

## КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

### 1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Грипофен® С 500 mg/25 mg/200 mg прах за перорален разтвор  
Gripofen® C 500 mg/25 mg/200 mg powder for oral solution

### 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяко саше съдържа активните вещества:

Парацетамол (Paracetamol)	500 mg
Фенираминов малеат (Pheniramine maleate)	25 mg
Аскорбинова киселина (Ascorbic acid)	200 mg

За пълният списък на помощните вещества, вижте точка 6.1.

### 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Прах за перорален разтвор

Почти бяла смес от прах и сухи агломерати.

### 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

#### 4.1 Терапевтични показания

Симптоматично лечение на заболявания на горните дихателни пътища: простуда, алергичен ринит, ринофарингити.

Симптоматично лечение на грипоподобни състояния.

Грипофен С е показан за възрастни и деца над 15 години.

#### 4.2 Дозировка и начин на приложение

##### Дозировка

##### Възрастни и деца над 15 години:

1 саше 2-3 пъти на ден.

Интервалът между два приема трябва да бъде най-малко 4 часа.

В случай на остра бъбречна недостатъчност /креатининов клирънс< 10ml/min/, интервалът между приложението трябва да бъде най-малко 8 часа.

##### Начин на приложение

Перорално

Сашетата трябва да се разтварят в достатъчно количество студена или гореща вода.

Съдържанието на 1 саше се разтваря в чаша гореща или студена вода.

При лечение на грипоподобни състояния, е по-добре това лекарство да се взема с гореща вода вечер.

Максималната продължителност на лечението е 5 дни.

#### 4.3 Противопоказания

- свръхчувствителност към активните вещества или към някое от помощните вещества;
- чернодробна недостатъчност;
- закритоъгълна глаукома;

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рег. № ..... 2012.02.20	
Разрешение № BG/14476-50520	
28 - 05 - 2020	
Одобрение № .....	



- аденом на простатата;
- деца под 15-годишна възраст.

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

В случаи на висока и персистираща температура, при симптоми на суперинфекция или персистиращи симптоми след 5-тия ден, терапията трябва да бъде преоценена.

Риск от психична зависимост може да възникне само при по-високи от препоръчваните дози и при продължително лечение.

За да се избегне риска от предозиране е необходимо да се изключат други лекарства, съдържащи парацетамол.

За възрастни с тегло над 50 kg, общата доза парацетамол не трябва да надхвърля 4 грама на ден (виж т. 4.9. Предозиране).

Приемането на алкохол или седативни средства (по-специално барбитурати) засилва седативния ефект на антихистамините и трябва да се избягва по време на лечението.

При пациенти с остра бъбречна недостатъчност /креатининов клирънс $< 10 \text{ ml/min}$ /, интервалът между приложенията трябва да бъде най-малко 8 часа.

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

##### Комбинация, която не се препоръчва

##### Алкохол (във връзка с наличието на фенирамин):

Алкохольт усилива седативния ефект на H<sub>1</sub> антихистамини. Нарушената бдителност може да представлява опасност при шофиране на моторни превозни средства или работа с машини.  
Да се избягва приема на алкохол и лекарства, съдържащи алкохол.

##### Комбинации, които трябва да се вземат под внимание

Едновременният прием с други седативни средства (във връзка с наличието на фенирамин):

- морфинови производни (аналгетици, потискащи кашлицата продукти и заместващи лечения) невролептици;
- барбитурати;
- ベンзодиазепини;
- анксиолитици различни отベンзодиазепини, (например мепробамат);
- хипнотици;
- седативни антидепресанти (амитриптилин, доксепин, миансерин, миртазапин, тримипрамин);
- седативни H<sub>1</sub>-антихистамини;
- централни антихипertonични средства;
- баклофен и талидомид;

може да засили инхибиращия ефект върху централната нервна система.

Нарушената бдителност може да представлява опасност при шофиране на моторни превозни средства или работа с машини.

Едновременният прием с други атропиноподобни продукти (*M*-холинолитици) (във връзка с наличието на фенирамин):

- имипраминови анти-депресанти;
- повечето H<sub>1</sub>-антихистамини с атропиноподобна (*M*-холинолитична) активност;
- антихолинергични антипаркинсонови лекарства;
- спазмолитично действащи атропиноподобни продукти (*M*-холинолитици);
- дизопирамид;
- фенотиазинови невролептици и клозапин;

може да провокират допълнителни атропинови нежелани реакции като сухостава, хипертония, нарушенa акомодация, задържане на урина, запек.



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

Не е известен риска, тъй като липсват проучвания при животни и клинични данни от проучвания при хора. Следователно, като предпазна мярка, този продукт не трябва да се предписва на бременни или кърмачки.

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

Трябва да се обърне внимание върху риска от сънливост, която може да настъпи при употребата на това лекарство, особено за хора, които шофират и работят с машини.

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

Нежеланите лекарствени реакции, наблюдавани и съобщавани при приложението на парацетамол / аскорбинова киселина / фенирамин малеат са класифицирани според честотата на тяхната поява и са представени по органи и системи според терминологията на MedDRA. Според тяхната честота те са разделени на: много чести: могат да засегнат повече от 1 на 10 души; чести: могат да засегнат до 1 на 10 души; нечести: могат да засегнат до 1 на 100 души; редки: могат да засегнат до 1 на 1 000 души; много редки: могат да засегнат до 1 на 10 000 души; с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка).

Системно-органни класове	Честота	Термин по MedDRA
<b>Реакции свързани с фенирамин</b>		
Нарушения на нервната система	Неизвестна	Седация; сънливост; антихолинергичен синдром; нарушение на равновесието; нарушения на паметта; нарушения на вниманието; нарушена координация; трепор
Психични нарушения	Неизвестна	Възбуда; нервност; безсъние; състояние на обърканост; халюцинация
Нарушения на очите	Неизвестна	Нарушения на акомодацията; мидриаза
Стомашно-чревни нарушения	Неизвестна	Запек
Нарушение на ухото и лабиринта	Неизвестна	Световъртеж
Съдови нарушения	Неизвестна	Ортостатична хипотония
Нарушения на бъбреците и пикочните пътища	Неизвестна	Задръжка на урината
Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение	Неизвестна	Сухота на лигавицата; оток
Нарушения на имунната система	Неизвестна	Свръхчувствителност; анафилактичен шок
Нарушения на кожата и подкожната тъкан	Неизвестна	Еритем; сърбеж; екзема; пурпура; уртикария; ангиоедем; обрив
Нарушения на кръвта и лимфната система	Неизвестна	Левкоцитопения; неутропения; тромбоцитопения; хемолитична анемия



Реакции свързани с парациетамол		
Нарушения на имунната система	Много редки	Свръхчувствителност; анафилактичен шок; Едем на Квинке
Нарушения на кожата и подкожната тъкан	Много редки	Еритем; уртикария; обрив
Нарушения на кръвта и лимфната система	Много редки	Левкоцитопения; неутропения; тромбоцитопения;

#### 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 изиска да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез:

Изпълнителна Агенция по Лекарствата  
София 1303, ул. Дамян Груев 8  
Тел.: +359 28903417  
Уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg)

#### 4.9 Предозиране

##### Реакции свързани с фенирамин

Предозирането с фенирамин може да причини: конвулсии (особено при деца), нарушен съзнание, кома.

##### Реакции свързани с парациетамол

Съществува рисък от интоксикация при пациенти в старческа възраст и особено при малки деца (често се случва, както терапевтично предозиране, така и случайно): последиците могат да бъдат фатални.

##### Симптоми:

Гадене, повръщане, анорексия, бледост, коремна болка, които обикновено се проявяват през първите 24 часа.

Свръхдоза, над 10 g парациетамол в един прием при възрастни и 150 mg/kg телесно тегло при деца, може да предизвика чернодробна цитолиза с вероятност да причини пълна и необратима некроза, която води до хепатоцелуларна недостатъчност, метаболитна ацидоза, енцефалопатия, която може да доведе до кома и смърт.

Едновременно с това, повишените нива на чернодробни трансамилази, лактатна дехидрогеназа и билирубин се наблюдават едновременно с намалено протромбиново ниво, което може да се появи 12 до 48 часа след приема.

##### Специни мерки

- Незабавно превеждане на пациента в болница.
- Вземане на кръвна проба за първоначално определяне на парациетамол в плазмата.
- Бързо отстраняване на погълнатото лекарство чрез стомашна промивка.
- Обичайното лечение при предозиране включва възможно най-бърз прием на ацетилцистеин венозно или перорално, по възможност преди да са минали 10 часа.
- Симптоматично лечение.



## 5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

### 5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Нервна система, аналгетици, други аналгетици и антипиретици, анилиди, Paracetamol, combinations excl. psycholeptics, ATC код: N02B E51

**Грипофен С** притежава три фармакологични действия:

- антихистаминово действие, което намалява назалната секреция и сълзенето, което често е свързано с нея, и действа срещу спастични явления като кихането;
- аналгетично – антипиретично действие, което облекчава болката и понижава температурата (главоболие, миалгия);
- попълва нуждите на организма от аскорбинова киселина.

### 5.2 Фармакокинетични свойства

#### Парацетамол

##### Абсорбция

Парацетамол бързо и напълно се абсорбира. Пикови плазмени концентрации се достигат за 30 до 60 минути след приемане.

##### Разпределение

Парацетамол бързо се разпределя във всички тъкани. Концентрациите в кръвта, слюнката и плазмата са сравними. Слабо се свързва с плазмените протеини.

##### Метаболизъм

Парацетамол се метаболизира главно в черния дроб. Двата главни метаболитни пътя са глюкоронирането и суlfатирането. Сулфатирането се насища бързо при дози, превишаващи терапевтичния диапазон. Друг по-малко важен метаболитен път, който се катализира с помощта на цитохром Р 450, води до образуването на междуинен продукт (N-ацетилベンзохинон имин), който при нормални условия на използване се обезврежда бързо от редуцирания глутатион и се отделя в урината след свързване с цистеина и мераптопуриновата киселина. Обаче при масивни интоксикации количеството на този токсичен метаболит се увеличава.

##### Елиминиране

Елиминирането става главно чрез урината. 90% от погълнатата доза се елиминира през бъбреците за 24 часа, основно като глюкуронидни конюгати (60 до 80 %) и суlfатни конюгати (20 до 30 %).

По малко от 5 % се екскретира в непроменено състояние. Елиминационен полуживот: приблизително 2 часа.

#### Патофизиологични състояния:

- Бъбречна недостатъчност: при тежка бъбречна недостатъчност (креатининов клирънс под 10 ml/ min), елиминирането на парацетамол и неговите метаболити се забавя.
- Пациенти в старческа възраст: конjugационната способност не се променя.

#### Фенирамин малеат:

Абсорбира се добре от храносмилателния тракт. Плазменият полуживот е час до час и половина. Афинитетът му към тъканите е голям и се елиминира главно чрез бъбреците.

#### Витамин С:

Има добра абсорбция в храносмилателния тракт. Излишъкът му се елиминира в урината.

### 5.3 Предклинични данни за безопасност

Не е приложимо.



## **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**

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

манитол,  
натриев цикламат Е952,  
захарин натрий Е954,  
аромат лимон,  
лимонена киселина безводна,  
силициев диоксид колоиден, безводен

В състава на аромат лимон: малтодекстрин, силициев диоксид, портокалово етерично масло, етерично масло от лайм, цитрал, геранил ацетат, линалол, децил ацетат, нерил ацетат.

### **6.2 Несъвместимости**

Не са известни.

### **6.3 Срок на годност**

3 години

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

При температура под 25°C .

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

Прах за перорален разтвор 3,5 g в саше от хартия-алуминий-полиетилен  
Всяка кутия съдържа – 8, 10, 15, 20 броя сашета и листовка за пациента.

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

Няма специални изисквания.

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

АДИФАРМ ЕАД  
бул. Симеоновско шосе № 130  
София 1700, България

## **8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Рег. № 20120220

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

Дата на първо разрешаване: 25.04.2012

Дата на подновяване: 26.07.2017

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

Април 2020 г.

