

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Сарженор 1 g/5 ml перорален разтвор
Sargenor® 1 g/5 ml oral solution

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рег. №	9800194
Разрешение №	BG/ММ/МБ-7396
Одобрение №	18-12-2018

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка ампула Сарженор с 5 ml перорален разтвор съдържа 1,00 g (200 mg/ml) аргинин аспартат (*arginine aspartate*) като активно вещество.

За пълния списък на помощните вещества, вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Перорален разтвор

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Симптоматично лечение на умора.

4.2 Дозировка и начин на приложение

За перорално приложение.

Възрастни: 2 - 3 ампули дневно.

Деца над 3 години: ½ – 2 ампули дневно, в зависимост от възрастта.

Сарженор се приема перорално, разтворен в чаша вода, препоръчително преди хранене.

Лечението продължава 15 дни. Продуктът се отпуска без лекарско предписание.

4.3 Противопоказания

Свръхчувствителност към активното вещество и/или към някое от помощните вещества, главно към пропил- или метил парагидроксибензоат.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

При пациенти страдащи от захарен диабет или спазващи съответната диета, да се има предвид, че 1 ампула (5 ml перорален разтвор) съдържа 1 g захароза.

Пациенти с редки наследствени проблеми на непоносимост към фруктоза, глюкозо-галактозна малабсорбция или сукраза-изомалтазна недостатъчност не трябва да приемат това лекарство.

При появя на умора при деца е препоръчителна консултация с лекар.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Не са известни.

4.6 Бременност и кърмене



Липсват данни за тератогенно действие при животни. При хора не са наблюдавани малформации или фетотоксични ефекти. Въпреки това се счита, че проведените проучвания са недостатъчни за напълно изключване на риска. Поради това не се препоръчва приема на този лекарствен продукт по време на бременност.

Поради липса на данни, продуктът не се препоръчва за употреба и по време на кърмене.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Сарженор не повлиява способността за шофиране и работа с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

В редки случаи са наблюдавани:

Нарушения на кожата и подкожната тъкан: макулопапулозни обриви;

Изследвания: повишаване нивото на глюкоза в кръвта.

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 2 8903417,
уебсайт: www.bda.bg

4.9 Предозиране

Няма съобщения за случаи на предозиране.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Храносмилателна система и метаболизъм. Тонизиращи лекарствени продукти

ATC код: A13A 00

5.2 Фармакокинетични свойства

Аргининът и аспарагиновата киселина се абсорбират добре след перорално приложение.

Двете аминокиселини се разпределят лесно в тъканите.

Лекарството се елиминира чрез ренална екскреция.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Няма специфична информация.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ



6.1 Списък на помощните вещества

Захароза

Пропил парагидроксибензоат (Е 216)

Метил парагидроксибензоат (Е 218)

Есенция-кайсия

Карамел (Е 150)

Пречистена вода

6.2 Несъвместимости

Не са известни.

6.3 Срок на годност

4 години

6.4 Специални условия за съхранение

Не се изискват специални условия на съхранение.

6.5 Дани за опаковката

Ампули от кафяво стъкло от II хидролитичен клас с пръстени за разчупване.

Опаковка от 20 или 40 ампули.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Няма специални изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Майлан ЕООД

Офис сграда „Сердика офиси“

бул. Ситняково № 48, ет. 7

1505 София

България

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

9800194

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

Дата на първо разрешение: 06.07.1998

Дата на последно подновяване: 10.03.2010

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

Ноември 2018

