлиява способността за шофиране и работа с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Нежелани лекарствени реакции настъпили по време на клиничните проучвания или съобщени спонтанно, са представени по-долу. Тяхната честота е определена въз основа на следната конвенция: чести (> 1/100 до <1/10); нечести (> 1/1 000 до <1/100); редки (> 1/10 000 до < 1/1 000); много редки (< 1/10 000), с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка). Във всеки системо-органен клас, нежеланите реакции се изброяват в низходящ ред по отношение на тяхната сериозност.

Система Орган /Клас	Редки	Много редки
<i>Нарушения на нервната система</i>		главоболие
<i>Стомашно-чревни нарушения</i>	стомашни болки, гадене и диария	
<i>Нарушения на кожата и подкожните тъкани</i>	Алергични прояви: уртикария, обрив с или без пруритус, фоточувствителност, екзема. Тези прояви са обратими и спират след прекъсване на лечението.	ангиоедем

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 подозирала нежелана реакция чрез национална система за съобщаване:

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8

1303 София, България

Тел.: +359 28903417

уебсайт: www.bda.bg

4.9. Предозиране

Не са докладвани данни за предозиране до момента.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Други средства, стабилизиращи капилярите ATC код C05CX
СЪДОВ ПРОТЕКТОР – ВЕНОТОНИК

Механизъм на действие

Увеличава съдовата резистентност и намалява съдовия пермеабилитет.

Фармакодинамични ефекти

Проучванията *in vitro* показват, че процианидоловите олигомери протекторат фибриларните протеини, особено колаген и еластин от ензимно разграждане и имат протективен ефект срещу термичната денатурация на колаген.

Клинична ефикасност и безопасност

Действието на Ендотелон върху съдовите стени, демонстрирано при животни и потвърдено при хора, е следното:

- подобряване на капилярната резистентност (капиляро-динамометър на Lavollay, ангиостерометър на Raggot), демонстрирана при пациенти с повищена съдова чупливост.
- намаляване на капилярния пермеабилитет, демонстриран с различни тестове (хистаминов тест, тест на Landis и изотопичен тест на Landis).

Педиатрична популация

Няма данни за употреба при деца.

5.2. Фармакокинетични свойства

Абсорбция

Процианидоловите олигомери са флавилиеви производни, които бързо се абсорбират от стените на чревния тракт.



Разпределение

Процианидовите олигомери се свързват с тъкани, съдържащи аминогликан, включително периваскуларна съединителна тъкан.

Пикова плазмена концентрация се достига след час и половина и плазмен полуживот от 72 часа.

Елимиране

Елимирирането на Ендотелон и неговите метаболити става основно чрез фекалиите ($\pm 70\%$), понякога чрез урината ($\pm 20\%$) и респираторния ($\pm 5\%$) тракт.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Сърцевина:

Микрокристална целулоза,
Силициев диоксид, колоиден, безводен
Магнезиев стеарат

Филмиращо покритие:

Метакрилова киселина / етил акрилат кополимер (1:1)

Натриев хидроксид

Триетил цитрат

Талк

Захарно покритие:

Захароза

Желатин

Арабска гума

Талк

Титаниев диоксид

Железен оксид, жълт

Карнаубски восък (следи).

6.2 Несъвместимости

Не е приложимо.

6.3 Срок на годност

4 години.

6.4 Специални условия на съхранение

Да се съхранява под 25°C.

6.5. Вид и съдържание на опаковката

Картонени кутии, съдържащи 20, 40 или 60 броя стомашно-устойчиви таблетки, пакетирани в блистер (поливинилхлорид/ алуминий).



Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Няма специални изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

СНЕPLAPHARM Arzneimittel GmbH Ziegelhof 24 17489 Greifswald Германия

8. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ПАРАЛЕЛЕН ВНОС:

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

9. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

9600281

10. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Дата на първо разрешаване: 01.11.1996

Дата на последно подновяване: 15.11.2007

11. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТ

06/2024

