

## Кратка характеристика на продукта

### 1. Търговско име на лекарствения продукт

**TACHYSTIN® liquidum**

**ТАХИСТИН® перорални капки, разтвор**

### 2. Количествен и качествен състав

1ml перорални капки, разтвор, съдържа като лекарствено вещество 1,00mg dihydrotachysterol.

1ml ≈ 24 капки

### 3. Лекарствена форма

Перорални капки, разтвор

### 4. Клинични данни

#### 4.1. Показания

- ◆ хипопаратириеодизъм (идиопатичен или постоперативен)
- ◆ псевдохипопаратириеодизъм

#### 4.2. Дозировка и начин на употреба

Необходимата доза се установява индивидуално посредством определяне на серумното ниво на калция.

Препоръчваният дозов обхват е между 0,5 и 1,5 mg дихидротахистерол дневно при перорално приложение (12-36 капки Тахистин® перорални капки, разтвор). При начална терапия може да се наложи по-висока дозировка.

Тахистин® перорални капки, разтвор, може да се приема след хранене или на гладно, най-добре с малко течност.

За подобряване на точността при дозиране, преди приложение капките не трябва да се разреждат с течност.

При накапване шишето трябва да се държи отвесно надолу. За постигане на равномерно дозиране при накапване шишето не трябва да се разклаща.

#### 4.3. Противопоказания

Лекарственият продукт не трябва да се употребява при свръхчувствителност към лекарственото вещество, фъстъчено масло или към някое от другите помощни вещества, при хиперкалциемия и при предозиране с витамин D. Дихидротахистеролът не е подходящ за лечение на хипервентилационна тетания.

При анамнеза за бъбречно-каменна болест Тахистин® перорални капки, разтвор, е показан само при строго лекарско наблюдение и редовен контрол на серумния калций.

#### 4.4. Специални предупреждения и специални предпазни мерки при употреба

Вижте т. 4.3. Противопоказания.

Тахистин® перорални капки съдържа 2 обемни процента алкохол.

Преди и по време на продължително лечение с Тахистин® перорални капки трябва да се проследяват серумните концентрации на калций и трябва да се мониторира бъбречната функция на пациента като се проверяват стойностите на серумния креатинин. Проследяването е особено съществено при пациенти в напреднала възраст, и при такива,



получаващи съществащо лечение със съдечни гликозиди или диуретици. При поява на белези на хиперкалиемия или на бъбречна недостатъчност, лечението трябва да се преустанови.

#### 4.5. Лекарствени и други взаимодействия

Трябва да се избягва едновременното приложение на Тахистин® перорални капки, разтвор, и витамин D и неговите метаболити, поради сходния механизъм на действие.

Едновременното приложение на калциеви лекарствени продукти води до допълнително повишаване на серумното ниво на калция.

При комбинация с тиазиди може да се предизвика хиперкалциемия. Хиперкалциемията може да усили токсичното действие на дигиталисовите лекарствени продукти.

При прекъсване на придружаваща терапия с тироксин също може да се развие хиперкалциемия.

По принцип при релевантна промяна в съпровождащата медикаментозна терапия или на условията на живот по време на лечението с дихидротахистерол трябва да се осъществява строг контрол на серумното ниво на калция.

Може да се усили токсичността на сърдечните гликозиди, ако те се прилагат съвместно с дихидротахистерол (рисък от дисритмия). Пациентите получаващи сърдечни гликозиди трябва да се проследяват (ЕКГ, концентрация на калция в серума).

#### 4.6. Бременност и кърмене

При новородени няма данни относно рисък от малформации, причинени от дихидротахистерол, използван в терапевтични дози.

Предозирането на производните на витамин D по време на бременност трябва да се избягва, тъй като продължителната хиперкалциемия може да доведе до физическо и умствено изоставане, суправалуларна аортна стеноза и ретинопатия при детето.

Не е изследвано преминаването на субстанцията през плацентата и в майчиното мляко, но въпреки това трябва да се приеме по аналогия с метаболитите на витамин D. Терапията с дихидротахистерол по време на бременност и кърмене изисква строг контрол на кратки интервали на нивата на серумния калций.

#### 4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Няма

#### 4.8. Нежелани лекарствени реакции

При възникване на хиперкалциемия трябва да се отчита възможността от проява на нейните последствия, а те са загуба на апетит, гадене, повръщане, диария, бледост на лицето, главоболие, сърцевиене и чувство за жажда.

Продължителната хиперкалциемия може да доведе до увреждания на бъбреците или до извънкостни калцификати. Нещо повече, декалцификацията на костите може да се свързва с повишен рисък от остеопороза.

Поради високото маслено съдържание в лекарствения продукт, високите дневни дози може да се предизвикат оплаквания от страна на жълъчката.

В редки случаи фъстъченото масло може да предизвика тежки алергични реакции.

#### 4.9. Предозиране

При предозиране с Тахистин® перорални капки, разтвор, може да възникне остра животозастрашаваща хиперкалциемия, която може да се запази няколко седмици-дори и след прекратяване на приема на дихидротахистерол. Липсва специфичен антидот.

За овладяване и лечение на хиперкалциемията се препоръчва форсирана диуреза чрез мощен бримков диуретик, бедна на калций храна, кортикоステроиди, калцитонин.

## 5. Фармакологични данни

### 5.1. Фармакодинамични свойства

ATC код: A11CC02

Дихидротахистеролът е 5,6-трансаналог на витамин D. Дихидротахистеролът е активен чрез стереохимичната си конфигурация, без затова да е необходимо активирането му в присъствието на паратиреоидния хормон в бъбреchnите тъкани. Концентрацията на серумния калций се повишава чрез повишената интестинална абсорбция и мобилизирането на калция от костите.

### 5.2. Фармакокинетични свойства

Липсват данни за фармакокинетиката на лекарственото вещество. По аналогия с 5,6-трансаналозите на витамин D<sub>3</sub> може да се направи извод, че дихидротахистеролът след перорално приложение се резорбира в тънките черва и се хидроксилира на 25 място в черния дроб.

След еднократно перорално приложение се наблюдава максимално серумно ниво на калция след 7 дни, като ефектът се запазва в продължение на 28 дни.

При проведено през 1993 г. сравнително проучване за относителната бионаличност на Тахистин® перорални капки, разтвор, и Тахистин® капсули бяха измерени следните стойности:

Фармакокинетични параметри ( $M \pm SD$ , средно) на Тахистин® перорални капки, разтвор, и Тахистин® капсули след перорално приложение на 1 mg дихидротахистерол от всеки продукт:

Параметър		Тахистин® перорални капки, разтвор	Тахистин® капсули
C <sub>max</sub> [ng/ml]	M ± SD Средно:	21.30 ± 9.30 19.10	22.30 ± 10.80 20.70
t <sub>max</sub> [h]	M ± SD Средно:	6.13 ± 1.26 6.00	6.17 ± 1.20 6.00
AUC <sub>0-∞</sub> [ng/ml*h]	M ± SD Средно:	223.0 ± 125.7 193.2	195.5 ± 125.5 184.0
t <sub>1/2</sub> [h]	M ± SD Средно:	7.96 ± 4.44 7.30	6.58 ± 3.42 6.40
MRT [h]	M ± SD Средно:	11.23 ± 3.90 10.40	9.92 ± 2.90 9.90

М-средно; SD-стандартно отклонение; MRT-средно време на престой.



Диаграма концентрация-време за средното плазмено ниво на Тахистин перорални капки, разтвор, след перорално приложение на 1 mg дихидротахистерол

### **5.3. Предклинични данни за безопасност**

Острото токсично предозиране на дихидротахистерол при опитни животни води до диария, повръщане със загуба на апетит, смущения в кръвообращението, парализи, увреждания на бъбреците с отлагане на калций и накрая до смърт.

Хроничното приемане на високи дози дихидротахистерол може да доведе до увреждане на бъбреците, свързано с еритроцитурия, протеинурия и образуване на кристали калциеви оксалати и/или урати и конкременти в бъбреците, както и калциноза на миокарда, белите дробове и стените на съдовете. Калциевата мобилизация може да доведе до значително намаляване на съдържанието на минерални вещества в скелета и с това до увеличаване на риска от остеопороза.

### **6. Фармацевтични данни**

#### **6.1. Списък на помощните вещества**

Ascorbyl palmitate

Absolute ethanol

Peanut (arachis) oil

#### **6.2. Физико-химични несъвместимости**

Досега не са известни.

#### **6.3. Срок на годност**

Тахистин® перорални капки, разтвор, в запечатана опаковка е със срок на годност 3 години, а след първото отваряне на първичната опаковка – 6 месеца.

Лекарственият продукт не трябва да се използва след датата на изтичане на срока на годност.

#### **6.4. Специални условия за съхранение**

Да се съхранява под 25°C!

Да се пази от светлина!

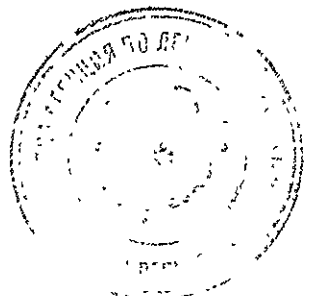
Шишенцето с Тахистин® перорални капки, разтвор, да се съхранява в изправено положение!

Лекарството да се съхранява на място, недостъпно за деца!

#### **6.5. Данни за опаковката**

1 x 20 ml

1 x 50 ml



Първичната опаковка се състои от :

20 ml / 50 ml шише от кафяво стъкло с резба и двойно кантирана яка, прав капкомер и завинтваща се капачка с оригинален пръстен.

**6.6 Препоръки при употреба**

Няма

**7. Име и адрес на производителя и на притежателя на разрешението за употреба**

Chauvin ankerpharm GmbH  
Brunsbütteler Damm 165-173  
13581 Berlin  
Germany

Tel. 03672 485-0

Fax 03672 485-704

**8. Регистрационен номер по чл.28 от ЗЛАХМ**

9700478

**9. Дата на първо разрешаване за употреба на лекарствения продукт**

**10. Дата на актуализация на текста**

2 март 2006 г.