

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Inkontan 15 mg film coated tablets
Инконтан 15 мг филмирани таблетки

БЪЛГАРСКА РЕПУБЛИЧНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВА	
Архивна характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рев. №	260 60748
Разрешение №	28205
Одобрение №	24-04-2015

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

1 филмирана таблетка съдържа 15 mg Троспиеv хлорид

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Филмирани таблетки

4. КЛИНИЧНИ СВОЙСТВА

4.1 Терапевтични показания

Лечение на функционални смущения на пикочния мехур (нестабилност или хиперрефлексия на детрузора) със симптоми на често уриниране, чести позиви за уриниране и неволно изпускане на урина с или без позиви.

4.2 Дозировка и начин на приложение

3 пъти дневно по 1табл.(15 mg) или сутрин 2 табл.(=30 mg) и вечер 1табл. (15 mg), (отговаря на дневна доза от 45 mg Троспиеv хлорид).

При пациенти с тежка бъбречна недостатъчност (креатининов клирънс 10-30ml/min/1,73m²) се препоръчва индивидуално намаление на дневната доза, в зависимост от съотношението между добър терапевтичен ефект и минимално нежелано действие (25-50 % от обичайната дневна доза).

Няма данни за употребата на Инконтан при пациенти с чернодробна недостатъчност (виж Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба).

Поради липса на данни Инконтан не трябва да се прилага при деца под 12 години.

Филмираните таблетки трябва да се гълтат цели, с достатъчно количество вода, преди хранене.

Нуждата от продължителна употреба трябва да се проверява редовно, на всеки 3-6 месеца.

4.3 Противопоказания

- свръхчувствителност към някоя от съставките на препарата
- задръжка на урина
- тесноъгълна глаукома
- тахиаритмия



- myastenia gravis
- тежък Colitis ulcerosa
- токсичен мегаколон
- бъбречна недостатъчност със задължителна диализа (креатининов клирънс под $10 \text{ ml/min/1,73 m}^2$)
- деца под 12 години

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Троспиев хлорид трябва да се използва с внимание при:

- обструкция на стомашно-чревния тракт (напр. стеноза на пилора)
- обструкция на пикочните пътища, ако има рисък от задръжка на урина
- автономна невропатия
- хиатусна херния с рефлукс-езофагит
- заболявания, при които пулсът не трябва да се ускорява, напр. хипертиреоидизъм, коронарна болест на сърцето, сърдечна слабост (в тези случаи се препоръчва честото измерване на пулса)

При наличие на детрузор-сфинктерна диссинергия се препоръчва интермитентна катетеризация, по възможност извършена от самия пациент, за постигане на пълно изпразване на мехура, без остатъчна урина. В противен случай употребата на Инконтан не се препоръчва.

Троспиев хлорид се екскретира главно чрез бъбреците. Значително повишени стойности на плазмената концентрация се наблюдават при пациенти с ограничена бъбречна функция. Затова трябва да се внимава при пациенти с нарушен бъбречни функции.

За употребата на Инконтан при пациенти с чернодробна недостатъчност няма данни. При *in vitro* изследвания с редица Cytochrome P 450-ензими, които участват при метаболизма на лекарствените вещества (1A1, 1A2, 2A6, 3A4, 2B6, 2C8, 2C9-Arg, 2C19, 2D6-Val, 2E1), Троспиев хлорид в концетрации, които отговарят на плазмената концентрация след орално приложение на терапевтичната доза при хора, не се метаболизира.

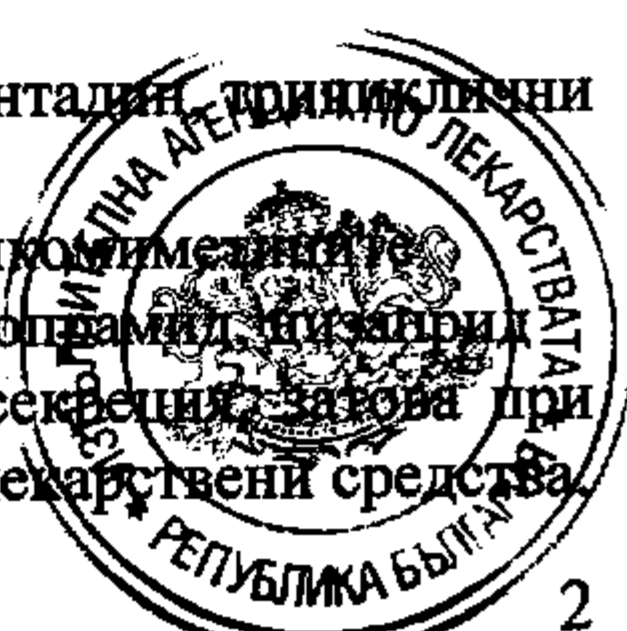
Преди началото на терапията трябва да бъдат изключени органични причини за изброените в точка 4.1 /Терапевтични показания/ симптоми като сърдечни и бъбречни заболявания, полидипсия, инфекции и тумори на пикочните органи.

Една филмирана таблетка Инконтан 15 mg съдържа 100 mg лактоза. Това количество е вероятно недостатъчно, за да предизвика при предразположени пациенти симптоми на лактозна нетolerантност.

4.5 Взаимодействия с други лекарствени средства

Следните взаимодействия са възможни:

- засилване на ефекта на антихолинергичните средства като аманадин, трициклини антidepressанти, хинидин, антихистамини и дизопирамид
- засилване на тахикардните ефекти, причинени на бета-симпатомиметични
- отслабване действието на прокинетични средства като метоклопрамид, гомадрил
- Троспиев хлорид влияе на стомашно-чревния мотилитет и секреция, затова при едновременна употреба е възможна промяна в резорбцията на други лекарствени средства.



- лекарствени продукти като гуар, холестирамин, холестипол могат да понижат резорбцията на Троспиев хлорид. Затова едновременната им употреба е нежелателна. При *in vitro* изследвания с редица Cytochrome P 450-ензими, които участват при метаболизма на лекарствените вещества (1A1, 1A2, 2A6, 3A4, 2B6, 2C8, 2C9-Arg, 2C19, 2D6-Val, 2E1), Троспиев хлорид не променя тяхната активност. Тъй като Троспиев хлорид се метаболизира в незначителна степен и главно чрез хидролиза на естер, не се очакват метаболитни взаимодействия.

4.6 Бременност и кърмене

При опити с животни не са открити доказателства за негативни ефекти.

При пъхове Троспиев хлорид преминава през плацентарната бариера и се екскретира в кърмата. За употребата при хора няма данни.

Затова Инконтан 15 mg не трябва да се приема по време на бременност или кърмене, освен ако това не е абсолютно необходимо.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Поради смущения в акомодацията, способността за шофиране или работа с машини може да бъде намалена.

Изследвания за влиянието на Троспиев хлорид върху други параметри (визуална ориентация, обща скорост на реакциите, рекции при стрес, концентрация и моторна координация), които определят способността за шофиране и работа с машини, не показват ефект на Троспиев хлорид.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Антихолинергични ефекти като намалена секреция на слюнка, диспепсия, запек, могат да бъдат проявени при лечение с Троспиев хлорид.

Чести случаи (>1 %)

Стомашно-чревен тракт: сухота в устата, диспепсия, запек, болки в корема, гадене

В редки случаи (< 1 %)

Пикочни органи: проблеми при уриниране (напр. задръжка на урина)

Сърдечно-съдова система: тахикардия

Стомашно-чревен тракт: диария, газообразуване

Дихателна система: диспнеа

Кожа: обриви

Сетивни органи: смущения в акомодацията (преди всичко при пациенти с хиперметропия и без коригиран визус)

Общи: астения, болки в гърдите

Отделни случаи (< 0,1 %)

Пикочни органи: задръжка на урина

Сърдечно-съдова система: тахиаритмия



Кожа: отоци на тъканите (angioedem)

Черен дроб и жлъчка: леко до средно повишение на трансаминазите

Общи: Анафилактична реакция

4.9 Предозиране

При употреба на максимална доза от 360 mg Троспиев хлорид при доброволци е наблюдавана сухота в устата, тахикардия, миционни смущения.

Досега не са наблюдавани тежки случаи на предозиране и интоксикация при хора.

Симптоми на предозиране са и антихолинергичните ефекти.

Мерки в случай на предозиране:

- стомашна промивка и намаляване на резорбцията (активен въглен)
- локално приложение на пилокарпин при пациенти с глаукома
- катетеризация при задръжка на урина
- приложение на парасимпатомиметик (напр. неостигмин) при тежки симптоми
- приложение на бета-рецепторен блокер при недостатъчен отговор на приложената терапия, изразена тахикардия и/или нестабилно кръвообръщение (напр. първоначално 1 mg пропранолол i.v. под ЕКГ-контрол и контрол на кръвното налягане)

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Троспиев хлорид, кватернерно амониево производно на нортропанол, спада към групата на парасимпатолитичните или антихолинергичните съединения. Лекарственият продукт се конкурира, в зависимост от концентрацията, с ендогенния медиатор ацетилхолин в постсинаптичните парасимпатични рецептори. Троспиев хлорид има висок афинитет към M₁-, M₂- и M₃-субтипов мускаринови рецептори и е с нисък афинитет към никотиновите рецептори.

Антихолинергичното действие на Троспиев хлорид води до релаксиращ ефект върху гладките мускули и органи чрез мускариновите рецептори.

При опити с животни и при хора Троспиев хлорид понижава тонуса на гладките мускули в стомашно-чревния и урогенитален тракт. Троспиев хлорид също понижава бронхиалната секреция, отделянето на слюнка и пот, смуща акомодацията на очите.

5.2 Фармакокинетични свойства

4-6 часа след орален прием на Троспиев хлорид се достига максимална концентрация. Абсолютната бионаличност на единичната доза от 45 mg (3 таблетки Инконтан 15 mg) е 6 % (конфиденционен интервал 5-8 %).

Едновременното приемане на храна, особено на мазна храна, намалява бионаличността на Троспиев хлорид (AUC_{ss} спада на 59 % от стойността на гладно).



Системно наличния Троспиев хлорид се екскретира чрез бъбреците главно непроменен, малка част се екскретира като спироалкохол, метаболит образуван чрез хидролиза на естер.

Времето на полуелиминиране е 5-20 часа.

Не се наблюдава акумулация.

Троспиев хлорид се свързва с плазмените протеини до 60-75 %.

Няма разлика в кинетиката в зависимост от възрастта и пола.

При изследване на пациенти с тежки нарушения на бъбрената функция (креатининов клирънс 8-32 ml/min) средната стойност на AUC бе 4 пъти по-висока, на C_{max} - 2 пъти по-висока, времето на полуживот - 2 пъти по-дълго. За употребата на Инконтан при пациенти с по-ниска степен на бъбренча недостатъчност няма данни.

За употребата на Инконтан при пациенти с чернодробна недостатъчност няма данни. При *in vitro* изследвания с редица Cytochrome P 450-ензими, които участват при метаболизма на лекарствените вещества (1A1, 1A2, 2A6, 3A4, 2B6, 2C8, 2C9-Arg, 2C19, 2D6-Val, 2E1), Троспиев хлорид в концетрации, които отговарят на плазмената концентрация след орално приложение на терапевтичната доза при хора, не се метаболизира.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Неклиничните данни не показват особен риск за хората на база на конвенционалните фармакологични изпитвания за безопасност, токсичност при многократно приложение, генотоксичност, канцерогенен потенциал, репродуктивна токсичност.

При плъхове Троспиев хлорид преминава през плацентарната бариера и се екскретира в кърмата.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ СВОЙСТВА

6.1 Списък на помощните вещества:

Титанов диоксид, микрокристална целулоза, метилхидроксипропилцелулоза, лактоза, царевично нишесте, натриево-нишестен гликолат, поливидон K25, високодисперсен силициев диоксид, стеаринова киселина

6.2 Несъвместимости

Не са известни досега.

6.3 Срок на годност

5 години

Не използвайте продукта след изтичане срока на годност, означен върху опаковката.



6.4 Специални условия за съхранение

Този лекарствен продукт не изиска специални условия за съхранение.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Да се спазват указанията за употреба.

6.5 Данни за опаковката

Блистер

Опаковка с 20 филмирани таблетки

Опаковка с 30 филмирани таблетки

Опаковка с 50 филмирани таблетки

6.6 Указания за употреба

Няма.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Pharmazeutische Fabrik Montavit Ges.m.b.H

Salzbergstrasse 96, 6060 Absam/Tyrol, Austria

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

20060748

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

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

Март 2015

Отпуска се по лекарско предписание.

