

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ 95 0000

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

СТРЕПСИЛС МЕНТОЛ И ЕВКАЛИПТ 1,2 mg/0,6 mg /8 mg таблетки за смучене
2,4-Дихлорбензилов алкохол /Амилметакрезол 0,6 mg /Левоментол

15.06.2021

B6/МКМР-58828

STREPSILS MENTHOL AND EUCALYPTUS 1,2 mg/0,6 mg/8 mg lozenges
2,4-Dichlorobenzyl alcohol /Amylmetacresol /Levomenthol

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН И СЪСТАВ

Всяка таблетка за смучене съдържа:

Активни вещества:

Амилметакрезол (<i>Amylmetacresol</i>)	0,6 mg
2,4-Дихлорбензилов алкохол (<i>2,4-Dichlorobenzyl alcohol</i>)	1,2 mg
Левоментол (<i>Levomenthol</i>)	8 mg

Помощи вещества с известно действие за една таблетка за смучене:

Пшенично нишесте (съдържащо глутен): Една таблетка за смучене съдържа не повече от 20,26 µg глутен.

Натрий: по-малко от 23 mg (1 mmol)

Глюкоза: 1013 mg

Захароза: 1496 mg

Аромат, съдържащ алергени (Евкалиптово масло съдържа d-Лимонен)

Сулфити – серен диоксид (Е 220): 0,130 ppm.

За пълния състав на помощните вещества, вижте точка 6.1

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Таблетка за смучене

Синьо оцветена, овална таблетка за смучене с аромат на ментол и характерен вкус и отпечатано лого от двете страни.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

За самостоятелно симптоматично лечение или в комплексната терапия на инфекциозно-възпалителни заболявания на устната кухина (стоматити, фарингити, ларингити), включително и при запущен нос.

4.2. Дозировка и начин на приложение:

Дозировка

Да се използва най-ниската ефективна доза за най-кortък период от време необходим за облекчаване на симптомите.

Възрастни и деца над 6 години

Препоръчваната доза е една таблетка през 2 – 3 часа.



Да не се превишава препоръчваната доза (максимум 8 таблетки за смучене за 24 часа).

За да се избегне риска от задавяне Стрепсилс Ментол и Евкалипт се прилага само при деца, които могат без надзор да задържат таблетката за смучене в устата докато тя се разтваря бавно.

Деца под 6 годишна възраст:

Този продукт е противопоказан при деца под 6 годишна възраст (виж т.4.3).

Пациенти в старческа възраст

При пациенти в старческа възраст не е необходимо да се намалява дозата.

Лечението не трябва да продължава повече от 5 дни, тъй като може да доведе до дисбаланс на устната микробна флора и риск от бактериална или гъбична инфекция.

Начин на приложение

Оромукозно приложение.

Таблетките за смучене се оставят в устата до пълното им разтваряне; да не се дъвчат или погълват цели; да се приемат между храненията.

Както при други подобни лекарствени продукти, пациентите трябва да се инструктират да сменят позицията на таблетките за смучене във вътрешността на устата до тяхното разтваряне, за да се избегне риска от локално дразнене.

4.3. Противопоказания

Свръхчувствителност към Амилметакрезол, 2,4-Дихлорбензилов алкохол или към някое от помощните вещества посочени вт.6.1.

Деца под 6 годишна възраст.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Ако симптомите продължават повече от 5 дни или се появят нови симптоми, да се преоценят диагнозата и терапията.

Специфични за лекарствения продукт предупреждения:

Това лекарство съдържа съвсем малки количества глутен (от пшенично нищесте). Ако имате алергия към пшеница (което е различно от цъолиакия), Вие не трябва да приемате това лекарство.

Това лекарство съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на една таблетка за смучене, т.е. може да се каже, че практически не съдържа натрий.

Аромат, съдържащ алергени

Това лекарство съдържа аромат с d-Лимонен.

d-Лимонен може да причини алергични реакции.

Стрепсилс Ментол и Евкалипт съдържа 1,013 g глукоза и 1,496 g захароза на една таблетка за смучене. Трябва да се има предвид при пациенти със захарен диабет.

Поради съдържанието на глукоза, пациенти с рядка глукозо-галактозна малабсорбция не трябва да приемат това лекарство.



Поради съдържанието на захароза, пациенти с редки наследствени проблеми на непоносимост към фруктоза, глюкозо-галактозна малабсорбция или захарозо-изомалтазен дефицит не трябва да приемат това лекарство.

Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои видове захари, свържете се с него преди да приемете този лекарствен продукт.

Този лекарствен продукт съдържа сулфити (серен диоксид (Е 220)): В редки случаи може да причини тежки реакции на свръхчувствителност и бронхоспазъм.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Не са известни лекарствени и други взаимодействия.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Бременност

Не са налични или има ограничено количество от данни за използването на Амилметакрезол, 2,4-Дихлорбензилов алкохол и Левоментол.

Както при всички лекарствени продукти, трябва да се внимава при използването на този продукт по време на бременност и при необходимост да се потьси лекарски съвет.

Кърмене

Не е известно дали 2,4-Дихлорбензилов алкохол, Амилметакрезол, Левоментол или техните метаболити се екскретират в майчиното мляко. Не може да се изключи риска за новородените/бебетата.

Фертилитет

Няма налични данни за ефект върху фертилитета.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Стрепсилс Ментол и Евкалипт не повлиява способността за шофиране и работа с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Списъкът на нежелани лекарствени реакции по-долу се отнася за краткосрочна употреба на Амилметакрезол, 2,4-Дихлорбензилов алкохол и Левоментол в дозировка като за ОТС продукт. Допълнителни нежелани реакции могат да се наблюдават при дългосрочно лечение на хронични състояния.

Възможните нежелани лекарствени реакции, които могат да бъдат свързани с Амилметакрезол, 2,4-Дихлорбензилов алкохол и Левоментол са представени по-долу, групирани по система-орган клас класификацията и честота.

Честотата се определя както следва: 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 ($< 1/10,000$); Неизвестна (не може да бъде определена от наличните данни). В отделните групи по честота нежеланите реакции са представени в низходящ ред според степента на сериозност:

Система-орган клас	Честота	Нежелани реакции
Нарушения на имунната система	Неизвестна	Реакции на свръхчувствителност ¹
Стомашно-чревни нарушения	Неизвестна	Болки в корема



		дискомфорт в устната кухина
--	--	-----------------------------

Описание на определени нежелани реакции

¹ Реакциите на свръхчувствителност могат да се проявят под формата на обрив, ангиоедем, уртикария, бронхоспазъм, и хипотония със синкоп.

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 сътношението полза/рисък за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изискава да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата
ул. „Дамян Груев“ № 8
1303 София
Тел.: +359 2 8903417
уебсайт: www.bda.bg

Предозирането би могло да причини само гастроинтестинален дискомфорт; употребата трябва да се преустанови и да се започне симптоматично лечение.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Продукт за гърло: антисептик
ATC код: R02AA 03

2,4 – Дихлорбензилов алкохол и Амилметакрезол имат локални антисептични свойства с антибактериална, противогъбична и антивирусна активност.

2,4 - Дихлорбензилов алкохол и Амилметакрезол блокират обратимо индуцираните от деполяризация йонни канали по начин подобен на локалните анестетици.

Когато тези две активни вещества се комбинират се наблюдава синергично действие, което води до намаляване на използванияте в комбинацията дози при Стрепсилс таблетки за смучене.

Антибактериалната и антигъбична активност на Стрепсилс таблетки за смучене са установени при *in-vitro* и *in-vivo* проучвания. *In-vitro* антивирусното действие срещу обвити вируси на Стрепсилс таблетки за смучене е демонстрирано след контакт за 1 минута. Дългогодишната, в световен мащаб употреба на Стрепсилс таблетки за смучене не показва намаляване на активността срещу различни патогени, което показва, че не се развива резистентност.

Клинични проучвания доказват аналгетичния ефект на Стрепсилс при намаляване на болките в гърлото и облекчаване на затрудненото прегълъдане с начало на действие в рамките на 5 минути и продължителност на ефекта до 2 часа. Значително по-голямо облекчаване в сравнение с нелекарствени таблетки за смучене е показано при лечение в продължение на 3 дни.

Левоментол има слабо локално анестетично действие върху гърлото и облекчава симптомите на запущен нос.

5.2 Фармакокинетични свойства

Проучване за бионаличност при перорален прием на Стрепсилс таблетки за смучене е установило бързо освобождаване на 2,4-Дихлорбензилов алкохол и Амилметакрезол с листигане на чикови нива в слюнката за 3-4 минути от началото на смучене на таблетките. Удвоеното количеството



слонка е наблюдавано до една минута и увеличени над стартовите нива са се задържали до разтварянето на таблетките за около 6 минути. Измерими количества активни вещества са отделяни при експекторация до 20-30 минути след приложение на дозата; нетното отделяне на активните вещества предполага удължен престой в лигавицата на устната кухина и гърлото.

Сцинтиграфски проучвания на Стрепсилс таблетки за смучене показват постепенно разтваряне на таблетките с отлагане в областта на устната кухина и гърлото от втората минута до 2 часа след приложение и дълготраен смегчаващ дразненето на гърлото ефект.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Острата перорална токсичност на 2,4-Дихлорбензилов алкохол и Амилметакрезол е ниска и токсикологичните проучвания показват много леко бъбречно увреждане при дози в четирикратна степен по-високи от стандартните.

При тестове за хронична токсичност върху пътхове е установено повишаване на теглото на бъбреците и черния дроб след лечение с перорални дневни дози от 200 и 400 mg/kg 2,4-Дихлорбензил алкохол (много над дневния прием от Стрепсилс таблетки за смучене). Освен това е наблюдавано и дозозависимо увреждане на stomашния епител. Появяват се улцерозни промени и некроза заедно с хиперплазия и хиперкератоза на епитела.

In-vitro и in-vivo проучвания за генотоксичност на 2,4-Дихлорбензилов алкохол и Амилметакрезол не показват наличие на генотоксичен потенциал на Стрепсилс в препоръчваните дози. Данните за генотоксичност и дългогодишната употреба не будят опасения за канцерогенност.

Проучване за ембриотоксичност при зайци и проспективно проучване на безопасността при хора не показват тератогенни ефекти. Проучването при зайци показва липса на ефект върху хода на бременността, феталното развитие и малформации от Стрепсилс в дози 50 пъти над стандартните. Няма налични данни за ефекти върху fertилитета и peri-постнаталното развитие.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

- Винена киселина
- Евкалиптово масло
- Индигокармин (Е 132)
- Течна захароза
- Течна глюкоза
- Вода

6.2. Несъвместимости

Неприложимо

6.3 Срок на годност

36 месеца за блистери, опаковани в картонена кутия

6.4 Специални условия на съхранение

Да се съхранява при температура под 25°C.

6.5 Вид и съдържание на опаковката



Картонена кутия с блистери от твърдо алуминево фолио PVC/PVDC, може да съдържа един или два блистера.
Опаковката съдържа 24 таблетки за смучене.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Няма специални изисквания.

Неизползваният лекарствен продукт и отпадъчни материални от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО НА УПОТРЕБА

Reckitt Benckiser (Romania) S.R.L.
48 Iancu de Hunedoara Boulevard, Building Crystal Tower
11th Floor, District 1, Bucharest, Румъния

8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Reg. № 9500007

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

01.12.1995

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

март, 2021

