

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА (КХП)

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ
CINNARIZIN Pharma 25 mg tablets
ЦИНАРИЗИН Фарма 25 mg таблетки

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рег. №	2070/6055
Разрешение №	11-19/32, 06.08.2012
Одобрение №	

2. КОЛИЧЕСТВЕН И КАЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка таблетка съдържа лекарствено вещество Цинаризин (Cinnarizine) 25 mg и помощни вещества.

За пълния списък на помощните вещества, вж. точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Бели, до почти бели, кръгли, двойноизпъкнали таблетки с диаметър 7 mm.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1. Терапевтични показания

Поддържащо лечение при симптоми на лабиринтни нарушения като световъртеж, тинитус, нистагъм, гадене и повръщане.

Болест на пътуването.

Отпуска се без лекарско предписание.

4.2. Дозировка и начин на приложение

4.2.1. Дозировка:

Цинаризин таблетки 25 mg е предназначен за възрастни.

При лабиринтни нарушения се приема 1 таблетка 3 пъти дневно.

Кинетози: 1 таблетка половин час преди пътуване, като при необходимост дозата може да се повтори на всеки 6 часа.

Максимална дневна доза – 6 таблетки.



4.2.2. Начин на приложение:

Перорално. Таблетките се приемат с достатъчно количество вода, по време или след основното хранене.

4.3. Противопоказания

Продуктът е противопоказан при пациенти с данни в анамнеза за свръхчувствителност към лекарственото и/или някое от помощните вещества.

Противопоказан е при пациенти с моторни нарушения, трепор, екстрапирамидни нарушения и болестта на Паркинсон.

Относително е противопоказан при пациенти с депресия, закритоъгълна глаукома, задръжка на урината свързана с уретропростатни нарушения.

4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

В началото на лечението при отделни пациенти може да се наблюдава по - силен ефект на продукта, което може да се изрази със замаяност и понижаване на кръвното налягане.

Да се има предвид, че при пациенти в старческа възраст може да доведе до хроничен запек (с риск от развитие на паралитичен илеус), както и да засили проявата на симптоматиката при хипертрофия на простата.

При тежка чернодробна и/или бъбречна недостатъчност съществува повишен рисков от кумулация на лекарствения продукт.

Поради съдържанието на лактоза този лекарствен продукт не трябва да се приема от пациенти с редки вродени проблеми като галактозна непоносимост, Lapp лактазен дефицит или глюкозо-галактозна малабсорбция.

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

Цинаризинът като средство с антихистаминово действие може да повиши седативния ефект на депресанти на ЦНС като: алкохол, барбитурати, хипнотизи, опиеви аналгетици, анксиолитици и невролептици.



МАО-инхибиторите могат да повишат антимускариновите ефекти на антихистаминовите продукти, които ефекти при цинаризина не са проблем. Не са наблюдавани нежелани взаимодействия, когато цинаризинът се приема едновременно с антихипертензивни, диуретици, антикоагуланти или хипогликемични лекарства. С атропин и други антихолиненергични средства може да се очаква адитивен ефект. Диагностични тестове: поради своя антихистаминов ефект, употребата на този продукт може да доведе до появата на фалшиво отрицателен резултат при провеждане на тестове за определяне на кожна реактивност, при употреба 4 дни преди тестване.

4.6. Фертилитет, бременност и кърмене

Бременност

Въпреки, че няма експериментални и клинични данни за тератогенност, Цинаризинът се предписва на бременни само в случаите, когато ползата превишава риска от използване.

Кърмене

Незначителни количества от препарата се екскретират с кърмата, поради което употребата му по време на кърмене трябва да бъде с повищено внимание.

4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

В началото на лечението с продукта и при отделни пациенти може да се наблюдава засилена седация, нарушение на активното внимание и рефлексите, поради което той трябва да бъде приеман с повищено внимание от пациенти, които работят с машини или шофират.

4.8. Нежелани лекарствени реакции

Лекарството, като правило, се приема добре от пациентите. Както всички лекарства, Цинаризин Фарма може да предизвика нежелани реакции, с различна тежест при някои пациенти, въпреки че не всеки ги получава.



По долу са изброени нежеланите лекарствени реакции, свързани с лечението на Цинаризин Фарма:

Нежеланите лекарствени реакции са групирани по честота:

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 $< 1/10\,000$, включително и изолирани съобщения.

Чести (съобщавани при минимум 1 на 100 пациента, но при по-малко то 1 на 10 пациента):

- ~ Сънливост;
- ~ Стомашен дискомфорт;
- ~ Увеличено тегло.

Нечести (съобщавани при минимум 1 на 1000 пациента, но при по-малко то 1 на 100 пациента):

- ~ Умора ;
- ~ Продължителен нощен сън;
- ~ Повръщане, дискомфорт след хранене, стомашна болка;
- ~ Прекомерно потене.

Много редки (съобщавани от по-малко то 1 на 10 000 пациента):

- ~ Проблеми с движенията като неволни движения, мускулна скованост, треперене, симптоми известни още като «екстрапирамидни симптоми (EPS).
- ~ Червени кръгли лезии или обрив по кожата в следствие фоточувствителност на слънце.

Данните са от спонтанни съобщения за оригиналния препарат по литературни данни:



Системо-органен клас	Честота
Предпочитан термин	
Нарушения на нервната система	
Дискинезия	Много чести
Екстрапирамидално нарушение	Много чести
Паркинсонизъм	Много чести
Треперене(тремор)	Много чести
Нарушения на кожата и подкожната тъкан	
Лихеноидна кератоза	Много чести
Лихен планус	Много чести
Подостър кожен лупус еритематозус	Много чести
Нарушения на мускулино-скелетната система и съединителна тъкан	
Мускулна скованост (ригидност)	Много чести

4.9. Предозиране

Симптоми:

Случайте на предозиране с продукта са редки. След прием на висока доза (превишаваща 3 таблетки по 75 mg еднократно) може да се наблюдава сънливост, трепор, мускулна слабост.

В редки случаи може да се наблюдава загуба на съзнание.

Лечение:

Специфичен антидот при предозиране няма, лечението е симптоматично. В началото се прави стомашна промивка и се дават абсорбиращи средства, след което се провеждат мероприятия за поддржане на сърдечно-съдовата система.

5. Фармакологични свойства

5.1. Фармакодинамични свойства



Фармако-терапевтична група: антивертигинозно средство

ATC код : N07C A 02

Цинаризин е пиперазиново производно.

Основното му фармакологично свойство е антивертигинозното действие.

Фармакодинамичните ефекти на Цинаризин се изразяват в следното: подобряване на церебралното и периферно кръвообращение; понижаване на възбудимостта на вестибуларния и кохлеарния апарат; потенциране на постисхемична хиперемия; засилване съпротивителната способност на клетките към аноксия.

5.2. Фармакокинетични свойства

Цинаризинът се резорбира в стомашно-чревния тракт след перорално приемане.

Максималната плазмена концентрация се наблюдава от 2 до 4 часа. Плазмените концентрации значително варират при отделни пациенти от 200 до 400 ng/ml след прилагането в доза 75 mg перорално.

Свързва се с плазмените протеини до 90 %.

Метаболизира се основно в черния дроб. Екскретира се с фекалиите и основно с урината, като непроменен (до 1%) и под формата на метаболити.

5.3. Предклинични данни за безопасност

Цинаризин се отнася към веществата с ниска токсичност. Няма експериментални и клинични данни за тератогенни и канцерогенни ефекти на продукта.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1. Списък на помощните вещества:

Лактозаmonoхидрат; Пшенично нишесте; Силициев диоксид, колоиден безводен; Повидон; Талк; Магнезиев стеарат.

6.2. Несъвместимости

Не е приложимо.

6.3. Срок на годност

3 (три) години от датата на производство.



6.4. Специални условия на съхранение и транспорт

Да се съхранява при температура под 25°C. Да се пази от светлина и влага!

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

Транспортира се в закрити транспортни средства при условия не противоречащи на условията на съхранение.

6.5. Данни за опаковката

Първична опаковка: по 50 броя таблетки в блистер от PVC/алуминиево фолио.

Вторична опаковка:

Опаковка с 50 броя таблетки (1 брой блистер в картонена кутия).

Опаковка със 100 броя таблетки (2 броя блистера в картонена кутия).

Опаковка със 2000 броя таблетки в една опаковка за Болнична употреба (40 броя блистера в картонена кутия).

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

6.6. Специални предпазни мерки при изхвърляне/и работа

Няма специални изисквания.

7. ИМЕ И АДРЕС НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ И ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

“ФАРМА“ АД

ПК 2600, гр. Дупница. ул. Неофит Рилски 13

Република България

Тел.: 0701/50285, 50286

Факс: 0701 /50290

E-mail: pharmaad@gmail.com



- 8. РЕГИСТРАЦИОНЕН НОМЕР В БЪЛГАРИЯ**
20010055
- 9. ДАТА НА ПЪРВОТО РАЗРЕШЕНИЕ ЗА УПОТРЕБА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ
ПРОДУКТ**
03/01/2001 г.
- 10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА:**
Юли, 2012

