

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Аспирин Комплекс Топла Напитка 500 mg / 30 mg гранули за перорална суспензия

Aspirin Complex Hotdrink 500 mg / 30 mg granules for oral suspension

БГ/141111-51231

29-07-2020

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяко саше съдържа 500 mg ацетилсалицилова киселина (acetylsalicylic acid) и 30 mg псевдофедринов хидрохлорид (pseudoephedrine hydrochloride)

Помощно вещество с известно действие:

Всяко саше съдържа 2 g захароза.

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Гранули за перорална суспензия

Бели до жълтеникави гранули

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Симптоматично лечение на назална/синусна конгестия (риносинуит) с болка и повищена температура, свързани с общи простудни и/или грипподобни симптоми.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Дозировка

Възрастни и юноши (16 години и по-големи):

Съдържанието на 1-2 сашета (съответстващо на 500-1000 mg ацетилсалицилова киселина / 30-60 mg псевдофедринов хидрохлорид)

Ако е необходимо, единичната доза може да се повтаря на интервали от 4-8 часа. Не трябва да се надхвърля максимална дневна доза от 6 сашета (съответстваща на 3000 mg ацетилсалицилова киселина / 180 mg псевдофедринов хидрохлорид).

Аспирин Комплекс Топла Напитка не трябва да се приема повече от 3 дни без консултация с лекар.

Когато един от симптомите е силно изразен, е по-подходящо лечение с монотерапия.

Педиатрична популация

Аспирин Комплекс Топла Напитка не се препоръчва за употреба при деца и юноши на възраст под 16 години освен по съвет от лекар. Поради ограничения опит с Аспирин Комплекс Топла Напитка при деца и юноши не може да се даде специфична препоръка за дозиране.



Когато преобладава един от симптомите, монотерапията е по-подходяща.

Начин на приложение

Перорално приложение.

Аспирин Комплекс Топла Напитка трябва да се сусpendира в чаша гореща, но не кипяща вода. Да се приема само след охлаждане до температура, подходяща за пиеене. Гранулите не се разтварят напълно.

4.3 Противопоказания

- Свръхчувствителност към псевдофефедрин, към ацетилсалицилова киселина или други салицилати, или някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1;
- Анамнеза за астма, предизвикана от приложението на салицилати или вещества с подобно действие, особено нестероидни противовъзпалителни средства;
- Активни язви на стомашно-чревния тракт;
- Хеморагична диатеза;
- Бременност;
- Кърмене;
- Тежка чернодробна недостатъчност;
- Тежка бъбречна недостатъчност;
- Тежка сърдечна недостатъчност;
- Комбинация с метотрексат в дози от 15 mg/седмица или по-високи;
- Тежка хипертония;
- Тежко заболяване на коронарните артерии;
- Лечение с инхибитори на моноаминооксидаза през предшестващите две седмици.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

- Съпътстващо лечение с антикоагуланти;
- Анамнеза за стомашно-чревни язви, включително хронична или рециклираща язвена болест, или анамнеза за стомашно-чревно кървене;
- Пациенти с увредена бъбречна функция или болни с увредена сърдечно-съдова функция (напр. бъбречно съдово заболяване, застойна сърдечна недостатъчност, намален обем на кръвта, голяма операция, сепсис или големи хеморагични събития), тъй като ацетилсалициловата киселина може допълнително да увеличи риска от бъбречно увреждане и остра бъбречна недостатъчност;
- Увредена чернодробна функция;
- Свръхчувствителност към аналгетици / противовъзпалителни или противоревматични лекарствени продукти или други алергени;
- Хипертриеоидизъм, лека до средно тежка хипертония, захарен диабет, исхемична болест на сърцето, повишено вътречно налягане (глаукома), хипертрофия на простатата или чувствителност към симпатикомиметични средства;
- Пациентите в старческа възраст може да са особено чувствителни към ефектите на псевдофефедрин върху централната нервна система.

Ацетилсалициловата киселина може да отключи бронхоспазъм и да предизвика пристъпи на астма или други реакции на свръхчувствителност. Рискови фактори са наличие на бронхиална астма, сенна хрема, назални полипи или хронично респираторно заболяване. Това се отнася също и за пациенти с алергични реакции (напр. кожни реакции, сърбеж, уртикария) към други вещества.

Поради инхибиторния ефект върху агрегацията на тромбоцитите, която персистира няколко дни след приложението ацетилсалициловата киселина може да доведе до аденции като



засилено кървене по време на и след хирургични операции (включително малки операции, напр. екстракция на зъб).

В ниски дози ацетилсалициловата киселина намалява екскрецията на пикочната киселина. Това може да отключи подагра при пациенти, които имат склонност към понижена екскреция на пикочна киселина.

Хроничната употреба на аналгетици (особено комбинации на различни обезболяващи лекарства) може трайно да увреди бъбреците (аналгетична нефропатия).

Аспирин Комплекс Топла Напитка съдържа 2 g захароза в саше (еквивалентна на 0,17 въглехидратни единици). Това трябва да се има предвид при пациенти със захарен диабет. Пациенти с редки наследствени проблеми на непоносимост към фруктоза, глюкозо-галактозна малабсорбция или сукраза-изомалтазна недостатъчност не трябва да приемат това лекарство.

При пациенти, страдащи от тежка глюкозо-6-фосфат дехидрогеназна (ГбФД) недостатъчност, ацетилсалициловата киселина може да предизвика хемолиза или хемолитична анемия. Фактори, които може да увеличат риска от хемолиза, са напр. високи дози, повищена температура или остра инфекция.

Тежки кожни реакции като остра генерализирана екзантематозна пустулоза (AGEP), може да възникне при продукти, съдържащи псевдофефрин. 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 признаци и симптоми като пирексия, еритема или множество малки пустули, приложението на Аспирин Комплекс Топла Напитка трябва да се преустанови и ако е необходимо, да се вземат подходящи мерки..

Исхемичен колит

Съобщени са случаи на исхемичен колит при употреба на псевдофефрин. Ако се развие внезапна коремна болка, ректално кървене или други симптоми на исхемичен колит, лечението с псевдофефрин трябва да се преустанови и да се потърси консултация с лекар.

Исхемична оптична невропатия

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

Спортистите трябва да знаят, че този лекарствен продукт може да предизвика положителна реакция на "анти-допингови" тестове.

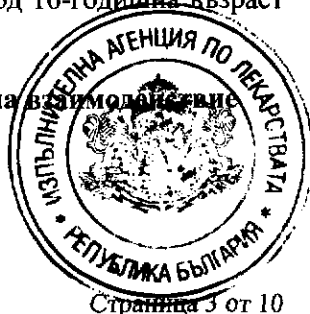
Педиатрична популация

Съществува възможна връзка между ацетилсалициловата киселина и синдрома на Reye, когато се прилага при деца и юноши за вирусна инфекция със или без повищена температура. Поради това, не давайте Аспирин Комплекс Топла Напитка на деца и юноши под 16-годишна възраст освен по съвет на лекар.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Противопоказани комбинации (виж точка 4.3):

Метотрексат, прилаган в дози от 15 mg/седмица или по-големи:



Повищена хематологична токсичност на метотрексат (намален бъбречен клирънс на метотрексат от противовъзпалителните средства по принцип и изместване на метотрексат от свързването му с плазмените протеини от салицилатите).

Приложение на инхибитори на моноамино оксидазата (MAOI) през предшестващите 2 седмици повишава риска от сърдечно-съдови нежелани събития (напр. аритмия, хипертензивни реакции)

Комбинации, налагащи предпазни мерки при употреба:

Метотрексат, прилаган в дози под 15 mg/седмица:

Повищена хематологична токсичност на метотрексат (намален бъбречен клирънс на метотрексат от противовъзпалителните средства по принцип и изместване на метотрексат от свързването му с плазмените протеини от салицилатите).

Антикоагуланти, тромболитици/други инхибитори на агрегацията на тромбоцитите / хемостазата:

Повишен риск от кървене.

Други нестероидни противовъзпалителни средства със салицилати в по-високи дози

Повишен риск от язви и стомашно-чревно кървене поради синергичен ефект.

Селективни инхибитори на обратното поемане на серотонина (SSRIs):

Повишен риск от кървене от горните отдели на стомашно-чревния тракт поради евентуален синергичен ефект

Дигоксин:

Плазмените концентрации на дигоксин са повищени поради намалена бъбречна екскреция.

Антидиабетни средства, напр. инсулин, сулфанилурейни продукти:

Засилен хипогликемичен ефект при високи дози на ацетилсалициловата киселина посредством хипогликемично действие на ацетилсалициловата киселина и изместване на сулфанилурейния продукт от свързването му с плазмените протеини.

Диуретици в комбинация с ацетилсалицилова киселина в по-високи дози:

Намалена гломерулна филтрация посредством намалена бъбречна синтеза на простагландини.

Системни глюкокортикоиди с изключение на хидрокортизон, използван като заместителна терапия при Адисонова болест:

Намалени кръвни нива на салицилатите по време на лечение с кортикостероиди и риск от предозиране на салицилатите след като се спре това лечение посредством засилено елиминиране на салицилатите от кортикостероидите.

Инхибитори на ангиотензин-конвертиращия ензим (ACE) в комбинация с ацетилсалицилова киселина в по-високи дози:

Намалена гломерулна филтрация посредством инхибиране на вазодилататорните простагландини. Освен това, намален антихипертензивен ефект.

Валпроева киселина:

Повищена токсичност на валпроевата киселина поради изместване от свързването с плазмените протеини.

Алкохол:

Повищено увреждане на стомашно-чревната лигавица и удължено време на кървене поради адитивни ефекти на ацетилсалициловата киселина и алкохола.



Урикоурици, като напр. бензбромарон, пробенецид:

Намален урикоуричен ефект (конкуриране за елиминиране на пикочната киселина през бъбреците тубули).

Албутерол таблетки:

Засилване на ефектите (екзацербация на сърдечно-съдовите нежелани ефекти); това не изключва предпазлива употреба на аерозолен бронходилататор от адренергичен тип.

Антидепресанти

Засилени ефекти.

Други симпатомиметични лекарства.

Засилени ефекти.

Антихипертензивни лекарства като гванетидин, метилдопа, β -блокери:

Намалени ефекти.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Бременност

Тъй като няма данни относно комбинацията на двете лекарствени вещества, Аспирин Комплекс Топла Напитка е противопоказан при бременност.

Инхибиране на простагландиновата синтеза може да повлияе неблагоприятно бременността и/или ембрио/феталното развитие. Данните от епидемиологичните проучвания показват повишен риск от аборт и от сърдечна малформация и гастрохизис след употреба на инхибитор на простагландиновата синтеза в ранната бременност. Абсолютният риск от сърдечно-съдови малформации се увеличава от под 1% до приблизително 1,5%. Счита се, че рисът се увеличава с дозата и продължителността на терапията. При животни е доказано, че приложението на инхибитор на простагландиновата синтеза води до увеличени пред- и постимплантационни загуби и ембрио-фетална смърт. Освен това, се съобщава за повишена честота на различни малформации, включително сърдечно-съдови дефекти, при животни, третирани с инхибитор на простагландиновата синтеза през периода на органогенеза.

По време на първото и второто тримесечие на бременността ацетилсалициловата киселина не трябва да се прилага, освен ако не е категорично необходимо. Ако ацетилсалициловата киселина се използва от жена, опитваща се да забременее, или по време на първото и второто тримесечие на бременността, дозата трябва да бъде възможно най-ниска, а продължителността на лечение възможно най-кратка.

По време на третото тримесечие на бременността всички инхибитори на простагландиновата синтеза може да изложат плода на:

- кардио-пулмонарна токсичност (с преждевременно затваряне на ductus arteriosus и белодробна хипертензия);
- бъбрецна дисфункция, която може да прогресира до бъбрецна недостатъчност с олигохидрамнион;

майката и новороденото, в края на бременността, на:

- възможно удължаване на времето на кървене, антиагрегантен ефект, който може да се прояви дори при много ниски дози.
- инхибиране на маточните контракции, водещо до забавено или затруднено раждане.



Поради това, ацетилсалициловата киселина е противопоказана през третото тримесечие на бременността.

Ограничните данни относно псевдофедрин при бременност не показват данни за повишен риск от малформации. Въпреки това, псевдофедрин не трябва да се приема по време на бременност.

В изследванията върху животни двете лекарствени вещества са показвали репродуктивна токсичност (виж точка 5.3).

Кърмене

И салицилатите, и псевдофедринът преминават в кърмата в малки количества. Тъй като няма данни за комбинацията на двете лекарствени вещества, Аспирин Комплекс Топла Напитка е противопоказан при кърмещи жени.

Фертилитет

Има някои данни, че лекарствените вещества, които инхибират простагландиновата синтеза, може да предизвикат увреждане на фертилитета при жените посредством ефект върху овуляцията. Той е обратим при преустановяване на лечението.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Аспирин Комплекс Топла Напитка има незначително до умерено влияние върху способността за шофиране и работа с машини. Рискът може да се увеличи допълнително при едновременен прием на алкохол.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Честота: с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)

Възможни нежелани реакции на ацетилсалициловата киселина са:

Нарушения на имунната система

Реакции на свръхчувствителност със съответните лабораторни и клинични прояви, включително астматичен синдром, леки до умерени реакции, потенциално засягащи кожата, респираторния тракт, stomашно-чревния тракт и сърдечно-съдовата система, включително симптоми като напр. обрив, уртикария, оток, сърбеж, ринит, назална конгестия, кардио-респираторен дистрес и много рядко тежки реакции, включително анафилактичен шок.

Стомашно-чревни нарушения

Стомашно-дуоденални оплаквания (гастралгия, диспепсия, гастрит);
Гадене, повръщане, диария;
Стомашно-чревни язви, които могат да доведат до перфорация в изолирани случаи.

Хепато-билиарни нарушения

Преходно чернодробно увреждане с повишаване на трансаминазите.

Нарушения на кръвта и лимфната система

Повишаване на риска от кървене, като напр. периоперативни кървоизлив, хематоми, епистаксис, кървене от никочо-половите пътища и сърдечни отверстия, венци;



Хемолиза и хемолитична анемия при пациенти с тежки форми на глукозо-6-фосфат дехидрогеназна (Г6ФД) недостатъчност;
Кръвоизливът може да доведе до остра и хронична постхеморагична анемия /желязодефицитна анемия (напр. поради окултно микрокървене) със съответните лабораторни и клинични признания и симптоми, като напр. астения, бледност, хипоперфузия.

Нарушения на нервната система и нарушения на ухoto и лабиринта
Световъртежът може да бъде симптом на предозиране.

Нарушения на ухoto и лабиринта
Шумът в ушите може да бъде симптом на предозиране.

Нарушения на бъбреците и пикочните пътища
Има съобщения за бъбречно увреждане, остра бъбречна недостатъчност.

Възможни нежелани реакции на псевдофефедрин са:

Съдови нарушения
Зачеряване на кожата;
Повишаване на кръвно налягане, макар и не в контролирана хипертония.

Сърдечни нарушения
Сърдечни ефекти (напр. тахикардия, сърцебиене, аритмии).

Нарушения на нервната система
Стимулиране на централната нервна система (напр. безсъние, рядко халюцинации).

Нарушения на бъбреците и пикочните пътища
Задръжка на урина, особено при пациенти с хипертрофия на простатата.

Нарушения на кожата и подкожната тъкан
Ефекти върху кожата (напр. обрив, уртикария, сърбеж).
Тежки кожни реакции, включително остра генерализирана екзантематозна пустулоза (AGEP) при продукти, съдържащи псевдофефедрин.

Стомашно-чревни нарушения
Исхемичен колит

Нарушения на очите
Исхемична оптична невропатия

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 Изпълнителната агенция по лекарствата
ул. „Дамян Груев“ № 8
1303 София
Тел.: +35 928903417
Уебсайт: www.bda.bg

4.9 Предозиране

Ацетилсалицилова киселина:



Има разлика между хронично предозиране с преобладаващи нарушения на централната нервна система ("салицилизъм") и остра интоксикация, основната характеристика на която е тежко нарушение на киселинно-алкалното равновесие.

Освен нарушения на киселинно-алкалното и на електролитното равновесие (напр. загуба на калий), хипогликемия, кожни обриви и кръвоизлив от stomашно-чревния тракт, симптомите може да включват хипервентилация, шум в ушите, гадене, повръщане, увреждане на зрението и слуха, главоболие, замайване и объркване.

При тежка интоксикация може да възникнат делир, трепор, диспнея, изпотяване, дехидратация, хипертермия и кома. При интоксикация с летален изход смъртта обикновено се дължи на дихателна недостатъчност.

Псевдоедрин:

След интоксикация може да възникнат засилени симпатомиметични реакции, напр. тахикардия, болка в гърдите, ажитация, хипертония, свиркащи хрипове или недостиг на въздух, гърчове, халюцинации.

Начинът на лечение на интоксикацията с Аспирин Комплекс Топла напитка зависи от степента, стадия и клиничните симптоми на интоксикацията. Те съответстват на обичайните мерки за намаляване на абсорбцията на лекарственото вещество: ускоряване на екскрецията, проследяване на водно-електролитния баланс, нарушената регулация на температурата, дишането и сърдечно-съдовата и мозъчната функция.

Незабавното медицинско внимание е критично, дори когато няма видими признания или симптоми.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Аналгетици, Други аналгетици и антипириетици, Салицилова киселина и производни

ATC код: N02B A01

Фармакотерапевтична група: Назални препарати, Назални деконгестанти за системно приложение, Симпатомиметици

ATC код: R01B A02

Ацетилсалициловата киселина принадлежи към групата на киселите нестероидни аналгетици/противовъзпалителни средства с обезболяващи, антипириетични и противовъзпалителни свойства. Механизмът на действието ѝ се основава на необратимо инхибиране на циклооксигеназните ензими, участващи в простагландиновата синтеза.

Ацетилсалициловата киселина инхибира също тромбоцитната агрегация чрез блокиране на синтезата на тромбоксан A₂ в тромбоцитите.

Псевдоедринът е симпатомиметично средство с алфа-агонистична активност. Той е дексетроизомерът на ефедрина, като двете средства са еднакво ефективни като назални деконгестанти. Те стимулират алфа-адренергичните рецептори на съдовата гладка мускулатура, като по този начин свиват разширениите артериоли в назалната лигавица и намаляват кръвотока към изпълнените с кръв участъци.

5.2 Фармакокинетични свойства

Ацетилсалицилова киселина:

След перорално приложение, ацетилсалициловата киселина се абсорбира от пръст и напълно от stomашно-чревния тракт. По време на и след абсорбцията ацетилсалициловата киселина се



превръща в основния си метаболит салицилова киселина. Максимални плазмени нива се достигат след 10 - 20 минути за ацетилсалициловата киселина и след 0,3 – 2 часа за салициловата киселина съответно.

Както ацетилсалициловата киселина, така и салициловата киселина, са свързани в голяма степен с плазмените протеини и бързо се разпределят във всички части на тялото. Салициловата киселина се появява в кърмата и преминава в плацентата.

Салициловата киселина се елиминира главно чрез чернодробен метаболизъм. Метаболитите включват салицилпикочна киселина, салицилфенолов глюкуронид, салицилацилов глюкуронид, гентизинова киселина и гентизинпикочна киселина.

Кинетиката на елиминиране на салициловата киселина е дозо-зависима, тъй като метаболизъмът е ограничен от капацитета на чернодробните ензими. Така, елиминационният полуживот варира между 2 до 3 часа след ниски дози до около 15 часа при високи дози. Салициловата киселина и нейните метаболити се екскретират главно чрез бъбреците.

Псевдофефедрин:

Лекарството се резорбира бързо. Максимални плазмени нива се достигат след 20 до 120 минути. Максималната концентрация е в рамките на 113 до 140 µg/l. Обемът на разпределение е 2 до 3,3 L. Приблизително 70% до 90% от лекарството се екскретира непроменено в урината. Черният дроб е основното място на метаболизиране, норпсевдофефесрин е основният активен метаболит. Това съединение се екскретира в урината в около 1% от дозата на псевдофефедрина при нормални лица, но може да бъде около 6% от приложената доза при пациенти с хронично алкална урина. Алкализирането на урината може да намали екскрецията, особено при pH над 5,5. Псевдофефедрин се екскретира в кърмата при човека.

Полуживотът на лекарството е 5 до 6 часа при pH на урината 5 до 6. Полуживотът на лекарството обаче зависи от pH на урината: съобщава се за 50 часа при пациент с персистиращо алкална урина и 1,5 часа при пациент с много кисела урина.

Конвенционалната хемодиализа е само минимално ефективна за отстраняване на псевдофефедрина.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Предклиничният профил на безопасност на ацетилсалициловата киселина е добре документиран. При изследвания на животни салицилатите увреждат бъбреците и предизвикват стомашно-чревни язви. Ацетилсалициловата киселина е адекватно тествана за мутагенност и канцерогенност. Не са установени релевантни данни за мутагенен или канцерогенен потенциал. Установено е, че салицилатите имат тератогенни ефекти в редица животински видове. Има съобщения за нарушения на имплантацията, ембриотоксични и фетотоксични ефекти и нарушения на възможностите за обучение на потомството след пренатална експозиция.

Псевдофефедрин е назален деконгестант с продължителен опит от приложение при човека. Няма данни за мутагенен потенциал на псевдофефедрин. В токсична за майката доза псевдофефедрин индуцира фетотоксичност (намалено фетално тегло и забавена осификация) при пътхове. Не са провеждани проучвания на фертилитета или пери-постнатални изследвания с псевдофефедрин.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Захароза
Хипромелоза
Сукралоза
Ванилов аромат
Аромат мента-ментол-евкалипт (съдържа ментол и цинеол)



6.2 Несъвместимости

Неприложимо

6.3 Срок на годност

3 години

6.4 Специални условия на съхранение

Този лекарствен продукт не изисква специални условия на съхранение.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

10 и 20 сашета (съставени от хартия-алуминий-полиетилен), опаковани в картонени опаковки.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне

Неизползваният лекарствен продукт или отпадъчните материали от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Байер България ЕООД
Ул. "Резбарска" № 5
гр. София 1510, България

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Рег. № 20130361

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

Дата на първо разрешаване: 29 октомври 2013 г.

Дата на последно подновяване: 05 септември 2018 г.

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

05/2020

