

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Фликсотид 50 Инхалер 50 микрограма/впръскване, суспензия под налягане за инхалация
Flixotide 50 Inhaler 50 micrograms/actuation, pressurised inhalation, suspension

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Фликсотид 50 Инхалер представлява контейнер под налягане, поставен в инхалаторно устройство с дозираща помпа, която освобождава 50 микрограма (0,00005 g) флутиказонов пропионат (*fluticasone propionate*) при всяко впръскване.

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Суспензия под налягане за инхалация

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1. Терапевтични показания

Бронхиална астма

Флутиказонов пропионат притежава силен противовъзпалителен ефект върху дихателните пътища и белия дроб.

При възрастни:

За профилактично лечение при:

- Лека форма на бронхиална астма (стойности на ВЕД над 80% от предвиденото преди започване на лечението и вариабилност под 20%): пациенти с необходимост от по-често симптоматично лечение с бронходилататор.
- Умерено-тежка форма на бронхиална астма (стойности на ВЕД 60-80% от предвиденото преди започване на лечението и вариабилност 20-30%): пациенти, при които е необходимо редовно противовъзпалително лечение на бронхиална астма и при пациенти с нестабилна или влошаваща се астма на фона на съществуваща терапия или лекувани само с бронходилататор.
- Тежка форма на бронхиална астма (стойности на ВЕД под 60% от предвиденото преди започване на лечението и вариабилност над 30%): пациенти с тежка хронична форма на бронхиална астма. При много пациенти, нуждаещи се от системно лечение с кортикоステроиди с цел контрол върху симптоматиката, приложението на инхалаторен флутиказонов пропионат, може да доведе до значително редуциране на дозата или елиминиране на необходимостта от перорален кортикоステроид.

При деца:

При необходимост от противовъзпалително лечение на бронхиална астма при деца, включително пациенти, при които не се постига контрол на състоянието от използвани други продукти за профилактика.

4.2. Дозировка и начин на приложение

Пациентите трябва да знаят, че терапията с инхалаторен флутиказонов пропионат има профилактичен характер и трябва да се приема редовно, даже и когато пациентите са асимптоматични.

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Reg. №	20020594
Разрешение №	БГ/ИЧ-1Р-52297
Одобрение №	11-02-2022



Фликсотид 50 Инхалер се прилага инхалаторно само през устата.

Предписаната дневна доза по възможност да се приема в два приема.

При пациенти, които се затрудняват с координацията при използването на инхалатора, Фликсотид 50 Инхалер може да се прилага с помощта на обемна камера за инхиалиране.

Дозировка при бронхиална астма

Ефектът от терапията се проявява 4 - 7 дни след началото на лечението. При пациенти, които не са прилагали инхалаторни кортикоステроиди, може да се наблюдава промяна в състоянието още след първите 24 часа.

При намаляване на ефективността на лечението с краткодействащи бронходилататори за облекчаване на симптомите или при необходимост от повече инхалации от обикновено, пациентите трябва да потърсят лекарски съвет.

Дозировка при възрастни и деца над 16 години: 100 до 1000 µg два пъти дневно.

Началната доза инхалаторен флутиказонов пропионат е препоръчително да се определя в зависимост от тежестта на състоянието:

- Лека форма на бронхиална астма: 100 до 250 µg два пъти дневно.
- Среднотежка форма на бронхиална астма: 250 до 500 µg два пъти дневно.
- Тежка форма на бронхиална астма: 500 до 1000 µg два пъти дневно.

Дозата може да се променя до постигане на контрол върху състоянието или в зависимост от индивидуалния отговор към терапията може да се редуцира до минималната ефективна доза.

За ориентировъчно определяне на първоначалната доза Фликсотид 50 Инхалер може да послужи половината от цялата дневна доза на инхалаторен беклометазон дипропионат или негов еквивалент.

Тежката форма на бронхиална астма изиска редовна оценка на състоянието поради риск от летален изход. Пациентите с тежка астма имат постоянни симптоми и чести екзацербации, ограничени възможности за физическа активност и стойности на ВЕД под 60% от предвиденото преди започване на лечението с вариабилност над 30%. Те обичайно не се връщат напълно до нормалните стойности след прием на бронходилататор. При тях е необходим прием на високи дози инхалаторен или перорален кортикостероид. Внезапно влошаване на симптомите може да наложи повишаване на дозата на кортикостероида. Описаното повишаване на дозата трябва да се назначи от лекар.

При деца на и над 4 години: 50 до 200 µg два пъти дневно.

В много от случаите на астма при деца може да бъде постигнат адекватен контрол с дози от 50 до 100 µg два пъти дневно. При пациенти, при които не е постигнат задоволителен контрол с тази дозировка, покачването на дозата до 200 µg два пъти дневно може да бъде от полза.

Началната доза инхалаторен флутиказонов пропионат при деца се определя от тежестта на заболяването.

Дозата може да се променя до постигане на контрол или да се намалява до минималната ефективна доза в зависимост от индивидуалния отговор към терапията.

При деца на възраст от 1 до 4 години

При малки деца има успех от терапията при приложение на инхалаторен флутиказонов пропионат за овладяване на честите прояви или персистиращи симптоми на заболяването.



В клинични изпитвания при деца от 1 до 4 години е установено, че оптимален контрол върху състоянието се постига при приложение на дози от 100 µg два пъти дневно, приложени чрез използване на детска обемна камера с лицева маска (например Babyhaler™).

Необходимо е редовно наблюдение на промените в състоянието и резултатите от терапията.

Специални групи пациенти:

Не е необходима промяна в дозата при пациенти в напреднала възраст или при такива с бъбречно или чернодробно увреждане.

4.3. Противопоказания

Свръхчувствителност към някоя от съставките на продукта.

4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Засилената употреба на бързодействащи инхалаторни β_2 -агонисти показва влошаване на контрола на бронхиална астма. При тези условия терапевтичния план на болния трябва да се преоценят.

Внезапното и прогресиращо влошаване на контрола върху заболяването е потенциално животозастрашаващо. В този случай следва да се обмисли увеличаване на дозировката на кортикоステроидите. При пациенти с повишен риск се препоръчва ежедневно наблюдение на ВЕД.

Трябва да се провери техниката на инхалиране на пациента, за да се установи наличието на синхрон между вдишване и инхалиране. Постигането на синхрон е от голямо значение за доброто разпределение на лекарството в белия дроб.

Може да се развият системни нежелани реакции при приложение на всеки от инхалаторните кортикоステроиди, особено при прием на високи дози за дълъг период от време.

Появата на тези реакции е по-малко вероятна, отколкото при пероралните кортикоステроиди (вж. точка 4.9 Предозиране). Възможните системни реакции включват *Cushing* синдром, симптоми, подобни на тези при *Cushing* синдром, надбъбречна супресия, забавяне на растежа при деца и подрастващи, намаляване на костната минерална плътност, катараракта и глаукома. Поради тази причина е важно дозировката на инхалаторния кортикоステроид да се титрира до най-ниската доза, при която се постига ефективен контрол върху състоянието (вж. точка 4.8 Нежелани лекарствени реакции).

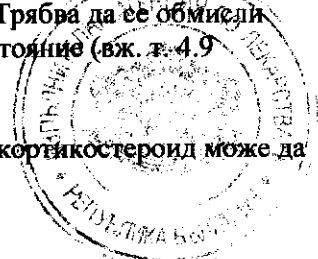
Препоръчва се редовно проследяване на промените в ръста при деца на продължително лечение с инхалаторни кортикоステроиди.

Поради риск от нарушаване на отговора от страна на надбъбрека при преминаване от перорални кортикоステроиди към инхалаторно лечение с флутиказонов пропионат, се препоръчва повишено внимание и редовно проследяване на надбъбречната функция.

При преминаване от системни кортикоステроиди към инхалаторна терапия с флутиказонов пропионат се препоръчва постепенно редуциране дозата на системния кортикоステроид. Препоръчва се пациентите да носят предупредителна карта за възможна нужда от допълнителна доза от кортикоステроида при условия на стрес.

При спешни случаи (включително хирургични интервенции), както и при стресови ситуации, трябва да се има предвид възможността за нарушаване на отговора от страна на надбъбречните жлези, особено при пациенти, приемащи високи дози за продължителен период от време. Трябва да се обмисли допълнително кортикоステроидно лечение в съответствие с клиничното състояние (вж. т. 4.9 Предозиране).

По подобен начин преминаването от системна към инхалаторна терапия с кортикоステроид може да



доведе до проява на маскирани алергични състояния като алергичен ринит или екзема, чиято изява е била потискана от системния кортикостероид.

Лечението с флутиказонов пропионат не трябва да се спира рязко.

Съобщавани са много редки случаи на повишаване нивата на кръвната захар (вж. точка 4.8 Нежелани лекарствени реакции). Това трябва да се има предвид при предписване на лекарствения продукт на пациенти с анамнеза за захарен диабет.

Подобно на другите кортикостероиди за инхалаторно приложение се препоръчва повишено внимание при пациенти с активна или латентна белодробна туберкулоза.

По време на постмаркетинговото приложение на продукта са съобщавани случаи на клинично значими лекарствени взаимодействия при пациенти, лекувани с флутиказонов пропионат и ритонавир, което води до системни кортикоидни ефекти, включително *Cushing* синдром и потискане функцията на надбърреците. Поради тази причина едновременната употреба на флутиказонов пропионат и ритонавир трябва да се избегва, освен ако потенциалната полза за пациента надвишава риска от системни кортикоидни нежелани реакции (вж. точка 4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие).

Както и при всяка друга инхалаторна терапия може да се развие парадоксален бронхоспазъм с внезапно увеличаване на хриповете след прием на дозата. В такъв случай трябва незабавно да се приложи бързо и краткодействащ инхалаторен бронходилататор. Терапията с флутиказонов пропионат трябва да бъде прекратена незабавно, пациентът да бъде прегледан и в случай на необходимост да му бъде назначено алтернативно лечение (вж. точка 4.8 Нежелани лекарствени реакции).

Нарушения на очите

Има съобщения за зрителни нарушения при системно и локално приложение на кортикоиди. Ако пациентът има симптоми като замъглено зрение или други зрителни нарушения, трябва да бъде насочен към офтальмолог за оценка на възможните причини, които могат да включват катараракта, глаукома или редки заболявания като централна серозна хориоретинопатия, за които има съобщения след употреба на системни и локални кортикоиди.

4.5. Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

При нормални условия след инхалаторно приложение се достигат ниски концентрации на флутиказонов пропионат в плазмата, което се дължи на екстензивния метаболизъм на първо преминаване и високия системен клирънс, медиран от цитохром P450 3A4 в червата и черния дроб. Следователно, клинично значими лекарствени взаимодействия с участието на флутиказонов пропионат са малко вероятни.

В едно проучване на лекарствените взаимодействия при здрави лица е установено, че ритонавир (мощен цитохром P450 3A4 инхибитор) може значително да повиши плазмените концентрации на флутиказонов пропионат, което води до чувствително понижаване на серумните нива на кортизола. По време на постмаркетинговото приложение на продукта са съобщавани случаи на клинично значими лекарствени взаимодействия при пациенти, лекувани с интраназален или инхалаторен флутиказонов пропионат и ритонавир, което води до системни кортикоидни ефекти, включително *Cushing* синдром и потискане функцията на надбърреците. Поради тази причина едновременната употреба на флутиказонов пропионат и ритонавир трябва да се избегва, освен ако потенциалната полза за пациента надвишава риска от системни кортикоидни нежелани реакции.

Очаква се едновременното лечение с инхибитори на CYP3A, включително продукти, съдържащи кобицистат, да увеличи риска от системни кортикоидни ефекти. Други инхибитори на цитохром CYP3A водят до незначителни (еритромицин) и малки (кетоконазол) увеличения на системната експозиция на флутиказонов пропионат без забележимо понижение на серумните концентрации на кортизола. Комбинирането трябва да се избегва, освен ако ползата превиши риска от системни кортикоидни ефекти, в който случай пациентите трябва да се проследяват за системни

кортикостероидни ефекти.

4.6. Фертилитет, бременност и кърмене

Фертилитет

Няма данни за въздействието върху фертилитета при хора. Проучванията при животни са установили, че флутиказонов пропионат няма ефект върху мъжкия или женския фертилитет.

Бременност

Няма достатъчно данни за въздействието на флутиказонов пропионат при бременни жени. Към прилагане на флутиказонов пропионат по време на бременност трябва да се прибягва само ако очакваната полза за майката надвишава всеки възможен рисък за плода.

Резултатите от ретроспективно епидемиологично проучване показват, че не е установено увеличаване на риска от големи вродени малформации (MCMs), след прием на флутиказонов пропионат в сравнение с други инхалаторни кортикоиди по време на първия триместър от бременността. При репродуктивни изследвания при животни се установяват само тези нежелани ефекти, характерни за глюокортикоиди след системно приложение на дози, многократно надвишаващи препоръчваните терапевтични при инхалаторно приложение на флутиказонов пропионат.

Кърмене

Не са провеждани изследвания за екскретирането на флутиказонов пропионат в кърмата при човека. При достигане на измерими плазмени нива на продукта, след подкожно приложение при кърмещи лабораторни плъхове, флутиказонов пропионат се установява в кърмата. След инхалаторно приложение на флутиказонов пропионат в терапевтични дози се очакват ниски плазмени концентрации.

По време на кърмене флутиказонов пропионат може да се прилага само в случаите, когато очакваните ползи от лечението на майката са по-големи от възможните рискове за детето.

4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Не се очаква флутиказонов пропионат да води до такива.

4.8. Нежелани лекарствени реакции

Нежеланите лекарствени реакции са изброени по-долу според системо-оргенната класификация и честотата. Честотата се дефинира по следния начин: 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 ($<1/10\,000$), включително единични съобщения и с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка). Много честите, честите и нечестите нежелани лекарствени реакции обикновено се определят от данните от клиничните изпитвания. Редките и много редките нежелани лекарствени реакции в повечето случаи се изведени от следрегистрационни данни (спонтанните съобщения).

Инфекции и инфекции

Много чести: Кандидоза на устата и гърлото.

При някои пациенти се описва појава на кандидоза на устата и гърлото. Изплакването на устата с вода след инхалиране може да ограничи тези прояви при повечето пациенти. По време на лечение с флутиказонов пропионат симптоматичната кандидоза може да се лекува с локални противогъбични продукти.

Редки: езофагеална кандидоза

Нарушения на имуинната система

Докладват се реакции на свръхчувствителност, които се проявяват по следния начин:

Нечести: Реакции на свръхчувствителност от страна на кожата.

Много редки: Ангиоедем (главно на лицето или орофарингеален оток), дихателни симптоми (диспнея и/или бронхоспазъм) и анафилактични реакции.



Нарушения на ендокринната система

Възможните системни ефекти включват (вж. точка 4.4 Специални предупреждения и специални предпазни мерки при употреба):

Много редки: *Cushing* синдром, симптоми, подобни на тези при *Cushing* синдром, потискане функцията на надбъбречните жлези, забавяне на растежа при деца и подрастващи, намаляване на костната минерална плътност, катаректа, глаукома.

Нарушения на метаболизма и храненето

Много редки: Хипергликемия.

Психични нарушения

Много редки: Тревожност, нарушения в съня и поведенчески промени, включително хиперактивност и раздразнителност (предимно при деца).

С неизвестна честота: депресия и агресия (главно при деца).

Нарушения на очите

С неизвестна честота: Замъглено зрение (вж. точка 4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба).

Респираторни, гръден и медиастинални нарушения

Чести: Дрезгавост на гласа.

При някои пациенти приложението на инхалаторен флутиказонов пропионат може да доведе до дрезгавост в гласа. Изплакването на устата с вода непосредствено след инхалиране може да ограничи тези прояви.

Много редки: Парадоксален бронхоспазъм (вж. точка 4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба).

С неизвестна честота: епистаксис

Нарушения на кожата и подкожната тъкан

Чести: кръвонасядания.

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 28903417, уебсайт: www.bda.bg.

4.9. Предозиране

Признаци и симптоми

Остро предозиране при инхалиране на флутиказонов пропионат в дози, по-високи от одобрените, може да доведе до временна супресия на хипоталамо-хипофизо-надбъбречната ос. Обикновено тези случаи не налагат спешна намеса, тъй като нормалната функция на надбъбречните жлези обично се възстановява за период от няколко дни.

Възможно е значително потискане на функцията на надбъбречните жлези при употреба на по-високи от одобрените дози за по-дълъг период от време. Съобщавани са много редки случаи на остра надбъбречна криза при деца, приемали по-високи от одобрените дози (обикновено 1000 µg или повече от 1000 µg дневно) за продължителен период от време (няколко месеца или години). Наблюдаваните признания включват хипогликемия и последствия от нарушение на съзнанието и/или гърчове. Ситуациите, които потенциално биха могли да отключат остра надбъбречна криза, включват претърпяване на травма, хирургическа интервенция, инфекция или бързо намаляване на дозата.

Лечение

Пациентите, получаващи по-високи от одобрените дози, трябва да бъдат проследявани внимателно и

дозировката да бъде намалявана постепенно.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1. Фармакодинамични свойства

ATC код: R03BA05

Механизъм на действие

При инхалаторно приложение в препоръчани дози флутиказонов пропионат притежава силен глюкокортикоиден противовъзпалителен ефект върху белия дроб. Това води до намаляване на симптомите и обострянията на бронхиална астма.

5.2. Фармакокинетични свойства

Абсорбция

Абсолютната бионаличност на флутиказонов пропионат за всяко от изследваните инхалаторни устройства е била оценена чрез сравнения в и между проучвания на инхалаторните и интравенозните фармакокинетични данни. При здрави възрастни индивиди абсолютната бионаличност на флутиказонов пропионат е определена за Diskus (7.8%), Diskhaler (9.0%) и Inhaler (10.9%) респективно. При пациенти с астма или ХОББ е наблюдавана по-ниска степен на системно излагане на инхалаторен флутиказонов пропионат. Системната резорбция се осъществява предимно в белия дроб, като в началото е бърза, а след това - продължителна. Остатъкът от инхалаторната доза може да се проглътне, но това допринася в минимална степен за системната експозиция поради ниската разтворимост във вода и предсистемния метаболизъм и дава в резултат перорална бионаличност, по-малка от 1%. С повишаването на инхалираната доза се наблюдава линейно повишаване на системната експозиция.

Разпределение

Флутиказонов пропионат има голям обем на разпределение в стабилно състояние, *steady state*, (приблизително 300 l). Свързването с плазмените протеини е в умерено висока степен (91%).

Метаболизъм

Флутиказонов пропионат се елиминира за кратко време от системната циркулация, предимно като се метаболизира до един неактивен метаболит на карбоксилната киселина от ензима цитохром P450 CYP3A4. Препоръча се повишено внимание при едновременно приложение на известни инхибитори на ензима CYP 3A4, тъй като те могат да доведат до повишаване на системната експозиция на флутиказонов пропионат.

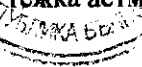
Елиминиране

Елиминирането на флутиказонов пропионат се характеризира с висок плазмен клирънс (1 150 ml/min) и крайно време на плазмен полуживот 8 часа. Бъбречният клирънс на флутиказонов пропионат е пренебрежимо нисък (по-малко от 0,2%) и по-малко от 5% под формата на метаболит.

Клинични проучвания

Флутиказонов пропионат (FP) съдържащи лекарства за лечение на астма по време на бременност

Обсервационно, ретроспективно, епидемиологично, кохортно проучване, използвайки електронните здравни досиета от Обединеното кралство, оценява риска от възникване на MCMs след прием през първия тримесецър на инхалаторен FP самостоятелно и в комбинация със салметерол в сравнение с несъдържащи FP инхалаторни кортистероиди. Не са сравнявани с плацебо в това проучване. В кохорта от 5 362 бременни жени с астма, които са приемали инхалаторни кортистероиди през първия тримесецър са установени 131 диагностицирани случая на MCMs; 1 612 (30%) са приемали FP или салметерол-FP, при които са намерени 42 диагностицирани MCMs. Съотношението на вероятностите за MCMs диагностицирани за 1 година е 1,1 (95% CI: 0,5 - 2,3) за жени с умерено тежка астма, които



приемат FP към жени, които приемат несъдържащи FP инхалаторни кортистероиди и 1,2 (95% CI: 0,7 - 2,0) за жени със значителна до тежка астма. Не е установена разлика в риска от развитие на MCMs при прием през първия триместър на FP самостоятелно и в комбинация със салметерол. Абсолютният риск от проява на MCMs варира от 2,0 до 2,9 на сто бременни жени с тежка астма, които приемат инхалаторен FP, което е сравнимо с резултатите от проучване на 15 840 бременни жени без терапия на астмата, за което е ползвана базата данни на общопрактикуващите лекари (2,8 MCMs на 100 бременни жени).

5.3. Предклинични данни за безопасност

При проведени изследвания за токсичност се установяват нежелани реакции, типични за мощните кортикоステроиди само при прием на дози, многократно надвишаващи терапевтичните. Не се установяват нови ефекти при проведени тестове за токсичност с повтарящи дози, изследвания за тератогенност или репродуктивна способност.

При условия *in vitro* и *in vivo* не се установява мутагенна активност на флутиказонов пропионат. Не се установява канцерогенен потенциал на продукта при гризачи. При лабораторни животни лекарството не води до дразнене и сенсибилизиране.

Чрез изпитване, проведено върху много различни животински видове при ежедневна експозиция за период от 2 години на пари с много високи концентрации на HFA 134a , многократно надвишаващи концентрациите, на които е възможно да бъдат изложени хора е установено, че помощното вещество HFA 134a не е токсично.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1. Списък на помощните вещества

1,1,1,2 тетрафлуоретан (HFA 134a или Норфлуран)

6.2. Несъвместимости

Не са описани.

6.3. Срок на голност

2 години

6.4. Специални условия за съхранение

След употреба върнете на място капачката на апликатора за уста чрез пътно натискане до щракването й.

Фликсотид 50 Инхалер трябва да се съхранява при температура под 30°C.
Ла не се замразява. Да се пази от пряка слънчева светлина.

Както при повечето инхалаторни продукти в опаковка под налягане, терапевтичният ефект на това лекарство може да намалее, ако опаковката е стиснена.

Алуминиевата опаковка не трябва да се пробива, чупи или изгаря, дори ако видимо е празна.

6.5. Вид и съдържание на опаковката

Вторична опаковка: картонена кутия.

Първична опаковка: опаковка от алуминий. Алуминиевата опаковка е запечатана с дозираща помпа



клапа и е поставена в пластмасово устройство с разпръскаща дюза, апликатор за уста и защитна капачка.

Количество в една опаковка: 60 инхалаторни дози; 120 инхалаторни дози.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

6.6. Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Проверка на Инхалера:

Преди да използвате Инхалера за първи път или ако Вашият Инхалер не е бил използван в продължение на една седмица или повече, отстранете капачката на апликатора за уста чрез внимателно притискане от двете ѝ страни, разклатете Инхалера добре и пръснете два пъти във въздуха, за да се уверите, че работи.

Използване на Инхалера:

- 1) Отстранете капачката на апликатора за уста чрез внимателно притискане от двете ѝ страни.
- 2) Проверете отвътре и отвън Инхалера, включително апликатора за уста, за наличие на разхлабени части/свободни частици.
- 3) Разклатете Инхалера добре, с което да осигурите отстраняване на евентуални свободни частици и равномерно смесване на съдържанието.
- 4) Дръжте Инхалера в изправено положение между пръстите и палеца, като палеца поставете отдолу под апликатора за уста.
- 5) Издишайте колкото е възможно и след това поставете апликатора в устата си между зъбите и затворете устни около него, без да го захапвате.
- 6) Веднага след като започнете вдишването през устата, натиснете надолу върха на Инхалера, за да връскате флутиказонов пропионат, докато вдишвате продължително и дълбоко.
- 7) Докато задържате дъха си, извадете Инхалера от устата и махнете пръста от върха на Инхалера. Задръжте дъха си докато Ви е възможно.
- 8) Ако трябва да поемете повече на брой дози, задръжте Инхалера нагоре и изчакайте половин минута, след което повторете действията от т. 3 до т. 7.
- 9) След това изплакнете устата с вода и изплойте.
- 10) Върнете на място капачката на апликатора за уста чрез плътно натискане до щракването ѝ.

ВАЖНО! Не бързайте при изпълнението на действията от точка 5, 6 и 7. Важно е да започнете да дишате колкото е възможно по-бавно точно преди инхалирането. Упражнявайте се пред огледало първите няколко пъти. Ако след инхалиране видите капчици по Вашия Инхалер или отстрани по устните си, трябва да повторите приема от т. 2.

Ако Вашият лекар Ви е дал инструкции за употреба на Инхалера, различни от описаните, моля спазвайте ги внимателно. Информирайте лекаря при възникване на проблеми.

Деца:

Малките деца може да имат нужда от помощ при използването на Инхалера и да е необходимо възрастен да задейства Инхалера вместо тях. Насърчете детето да издиша и задействайте Инхалера точно когато започне да вдишва. Упражнявайте се заедно. При по-големи деца и при пациенти със слаби мускули на ръцете се препоръчва Инхалерът да се държи с двете ръце. В този случай двата показалеца трябва да се поставят на върха на инхалера, докато двата палеца се държат върху основата под апликатора за уста.

Почистване:

Вашият Инхалер трябва да бъде почистван поне веднъж седмично по следния начин:

- 1) Отстранете капачката на апликатора за уста.
- 2) Не изваждайте алуминиевата опаковка от пластмасовата част.
- 3) Избръшете вътрешната и външната страна на апликатора със сухо парче плат или кърпа.
- 4) Отново поставете на място капачката.

НЕ ПОСТАВЯЙТЕ АЛУМИНИЕВАТА ОПАКОВКА ВЪВ ВОДА.



7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

GlaxoSmithKline Trading Services Limited
12, Riverwalk, Citywest Business Campus, Dublin 24
Ирландия

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

20020594

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

Дата на първо разрешение: 17 май 1994

Дата на последно подновяване: 17 септември 2007

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

Януари, 2022

