

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Офталмо-Септонекс 0,2 mg/ ml +19 mg/ ml + 0,5 mg/ ml капки за очи, разтвор
Ophthalmico-Septonex 0,2 mg/ ml +19 mg/ ml + 0,5 mg/ ml eye drops, solution

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

10 ml разтвор съдържа 2 mg карбетопендецинов бромид (*carbaethopendecine bromide*), 190 mg борна киселина (*boric acid*) и 5 mg боракс (*borax*).

1 ml разтвор съдържа 0,2 mg карбетопендецинов бромид (*carbaethopendecine bromide*), 19 mg борна киселина (*boric acid*) и 0,5 mg боракс (*borax*).

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Капки за очи, разтвор
Бистър, безцветен разтвор

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рег. №	9700 448.....
Разрешение №	БГ/МЗ/МЗ-7213
Одобрение №	09-08-2010

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

Остър и хроничен негноен конюнктивит, блефарит и негноен суперфициален кератит. Този продукт може да се използва от възрастни, юноши и деца.

4.1 Терапевтични показания

4.2 Дозировка и начин на приложение

Дозировка

Разтворът се инстилира в долния конюнктивален сак на окото. При остри възпаления се прилага 1 капка на всеки 1-2 часа. При хронични възпаления се прилага 1 капка 1-3 пъти дневно. При остри и подостри възпаления може да е благоприятна комбинацията от капки и мас (Офталмо-Септонекс). Максималната продължителност на лечението е 10 дни.

Начин на приложение

Дръпнете надолу долния клепач на окото, наведете главата леко назад и погледнете нагоре, докато поставяте една капка във всяко око.

4.3 Противопоказания

Офталмо-Септонекс не трябва да се прилага в случай на свръхчувствителност към активните вещества или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1, както и при пациенти със сух конюнктивит (*keratoconjunctivitis sicca*).

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Няма данни.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Взаимодействия не са известни.



4.6 Бременност и кърмене

Приложението на продукта не е противопоказано по време на бременност и кърмене. Поради вероятността от системна абсорбция след локално приложение, обаче, е необходимо да се прецени дали потенциалната полза за майката надхвърля потенциалния рисък за плода или кърмачето.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Офталмо-Септонекс няма влияние върху дейности, изискващи повищено внимание (управляване на моторни превозни средства и работа с машини). Все пак може да се очаква временно замъглено видждане след приложението и затова такива дейности може да се извършват само след изчезването на този ефект.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Нежеланите реакции се класифицират според следните категории за честота на възникване:

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 ($\leq 1/10\ 000$),

С неизвестна честота (оценка на честотата не може да бъде направена от наличните данни).

Нарушения на очите

С неизвестна честота: конюнктивална конгестия, конюнктивално възпаление.

Възможно е да се наблюдават реакции на свръхчувствителност. При пациенти чувствителни към някое от активните вещества, може да се наблюдава конгестия или усещане за парене на конюнктивата.

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 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.

4.9 Предозиране

Правилната употреба на този продукт изключва вероятността за остра интоксикация. Такава може да настъпи след случайно (или със суицидна цел) поглъщане на голямо количество от продукта.

Острата интоксикация се проявява със симптоми главно от страна на стомашно-чревния тракт и кожата. Описани са и симптоми от страна на централната нервна система.

Симптоми, показващи увреждане на стомашно-чревния тракт са гастроентерит, повръщане, диария и коремна болка. Персистиращи, рефрактерни на лечение повръщане и диария може да доведат до остра деидратация, шок, кома и смърт, развиващи се вследствие на колапс на кръвната циркулация.

Кожните реакции включват еритематозен обрив засягащ кожата и лигавиците, последван от десквамация.

Симптоми на увреждане на централната нервна система са свръхвъзбудимост, безпомощност, опистотонус, трепор, летаргия, главоболие, конвулсии, депресия и кома.

Освен това интоксикацията може да доведе до увреждане на бъбрените тубули. Възможни са описвани случаи на чернодробно увреждане и жълтеница.



Лечението на интоксикацията е симптоматично и включва очистване на стомашно-чревния тракт, форсирана диуреза, обменно кръвопреливане, перitoneална диализа, хемодиализа и хемоперфузия. Няма специфичен антидот.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: продукти за очно приложение

ATC код: S01AX00

Механизъм на действие

Карбетопендецинов бромид е четвъртична амониева сол с мек антисептичен ефект. Притежава бактерицидни свойства и води до промени в пермеабилитета на бактериалните клетъчни мембрани. Активността му е по-изразена спрямо Грам-положителните микроорганизми, отколкото при Грам-отрицателните. Някои бактериални щамове като *Pseudomonas* и *Mycobacterium tuberculosis* са резистентни. Карбетопендецинов бромид не е активен спрямо спорите на бактериите. Притежава фунгицидни свойства.

Борната киселина се характеризира с бактериостатични и фунгистатични свойства.

5.2 Фармакокинетични свойства

Борната киселина се абсорбира от стомашно-чревния тракт, както и през кожа и лигавица с нарушена цялост. Не се абсорбира от интактна кожа. Около 50% от абсорбираното количество се екскретира в рамките на 12 часа в урината. Останалото количество се екскретира за 7 дни.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Изпитване за дразнене на очите не показва иритативни реакции.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Динатриев едетат

Вода за инжекции

6.2 Несъвместимости

Четвъртичната амониева сол карбетопендециниев бромид е несъвместима със сапуни и други амониеви сърфактанти, бентонит, йодин и фенилживачен нитрат.

6.3 Срок на годност

2 години

След първо отваряне: 4 седмици.

6.4 Специални условия на съхранение

Да се съхранява под 25°C. Да се съхранява в оригиналната опаковка. Да не се охладява или замразява.



6.5 Вид и съдържание на опаковката

Бутилки от бял полиетилен с ниска плътност, снабдени с апликатор капкомер и затворени със защитена от отваряне капачка.

Размер на опаковката: 10 ml.

6.6 Специални предизвикани мерки при изхвърляне и работа

Няма специални изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Teva B.V.
Swensweg 5, 2031 GA Haarlem
Нидерландия

8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Рег. № 9700448

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

Дата на първо разрешаване: 02 октомври 1997 г.

Дата на последно подновяване: 10 март 2010 г.

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

