

ИЗПЪЛНИТЕЛНА Агенция по лекарствата	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към РУ	3055 , 29.09.08
Одобрено: 21 / 29/07.08	

Solpadeine Soluble tablets
Кратка Характеристика на продукта

1. Наименование на лекарствения продукт

Solpadeine soluble tablets
Солпадеин разтворими таблетки

2. Количество и качествен състав

Всяка таблетка съдържа:

парацетамол (<i>paracetamol Eur.Ph.</i>)	500mg
кофеин безводен (<i>caffeine anhydrous</i>)	30mg
кодеин фосфат хемихидрат (<i>codeine phosphate hemihydrate</i>)	8mg

За пълния списък на помощните вещества, вж. точка 6.1

3. Лекарствена форма

Разтворими таблетки

4. Клинични данни

4.1. Показания

Solpadeine се препоръчва за бързо облекчаване на слаба до средно изразена болка (ревматична болка, главоболие, мигрена, невралгия, зъббол, възпалено гърло, менструални болки), за повлияване на високата температура и другите симптоми при простуда и грип.

4.2. Дозировка и начин на приложение

Без лекарско предписание.

Възрастни и деца над 12 години (включително и пациенти над 60 години):

2 таблетки се разтварят поне в половин чаша с вода. Тази доза може да бъде давана 3 до 4 пъти дневно при необходимост. Дозата не трябва да се повтаря на интервали по-кратки от 4 часа. Да не се приемат повече от 8 таблетки за 24 часа.

Деца:

Да не се дава на деца под 12 години.

4.3. Противопоказания

Свръхчувствителност към парацетамол, кодеин, кофеин или към някоя от другите съставки. Употребата на кодеин съдържащи продукти е противопоказана по време на кърмене, освен по лекарско предписание.

4.4. Специални противопоказания и специални предупреждения за употреба

Трябва да се внимава при предписването на парацетамол на пациенти с тежка бъбречна или чернодробна недостатъчност. Рискът от предозиране е по-голям при индивиди с остро или хронично алкохолно отравяне без последващи цирозни изменения.

Трябва да се внимава при прилагане на лекарствения продукт на пациенти, чието състояние може да бъде влошено от опиоидни лекарствени продукти, особено при пациенти над 60 години, които са особено чувствителни към тяхното въздействие върху



ЦНС и гастро-интестиналния тракт; пациенти, приемащи едновременно лекарства с подтикащо действие върху ЦНС; такива с хипертрофия на простатата и възпалителни или обструктивни заболявания на червата, пациенти с бронхообструктивни заболявания и дихателна недостатъчност.

Прекомерната употреба на кафе или чай, по време на приемането на Solpadeine може да доведе до напрегнатост и раздразнителност.

Да не се надвишава препоръчената доза.

Пациентите трябва да бъдат съветвани да се консултират с лекуващият ги лекар, ако главоболието и другите симптоми персистират повече от 3 дни.

Пациентите трябва да бъдат предупреждавани да не приемат в същото време други парацетамол – съдържащи лекарствени продукти.

Всяка таблетка съдържа 427mg / за таблетка натрий (854mg натрий за доза от две таблетки). Така, лекарственият продукт не е подходящ за лица на ниско солева диета.

Също така съдържа сорбитол. Не е подходящ за лица, които страдат от вродена непоносимост към фруктоза, глюкозен/галактозен синдром на малабсорбция или захарно/изомалтозен дефицит.

Предозирането на аналгетици, съдържащи кодеин (или при приемане в продължение на повече от 3 дни и/или приемане на дози, по-високи от препоръчените) може да доведе до риск от зависимост, включително и симптоми на абстиненция при рязко спиране на лечението.

4.5. Лекарствени и други взаимодействия

Метоклопрамид или домперидон могат да ускорят скоростта на абсорбция на парацетамол, а холестирамин да я забави.

Продължителното редовно приемане на парацетамол може да засили антикоагулантния ефект на warfarin и други кумарини и да повиши риска от кръвотечение; дозите, приемани инцидентно (при необходимост) не оказват значимо взаимодействие.

Опиоидните аналгетици трябва да се дават с повишено внимание на пациенти, приемащиmonoаминооксидазни инхибитори. Действието на лекарства, подтикащи ЦНС (включително алкохол) може да бъде потенцирано от кодеин; тези взаимодействия са незначителни при препоръчените дози.

4.6. Бременност и лактация

Епидемиологичните изследвания при бременност при човека не показват нежелани реакции при употребата на парацетамол и кофеин в препоръчените дози. Въпреки това, употребата на кодеин по време на бременност не се препоръчва.

Парацетамол и кофеин се екскретират в майчиното мляко, но не в клинично значими количества. Незначителни количества кодеин също преминават в кърмата.

Следователно употребата на Solpadeine по време на бременност не се препоръчва, но може да бъде приеман по време на кърмене след строга преценка на лекаря на съотношението риск/полза.

За кърмещи жени, които ултра бързо метаболизират кодеин може да се наблюдават по-високи от очакваните нива на морфин в серума и кърмата. Морфиновата токсичност при бебета може да предизвика прекалена сомнолентност, хипотония и затруднения в



сукателния рефлекс или дишането. В особено тежки случаи може да се наблюдава респираторна депресия и смърт.

Препоръчва се използването на най-ниската ефективна доза за най-краткия възможен период.

Кърмещите жени трябва да бъдат информирани да мониторират бебето по време на лечението за възможни симптоми на морфинова токсичност, като повишена сънливост, седация, затруднено сучене, дишане, намален тонус. При поява на подобни симптоми е необходимо веднага да се потърси лекарска помощ.

Кодеин съдържащи продукти не трябва да се употребяват по време на кърмене, освен по лекарско предписание.

4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Пациентите трябва да бъдат съветвани да не шофират или работят с машини, ако чувстват сънливост.

4.8. Нежелани лекарствени реакции

Изброените по-долу нежелани ефекти са класифицирани според засегнатата система/орган и според честотата им (при продуктите без лекарско предписание е трудно да се оцени експозицията). В зависимост от честотата, нежеланите реакции могат да бъдат много чести ($\geq 1/10$), чести ($\geq 1/100, < 1/10$), нечести ($\geq 1/1000, < 1/100$), редки ($\geq 1/10\ 000, < 1/1000$) и много редки ($< 1/10\ 000$), вкл. единични съобщения.

Система/орган	Нежелана реакция	Честота
Свързани с парацетамол		
Имунна система	Свръхчувствителност, вкл. кожен обрив	Много редки
Кръвотворна и лимфна системи	Тромбоцитопения	Много редки
	Агранулоцитоза	Не известно
Свързани с кодеин		
Стомашно-чревни нарушения	Констипация, гадене	Редки
Нарушения на нервната система	Виене на свят, сънливост	Много редки
Свързани с кофеин		
Стомашно-чревни нарушения	Гадене	Много редки
Нарушения на нервната система	Безсъние и беспокойство	Много редки

4.9. Предозиране

Гадене и повръщане са доминиращите симптоми при предозиране с кодеин както и циркулаторно и респираторно подтискане. Препоръчва се стомашна промивка и изпразване на чревното съдържимо. Ако се наблюдава тежка форма на подтискане на ЦНС може да се наложи прилагането на обдишване, кислород и парентерално прилагане на naloxone.

Симптомите, наблюдавани през първите 24 часа на предозиране с парацетамол са бледост, гадене, повръщане, анорексия и абдоминална болка. Признаките на увреждане на черния дроб могат да се наблюдават 12 до 48 часа след приемането. Възможно е да се наблюдават аномалии в метаболизма на глюкозата и метаболитна ацидоза. При тежки отравяния, чернодробното увреждане може да прогресира до енцефалопатия, кома и смърт. Възможно е да се развие остра бъбречна недостатъчност и остра тубуларна некроза дори и при отсъствието на тежко чернодробно увреждане. Съобщавано е за сърдечни аритмии и панкреатит. Чернодробно увреждане е възможно след приемането от възрастни на 10g или повече парацетамол. Смята се, че прекомерно количество токсичен метаболит (обикновено



адекватно детоксикирано от глутатион при приемането на обичайни дози парацетамол), се свързва необратимо с чернодробната тъкан.

Незабавното лечение е от голямо значение за овладяване предозирането с парацетамол. Въпреки липсата на значими ранни симптоми, пациентите трябва да бъдат насочени към болница за незабавна медицинска помощ и на всеки пациент приел около 7.5g или повече парацетамол в предшестващите 4 часа трябва да бъде направена стомашна промивка. Прилагането на метионин – перорално или п-ацетилцистеин – интравенозно могат да имат положителен ефект до 48 часа след предозирането. Трябва да има готовност за общи поддържащи мерки.

Предозирането с кофеин може да предизвика нервност, беспокойство, безсъние, възбуда, диуреза, зачеряване на лицето, мускулни спазми, стомашно-чревни нарушения, тахикардия или сърдечни аритмии, накъсани мисли и несвързан говор, психомоторна възбуда или периоди на неуморяемост.

5. Фармакологични данни

5.1. Фармакодинамични данни

ATC code: N02BE 51

Парацетамол е антипириетик и аналгетик. Механизът му на действие се изразява в подтискане синтезата на простагландините в централната нервна система. Инхибира селективно COX-3.

Кодеин принадлежи към групата на опиоидните аналгетици, действа директно върху опиоидните рецептори в мозъка като по този начин предотвратява разпознаването на произхода или тежестта на болката. Той е лек аналгетик, използван за лечение на слаба до средно силна болка. Кодеин има и подтискащо кашлицата действие.

Смята се, че кофеин засилва аналгетичното действие, като резултат от стимулиращото си действие върху ЦНС, което намалява подтиснатостта, често свързана с болката.

5.2. Фармакокинетични свойства

Парацетамол се абсорбира бързо и почти напълно в гастро-интестиналния тракт. Концентрацията на лекарството в плазмата достига пикове 30-60 минути след приемане и плазмения полуживот е 1-4 часа. Парацетамол се разпределя относително равномерно в телесните течности и се свързва в различна степен с плазмените протеини. Екскретира се предимно през бъбреците, под формата на свързани метаболити.

Кодеин фосфат се абсорбира добре и се разпределя в целия организъм. 86% от перорално приета доза се отделят в урината в рамките на 24 часа, 40-70% от тях са под формата на свободен или свързан кодеин, 5-15% свободен или свързан морфин, 10-20% свободен или свързан норкодеин и следи от свободен или свързан норморфин.

Кофеин се абсорбира бързо, но неравномерно след перорален прием, абсорбцията зависи от pH. След преорален прием на 100mg, след 1-2 часа се наблюдават пикови плазмени концентрации от 1,5 – 2 µg/ml. Плазменият полуживот е около 4-10 часа. Кофеин бързо се разпределя в телесните течности и около 15% от него се свързват с плазмените протеини. За 48 часа, 45% от дозата се отделя в урината под формата на I-methylxanthine и I-methyluric acid.



5.3. Предклинични данни за безопасност

Не съществуват други предклинични данни за безопасност относно препоръчаната доза и приложението на продукта, които могат да бъдат споменати в допълнение на вече изложените данни в другите части на КХП.

6. Фармацевтични данни

6.1. Списък на помощните вещества и техните количества

Натриев бикарбонат, сорбитол, натриев захарин, натриев лаурил сулфат, лимонена киселина, натриев карбонат, поливидон и диметикон.

6.2. Несъвместимости

Няма.

6.3. Срок на годност

4 години

6.4. Специални условия на съхранение

Да се съхранява при температура под 25⁰C.

6.5. Данни за опаковката

Ламинирана двуслойна лента, състояща се от хартия/LDPE/AL с по 2 ефервесцентни таблетки опаковани в картонени кутии.

Опаковки от 6, 12, 24, 48 ленти в кутия.

6.6. Препоръки при употреба

Таблетките трябва да се разтварят в не по-малко от половин чаша с вода.

7. Притежател на разрешението за употреба

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare
GlaxoSmithKline Export Ltd
Brentford, TW8 9GS, Великобритания

8. Регистрационен номер в регистъра по чл.19 от ЗЛПХМ – 20020548

9. Дата на първо разрешение за употреба в България – 940 1225 / 21.04.95

10. Дата на (частична) ревизия на текста

Септември 2008 г.

