

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

BISALAX®
БИЗАЛАКС®

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

BISALAX® 5mg tablets

БИЗАЛАКС® 5mg таблетки

ИАЛ
ОДОБРЕНО!

ДАТА *дт.р. R-8281/06.11.08*

2. КОЛИЧЕСТВЕН И КАЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Лекарствено вещество в една стомашно-устойчива таблетка:

Бизалакс /Bisacodyl/ 5 mg

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Стомашно-устойчива таблетки.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1. ПОКАЗАНИЯ

- Констипация;
- Подготовка за диагностични процедури при рентгенографски, ехографски и инструментални изследвания на коремни органи и гастро-интестиналния тракт;
- Пре- и постоперативно лечение;
- Необходимост за улесняване на дефекацията при хемороиди, анални фистули и рагади.

4.2. ДОЗИРОВКА И НАЧИН НА УПОТРЕБА

При констипация:

- Възрастни и деца над 10 години: 1-2 таблетки (5- 10 mg) дневно.
- Деца от 4 до 10 години: 1 таблетка (5 mg) дневно.

Не се препоръчва терапия с продължителност повече от 8-10 дни.

При подготовка за диагностични процедури и преди оперативни интервенции:

- Възрастни и деца над 10 години: 2-4 таблетки (10- 20 mg) еднократно вечер;
- При деца от 4 до 10 години: 1 таблетка вечер.

При деца, продуктът се прилага по лекарско предписание.

4.3. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

- Свръхчувствителност към активните и/или някое от помощните вещества на продукта;
- Чревна непроходимост;
- Остър хирургически корем, апендицит, оствър ентерит.



- Тежка дехидратация.

4.4. СПЕЦИАЛНИ ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ И СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ ЗА УПОТРЕБА

Продуктът не трябва да се прилага ежедневно. Необходимо е изясняване на причините за констипация, а не продължително приложение на лаксативни средства. При деца се прилага само по лекарско предписание.

Лекарственият продукт съдържа пшенично нишесте и може да представлява опасност за хора с цъолиакия (глютенова ентеропатия).

Bisalax® съдържа лактоза, което го прави неподходящ при пациенти с лактазна недостатъчност, галактоземия или глюкозен/галактозен синдром на малабсорбция.

4.5. ЛЕКАРСТВЕНИ И ДРУГИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

Едновременното приложение на високи дози *Bisalax®* и *диуретици* и/или *адreno-кортикоиди* може да повиши риска от електролитен дисбаланс.

Електролитният дисбаланс може да предизвика повищена чувствителност към *сърдечни гликозиди*.

4.6. БРЕМЕННОСТ И КЪРМЕНЕ

Не се препоръчва приложението на лекарствения продукт по време на бременност и кърмене, поради липса на данни за безопасност при тези категории лица.

4.7. ЕФЕКТИ ВЪРХУ СПОСОБНОСТТА ЗА ШОФИРАНЕ И РАБОТА С МАШИНИ

Не оказва влияние върху извършването на дейности, изискващи повищено внимание като шофиране или работа с машини.

4.8. НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

Възможни са коремно неразположение, коремна болка, диария.

Има съобщения за алергични реакции свързани с приложението на *Bisacodyl*, включително ангиоедем и анафилактични реакции.

4.9. ПРЕДОЗИРАНЕ

Симптоми: Приемът на много високи дози може да предизвика диария, коремни спазми, електролитен дисбаланс - включително симтоми на хипокалиемия. Хроничното предозиране може да предизвика хронична диария, коремни болки, хипокалиемия, вторичен хипералдостеронизъм, бъбречно-каменна болест. Има описани случаи на увреждане на бъбрецните тубули, метаболитна алкалоза и мускулна слабост, вследствие на хипокалиемията.

Лечение: стомашен лаваж, предизвикване на повръщане, корекция на водно-електролитния дисбаланс, прилагане на симптоматични средства.



5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ ДАННИ

5.1. ФАРМАКОДИНАМИЧНИ СВОЙСТВА

ATC Код A06A B 02

Bisacodyl е локално действащо лаксативно средство от дифенилметановата група. Принадлежи към групата на контактните лаксативни средства, действа директно върху нервните окончания на чревната мукоза основно в колона. Резорбира се в незначителна степен в гастро-интестиналния тракт, където се хидролизира до bis-(*p*-hydroxyphenyl)-pyridyl-2-methane (BHPM), което се осъществява от ферменти на чревната мукоза на колона. BHPM стимулира перисталтиката и акумулирането на течности и електролити в чревния лumen.

5.2. ФАРМАКОКИНЕТИЧНИ СВОЙСТВА

Локално действащото лаксативно съединение bis-(*p*-hydroxyphenyl)-pyridyl-2-methane (BHPM) се абсорбира, циркулира в кръвния ток и се конюгира като глюкуронид в черния дроб. Екскретира се чрез жълчката и урината, основно чрез фекалиите. Стомашно-устойчивите таблетки освобождават лекарственото вещество в дебелото черво. Началото на действие на продукта е 6-12 часа след пероралния прием. Чрез урината се елиминират между 3-17 % от приложената орална доза. Метаболитите на *Bisacodyl* циркулират в кръвния ток в неактивна форма, предимно като глюкурониди. Няма зависимост между лаксативния ефект на *Bisacodyl* и концентрацията в плазмата или урината на неактивните метаболити.

5.3. ПРЕДКЛИНИЧНИ ДАННИ ЗА БЕЗОПАСНОСТ

Bisacodyl притежава ниска остра токсичност. При гризачи острата токсичност превишава дозови нива от 2 g/kg. При кучета се наблюдава дозова толерантност до 15 g/kg. Основните клинични прояви на токсичност са: диария и понижена моторна активност. Резултатите от проведени токсикологични изследвания при многократно приложение на *Bisacodyl* (до 26 седмици) при плъхове, морски свинчета и маймуни показват наличие на тежка дозо-зависима диария (с изключение на морските свинчета). Не е наблюдавано развитие на тежка дозо-зависима нефротоксичност. Морфологичните промени на вътрешните органи се изразяват във вторично образуване на микрокалкули, най-вероятно в резултат на електролитен дисбаланс.

Няма данни за ембриотоксичност при проведени изследвания върху ембрионални клетки на хамстери. Не се наблюдават тератогенни ефекти при плъхове и зайци в дози до 1000 mg/kg/дневно, превишаващи до 1000 пъти терапевтичните концентрации. Тестовете за мутагенност при бактерии и бозайници не показват генотоксичен потенциал на *Bisacodyl*. Тестовете за мутагенност не показват индикация за мутагенен потенциал, за разлика от генотоксичния и карциногенен фенолфталеин.



При проведени проучвания за карциногенност на Bisacodyl не се наблюдава свързана с лечението неоплазия при перорални дозови нива до 8000mg/kg/дневно при мишки.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1. СПИСЪК НА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА:

Лактозаmonoхидрат

Пшенично нишесте

Безводен колоидален силиций

Талк

Магнезиев стеарат

Желатин

Филмово покритие:

Метакрилова киселина - етилакрилат кополимер(1:1)

Макрогол 6000

Титанов диоксид

Талк

Оцветител 70 Е 104

6.2. ФИЗИКО-ХИМИЧНИ НЕСЪВМЕСТИМОСТИ

Не са известни

6.3. СРОК НА ГОДНОСТ

5 (пет) години от датата на производство.

Продуктът не трябва да се употребява след изтичане срока на годност, указан на опаковката.

6.4. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ НА СЪХРАНЕНИЕ

Съхранява се на сухо и защитено от светлина място при температура под 25° С.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

6.5. ДАННИ ЗА ОПАКОВКАТА

3 блистера от PVC/алуминиево фолио по 10 броя stomashno-устойчиви таблетки в картонена кутия.

1 блистер от PVC/алуминиево фолио по 30 броя stomashno-устойчиви таблетки в картонена кутия.

6.6. ПРЕПОРЪКИ ПРИ УПОТРЕБА

Виж 4.2.

7. ИМЕ И АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Актавис ЕАД

ул. "Атанас Дуков" 29



1407 София, България
тел. 02 9321 762

8. РЕГИСТРАЦИОНЕН № в РЕГИСТЪРА по чл. 28 от ЗЛАХМ
20000138/05.06.2000

9. ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ ЗА УПОТРЕБА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ
ПРОДУКТ
Протокол №290/29.03.1968 г.

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗАЦИЯ НА ТЕКСТА
Ноември 2008

