

| | |
|--|--------------|
| РЕПУБЛИКАНСКА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА | |
| Кратка характеристика на продукта Приложение 1 | |
| Към Рег. № | 20120363 |
| Разрешение № | 65869 |
| БДЛМА/МР | 09 -07- 2024 |
| Одобрение № | / |

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Снип Колд & Флу 325 mg/ 15 mg/ 1 mg таблетки
Snip Cold & Flu 325 mg/ 15 mg/ 1 mg tablets

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка таблетка съдържа парacetамол 325 mg, псевдофедринов хидрохлорид 15 mg, хлорфенаминов малеат 1 mg.

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Бели, кръгли, плоски таблетки, с делителна черта от едната страна.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1. Терапевтични показания

Снип Колд & Флу е показан за облекчаване симптомите на грип и настинка като:

- Запушване на носа
- Ринит
- Кихане
- Температура
- Лека до силна болка от различен произход

4.2. Дозировка и начин на приложение

Дозировка

При възрастни:

1-2 таблетки на 6 часа според нуждите, максимално до 6 таблетки дневно.

При юноши (над 12-годишна възраст):

1 таблетка на 6 часа според нуждите, максимално до 6 таблетки дневно.

При деца от 6 до 11- годишна възраст

1 таблетка на 6 часа, но без да се надвишава дозата от 3 таблетки дневно.

Деца под 6-годишна възраст:

Не се прилага при деца под 6 години, тъй като лекарствената форма не е подходяща. Трябва да се има предвид намаляване на общата дневна доза при пациенти с чернодробна или бъбречна недостатъчност.

Старческа възраст: налични са данни за удължаване на полуживота в старческа възраст, затова трябва да се има предвид понижаване на дозата.

4.3. Противопоказания



Свръхчувствителност към активните вещества или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1.

Тежка хипертония или неконтролирана хипертония.

Тежко остро или хронично бъбречно заболяване/бъбречна недостатъчност.

При пациенти със захарен диабет и тежки чернодробни заболявания.

Снип Колд & Флу е противопоказан при лица, които приемат или са приемали моноаминооксидазни инхибитори в рамките на предходните две седмици.

4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки за употреба

Предупреждения

Тежки кожни реакции

При употреба на продукти, съдържащи псевдофедрин могат да настъпят тежки кожни реакции, като остра генерализирана екзантематозна пустулоза (acute generalised exanthematous pustulosis, AGEP). Този оствър пустулозен обрив може да се появи в рамките на първите 2 дни от лечението, с повищена температура и многобройни малки, предимно нефоликуларни пустули, възникващи върху обширен едематозен еритем и локализирани главно в кожните гънки, по торса и горните крайници. Пациентите трябва да се наблюдават внимателно. Ако се появят признания и симптоми като пирексия, еритем или множество малки пустули, приложението на Снип Колд & Флу трябва да се преустанови и ако е необходимо, да се вземат подходящи мерки.

Синдром на задна обратима енцефалопатия (posterior reversible encephalopathy syndrome, PRES) и синдром на обратима церебрална вазоконстрикция (reversible cerebral vasoconstriction syndrome, RCVS)

Съобщени са случаи на PRES и RCVS при употреба на продукти, съдържащи псевдофедрин (вж. точка 4.8). Рискът е повишен при пациенти с тежка или неконтролирана хипертония или с тежко остро или хронично бъбречно заболяване/бъбречна недостатъчност (вж. точка 4.3).

Приемът на псевдофедрин трябва да се преустанови и да се потърси независимо лекарска помощ, ако се появят следните симптоми: внезапно силно главоболие или „гръмотевично“ главоболие, гадене, повръщане, обърканост, гърчове и/или нарушения на зрението. Повечето съобщени случаи на PRES и RCVS отшумяват след преустановяване на употребата и подходящо лечение.

Риск от злоупотреба

Псевдофедрин крие рисък от злоупотреба. Повишените дози могат в крайна сметка да доведат до токсичност. Продължителната употреба може да доведе до толеранс и да увеличи риска от предизиране. Препоръчителната максимална доза и продължителност на лечението не трябва да се превишават (вижте точка 4.2).

Исхемичен колит

Съобщени са случаи на исхемичен колит при употреба на псевдофедрин. Употребата на псевдофедрин трябва да се преустанови и да се потърси консултация с лекар, ако се появи внезапна коремна болка, ректално кървене или други симптоми на исхемичен колит.

Пациенти, страдащи от сериозни сърдечни, бъбречни или чернодробни заболявания, диабет, глаукома, високо кръвно налягане, бронхиална астма, не трябва да приемат този продукт.



Едновременното приложение на псевдофедрин и този продукт може в определени случаи да доведе до повишение на артериалното налягане, поради което трябва да бъде избягвано.

Пациентите трябва да бъдат съветвани да не надвишават препоръчваната доза и да избягват алкохол.

Лицата с глаукома, високо артериално налягане, сърдечно заболяване, заболяване на щитовидната жлеза, диабет, простатна хипертрофия, обструкция на шийката на пикочния мехур, стенозираща пептична язва, емфизем или хроничен бронхит трябва да потърсят лекарски съвет преди прием на това лекарство. Освен това е необходима консултация с лекар, в случай на едновременно приложение на антихипертензивни лекарства, седативни лекарствени продукти или транквилизатори, мускулни релаксанти, антидепресанти или други продукти потискащи централната нервна система; пациентите трябва да се предупреждават за адитивните потискащи ефекти на подобни комбинации. Поради наличието на хлорфенамин може да настъпи възбудимост, особено при деца.

Снип Колд & Флу не трябва да се прилага с друг съдържащ парацетамол продукт.

Снип Колд & Флу не трябва да се прилага с други продукти, използвани за облекчаване на симптомите на грип, простуда или такива с деконгестантно действие.

Предозирането може да увреди черния дроб, главно поради натрупване на междинни метаболити на парацетамол, които предизвикват чернодробна некроза. Независимо дали пациентът се чувства добре, в случай на предозиране трябва да се потърси незабавно медицинска помощ, поради риска от забавено, сериозно чернодробно увреждане. В сравнение с общата популация, рисът от предозиране е по-голям при пациенти с нециротична алкохолна чернодробна болест.

Необходима е консултация с лекар при висока температура, която продължава повече от 3 дни, и персистиране на симптомите – повече от 5 дни.

Исхемична оптична невропатия

Получени са съобщения за случаи на исхемична оптична невропатия при псевдофедрин. Псевдофедрин трябва да се прекрати, ако се появи внезапна загуба на зрение или намаление на зрителната острота, като скотома.

Предпазни мерки

Снип Колд & Флу трябва да се прилага с внимание при пациенти с чернодробна или бъбречна недостатъчност, тъй като може да настъпят по-високи серумни концентрации или забавено елиминиране.

Поради увеличения рисък от метаболитна ацидоза с голяма анионна разлика (НАГМА) се препоръчва повишено внимание при съществуващо приложение на флуклоксацилин и парацетамол, особено при пациенти с тежка степен на бъбречно увреждане, сепсис, недохранване и други източници на дефицит на глутатион (напр. хроничен алкохолизъм), както и при тези, които използват максималната дневна доза парацетамол. Препоръчва се стриктно проследяване, включително измерване на 5-оксопролин в урината.

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

Скоростта и/или степента на абсорбция могат да бъдат повлияни от действието на други продукти с изразено стомашно-чревно действие; например, мотоконтрол или домперидон може да ускорят преминаването от стомаха към червата, а хистамин може да намали абсорбцията.



Парацетамол

При високи дози ефектът на продължително приеманите антикоагуланти се потенцира. Парацетамол, когато е приеман във високи дози за продължителен период от време, може да взаимодейства с кумарин, индандинови деривати и фенотиазин. Алкохолът, барбитуратите и трицикличните антидепресанти могат да повишат хепатотоксичността на парацетамол. При пациентите, приемащи антиепилептични лекарства, като карбамазепин, фенобарбитал, фенитоин или примидон, дозата на парацетамол трябва да бъде понижена.

Съвместното приложение на парацетамол с НСПВС може да повиши риска от нежелани бъбречни реакции. Продължителната съвместна употреба на тези продукти може да увеличи риска от бъбречно увреждане.

Необходимо е повищено внимание при съществуваща употреба на флуоксацилин и парацетамол, тъй като едновременният прием се свързва с метаболитна ацидоза с голяма анионна разлика, особено при пациенти с рискови фактори (вж. точка 4.4).

Псевдофефедрин

Рядко може да се наблюдава повишение на кръвното налягане, когато псевдофефедрин се прилага съвместно с деконгестанти, трициклични антидепресанти, лекарства, потискащи апетита, психостимуланти – като амфетамини и МАО-инхибитори.

Метилдопа, α - и β -адренергични блокери, гуанитидин могат да загубят ефективността си при едновременно приложение с псевдофефедринов хидрохлорид.

Хлорфенамин

Хлорфенаминовият малеат може да забави чернодробния метаболизъм на фенитоин чрез повишаване на плазмената му концентрация.

Промени в лабораторните показатели вследствие на продукта:

Хлорфенамин може да повлияе на интерпретацията на изследванията на белодробната функция след бронхиалния тест с метахолин. Въпреки че механизъмът не е изцяло ясен се приема, че хлорфенамин променя отговора на дихателните пътища на метахолин, следователно, ако е възможно, преди метахолиновия тест за доказване на бронхиална хиперреактивност таблетките Снип Колд & Флу трябва да се спрат за 48 часа.

4.6. Фертилитет, бременност и кърмене

Бременност

Значително количество данни при бременни жени не показват нито малформативна, нито фето/неонатална токсичност. Резултатите от епидемиологичните проучвания върху неврологичното развитие на деца с експозиция на парацетамол *in utero* са неубедителни. Ако е необходимо от клинична гледна точка, парацетамол може да се прилага по време на бременност, но трябва да се използва най-ниската ефективна доза за възможно най-кратко време и с възможно най-ниската честота.

Кърмене

Парацетамол се отделя в кърмата, но в клинично незначими количества. Долните публикувани данни кърменето не е противопоказание. Изчислено е, че 0,5-0,7% от еднократната доза псевдофефедрин, приета от майката ще се отдели в кърмата във времето.



По преценка на лекаря може да се преустанови кърменето или да се преустанови приемът на този продукт, съобразно необходимостта от приема му за майката.

4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Установено е, че таблетките Снип Колд & Флу може да причинят замаяност и нарушена реактивност. Пациентите не трябва да шофират или да работят с машини, докато не установят дали при тях се проявяват подобни симптоми.

4.8. Нежелани лекарствени реакции

Нежеланите лекарствени реакции са представени поотделно за всяко от активните вещества, според категоризацията по система-орган-клас, като се използва следната класификация: много чести ($\geq 1/10$), чести ($\geq 1/100$ до $< 1/10$), нечести ($\geq 1/1000$ до $< 1/100$), редки ($\geq 1/10\ 000$ до $< 1/1000$), много редки ($< 1/10\ 000$), с неизвестна честота (честотата не може да бъде установена от наличните данни).

Парацетамол

Нарушения на кръвта и лимфната система

Редки: Тромбоцитопения, левкопения и панцитопения.

Много редки: Неутропения, тромбоцитопенична пурпura и агранулоцитоза.

Нарушения на имунната система

Редки: Реакции на свръхчувствителност, като уртикария и макулопапуларен обрив и сърбеж.

Съобщавани са много редки случаи на сериозни кожни реакции.

Псевдоефедрин

Нарушения на кожата и подкожната тъкан

Много редки: Макулопапулозен обрив.

С неизвестна честота: Тежки кожни реакции, включително остра генерализирана екзантемозна постулоза (AGEP).

Нарушения на нервната система

Много редки: Могат да се проявят свръхвъзбуда на централната нервна система, нарушения на съня и халюцинации.

С неизвестна честота: Синдром на задна обратима енцефалопатия (PRES) (вж. точка 4.4).

Синдром на обратима церебрална вазоконстрикция (RCVS) (вж. точка 4.4)

Нарушения на бъбреците и уринарния тракт

Много редки: Задържане на урина.

Нарушения на очите

С неизвестна честота: исхемична оптична невропатия.

Хлорфенаминов малеат

Нарушения на кръвта и лимфната система

С неизвестна честота: Хемолитична анемия.

Нарушения на нервната система

С неизвестна честота: Седиране, главоболие, световъртеж.



Очи нарушения

С неизвестна честота: Замъглено зрение.

Сърдечни нарушения

С неизвестна честота: Палпитации, аритмия, хипотония.

Стомашно-чревни нарушения

С неизвестна честота: Сухота в устата, анорексия, повръщане, диария, исхемичен колит.

Хепатобилиарни нарушения

С неизвестна честота: Хепатит.

Нарушения на бъбреците и уринарния тракт

С неизвестна честота: Задържане на урина.

Хлорфенаминовият малеат може да доведе до антимускаринови ефекти.

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/ риск за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изискава да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез националната система за съобщаване:

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8

1303 София

Тел.: +359 2 890 3417

Уебсайт: www.bda.bg

4.9. Предозиране

Симптомите на остра токсичност от таблетките Снип Колд & Флу може да включват съниливост, летаргия, замаяност, атаксия, слабост, хипотония, респираторна депресия, сухост на кожата и лигавиците, тахикардия, хипертония, хиперпирексия, хиперактивност, раздразнителност, гърчове и затруднения при уриниране.

Парацетамол: симптомите на предозиране може да не се проявят до късно, но ранното измерване на нивата на парацетамол е съществено. Метионин перорално или N-ацетилцистеин интравенозно, приложени възможно най-рано са ефективни за намаляване на токсичните ефекти на парацетамол и може да имат полезен ефект до поне 48 часа след предозиране. Лечението трябва да започне в рамките на 16 часа след погълдане. Симптомите през първите 24 часа са бледост, анорексия, гадене, повръщане, профузно потене, неразположение и коремни болки. Въпреки това, пациентът може да няма симптоми. Може да настъпят нарушения на глюкозния метаболизъм и метаболитна ацидоза.

До 72 часа след погълдане може да се проявят последващи данни за чернодробна дисфункция и ако е тежка да доведе до необратима чернодробна некроза и смърт в рамките на 3-7 дни. Рядки са съобщенията за чернодробна токсичност при остро предозиране с по-малко от 10 g. Въпреки това е възможно чернодробно увреждане при израстни, които



приемат 10 g или повече парацетамол. При остро отравяне, с повече от 15 g, чернодробната недостатъчност може да прогресира до енцефалопатия, кома и смърт.

Трябва да се вземат необходимите мерки за поддържане и подпомагане на дишането и за контролиране на гърчовете. Трябва да се направи стомашна промивка до 3 часа след поглъщането, ако е показана. Може да е необходимо катетеризиране на пикочния мехур.

Трябва да се има предвид лечение с активен въглен, ако предозирането е настъпило преди 1 час. Трябва да се определят плазмените концентрации на парацетамол на 4-ия час или по-късно след поглъщането (по-ранните концентрации не са надеждни). Лечението с N-ацетилцистеин може да се направи до 24 часа след поглъщането на парацетамол, въпреки че максимално защитно действие се получава до 8 часа след поглъщане. След това ефективността на антидота намалява рязко. Ако е необходимо, на пациента трябва да се приложи интравенозно N-ацетилцистеин, в съответствие с установената схема на дозиране. При отсъствие на повръщане подходяща алтернатива за отдалечени от болница области е метионин перорално. Поведението при пациенти със сериозна чернодробна дисфункция след 24 часа след поглъщането трябва да се консултира с националния информационен център при отравяния или с чернодробно отделение.

Псевдофефедрин

Симптомите на предозиране са: леко беспокойство, тахикардия и/или леко покачване на кръвното налягане.

Ако се налага, елиминирането на псевдофефедрин може да се усили чрез киселинна диуреза или с диализа.

Хлорфенаминов малеат

Интоксикацията с хлорфенаминов малеат става очевидна няколко часа след приема. Прилага се лечение както е описано в схемата на лечение на антихистамин/антихолинергично отравяне.

Съобщени са сърдечни аритмии и панкреатит.

Острата бъбречна недостатъчност може да съпровожда чернодробната дисфункция и може да настъпи без белези на фулминантна чернодробна недостатъчност. Типичното бъбречно увреждане е по-изявено 6-9 дни след предозиране.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1. Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Парацетамол, комбинации с изключение на психолептици
АТС код: N02BE51

Лекарственият продукт има аналгетичен, антипиретичен, антихистаминов и намаляващ отока на лигавицата на горните дихателни пътища ефекти, които се дължат да неговите активни вещества.

Парацетамол е клинично доказан аналгетик и антипиретик. Аналгезията се осъществява чрез повишаване на прага на болката; антипиретичният ефект е чрез повлияване на центъра на терморегулация в хипоталамуса.

Псевдофефедринът има директно и индиректно симпатомиметично действие и е ефективен перорален деконгестант на горните дихателни пътища. Псевдофефедринът е съзначително



по-слабо действие от ефедрина по отношение на предизвикването на тахикардия, повишаването на систоличното артериално налягане и стимулирането на централната нервна система.

Хлорфенамин е пропиламинов производно на антихистамина от алкиламиновия клас. Този агент специфично блокира H1 рецепторите, което инхибира действието на хистамина. Хлорфенамин блокира действието, което хистаминът има върху гладките мускули, включително на stomashno-chrevния и респираторния тракт, този агент профилактира вазодилатацията предизвикана от хистамина и потиска капилярния пермеабилитет, водещ до намаляване на отока или задуха.

5.2. Фармакокинетични свойства

Парацетамол се резорбира бързо и почти изцяло от stomashno-chrevния тракт след перорално приложение и за формите на парацетамол с незабавно освобождаване, максимални плазмени концентрации се достигат за 10-60 минути. Плазмени концентрации на парацетамол от 2,1 mcg/mL настъпват 6 часа след приложение на една конвенционална таблетка от 500 mg. Парацетамол се разпределя бързо в тялото, а 25% е свързан с плазмените протеини. Плазменият полуживот на парацетамол е 1,5-3 часа, а 80-85% от дозата се подлага на глюкуроно- или сулфоконюгация. Приблизително 85% от дозата парацетамол се екскретира в урината като свободен и конюгиран парацетамол в рамките на 24 часа след приема.

След перорално приложение псевдофефрин се резорбира бързо и изцяло. След перорална доза от 180 mg при хора, максимални плазмени концентрации от 500-900 ng/ml се достигат за два часа след дозиране. Плазменият полуживот е приблизително 5,5 часа и се увеличава при лица с алкализиране на урината, а намалява при лица с подкиселена урина. Единственият метаболизъм е N-деметилиране, което настъпва в малка степен. Екскрецията е основно с урината.

Подобно на другите антихистамини, хлорфенамин малеат се резорбира бързо, максимални плазмени нива се наблюдават 2 часа след перорален прием, метаболизира се в черния дроб и се екскретира главно под формата на метаболити в урината, като само 3-18% се екскретира като непроменено лекарство. Плазменият полуживот е приблизително 20 часа. Елиминационният полуживот се намалява в старческа възраст и при деца.

5.3. Предклинични данни за безопасност

Липсват конвенционални проучвания, използващи приетите понастоящем стандарти за оценка на репродуктивна токсичност и токсичност за развитието.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1. Списък на помощните вещества

Целулоза микрокристална, кроскармелоза натрий, целулоза на прах, магнезиев стеарат

6.2. Несъвместимости

Неприложимо.

6.3. Срок на годност



5 години.

6.4. Специални условия на съхранение

Да се съхранява при температура под 25° С.

Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от светлина и влага.

6.5. Вид и съдържание на опаковката

PVC/Alu блистери с 10 таблетки. Всяка картонена кутия съдържа 10, 20 или 30 таблетки и листовка за пациента.

Не всички видове опакови могат да бъдат пуснати в продажба.

6.6. Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Няма специални изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Medochemie Ltd., 1-10 Constantinoupoleos str., 3011 Limassol, Кипър

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Рег. №: 20120363

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

Дата на първо разрешение: 10 юли 2012 година

Дата на последно подновяване: 02 октомври 2017 г.

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

05/2024

