

**Информацията в тази рубрика е непълна! Целта ни е да Ви запознаем с новите продукти, които влизат на българския пазар. За изчерпателна информация търсете кратките характеристики!**  
**Допълнителна информация: страница на ИАЛ – [www.bda.bg](http://www.bda.bg);**  
**страница на Европейската агенция по лекарствата – [www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu)**

## M01AE17 AUXILEN / АУКСИЛЕН

**Състав:** 1 ml от разтвора съдържа декскетопрофен трометамол (dexketoprofen trometamol), което съответства на 25 mg декскетопрофен (dexketoprofen). Помощни вещества: 200 mg етанол (96 %) и 8,0 mg натриев хлорид; Натриев хлорид; Натриев хидроксид (за корекция на pH); Вода за инжекции.

**Показания:** Симптоматично лечение на остра, умерена до силна болка, например постоперативна болка, бъбречна колика, болки в гърба, когато пероралното приложение не е подходящо.

**Дозировка и начин на приложение:** Ауксилен може да се прилага интрамускулно или интравенозно. **Възрастни:** Препоръчителна доза е 50 mg на всеки 8-12 часа. При необходимост приложението може да се повтори след 6 часа. Общата дневна доза не трябва да надвишава 150 mg. Ауксилен е предназначен за краткосрочно лечение и приложението му трябва да се ограничи само в острия симптоматичен период (не повече от два дни). При възможност трябва да се премине на перорална аналгетична терапия. Нежеланите лекарствени реакции могат да бъдат намалени, като за контролиране на симптомите се използва възможно най-ниската ефективна доза за най-кратък период от време. При умерена до силна постоперативна болка, Ауксилен може да се комбинира с опиоиден аналгетик, ако е показан, в същата дозировка, която се препоръчва и за възрастни пациенти.

**Педиатрична популация:** Ауксилен не е проучен при деца и юноши и не бива да се прилага при тази популация.

**Хора в напреднала възраст:** По принцип не се налага коригиране на дозата. Въпреки това, поради физиологично понижена бъбречна функция при пациенти в старческа възраст, при леко бъбречно увреждане се препоръчва по-ниска доза: 50 mg обща дневна доза.

При пациенти с **леко до умерено чернодробно увреждане** (резултат 5-9 по Child-Pugh) дозата трябва да се намали до 50 mg обща дневна доза при редовно проследяване на чернодробната функция. Ауксилен не трябва да се използва при пациенти с тежко нарушена функция (10 - 15 по Child-Pugh).

При пациенти с **леко нарушена бъбречна функция** (креатининов клирънс 60 - 89 ml/min) дозата трябва да се намали до 50 mg обща дневна доза. Ауксилен не трябва да се прилага при пациенти с умерено до тежко нарушена бъбречна функция (креатининов клирънс < 59 ml/min).

**Противопоказания:** Ауксилен не трябва да се прилага при следните случаи: пациенти със свръхчувствителност към активните вещества или някое от помощните вещества; пациенти, при които вещества с подобно действие (напр. ацетилсалицилова киселина или други НСПВС) предизвикват астматични, бронхоспазъм, остър ринит или причиняват назална полипоза, уртикария или ангиоедем; известни фотоалергични или фототоксични реакции по време на лечение с кетопрофен или фибрати; пациенти с анамнеза на стомашно-чревен кръвоизлив или перфорация, в резултат на предшестващо лечение с НСПВС; пациенти с активна пептична язва/кървоизлив или с предшни проблеми с пептична язва, пептичен кръвоизлив или перфорация; пациенти с хронична диспепсия; пациенти с често кървене или кръвоизлив от друг произход или заболявания, свързани с кръвоизлив; пациенти с болест на Крон или улцерозен ко-

лит; пациенти с тежко сърдечна недостатъчност; пациенти с умерено или тежко нарушена бъбречна функция (креатининов клирънс < 59 ml/min); пациенти с тежко нарушена чернодробна функция (резултат 10-15 по Child-Pugh); пациенти с хеморагична диатеза и други коагулационни нарушения; пациенти, които са много дехидрирани (в резултат на повръщане, диария или недостатъчен прием на течности); по време на трети триместър на бременността и по време на кърмене. Ауксилен е противопоказан за невроаксиално (интратекално или епидурално) приложение, тъй като съдържа етанол.

**Специални предупреждения и мерки при употреба:** При пациенти с анамнеза за алергични състояния трябва да се прилага с внимание. Трябва да се избягва едновременно приложение на Ауксилен с други НСПВС, вкл. селективни инхибитори на циклооксигеназа-2. Нежеланите лекарствени реакции могат да бъдат намалени като за контролиране на симптомите се употребява възможно най-ниската ефективна доза за възможно най-кратко време. **За пълната информация прочетете внимателно КХП!**

**Взаимодействия с други лекарства и други форми на взаимодействие:** По принцип за НСПВС са характерни следните взаимодействия: Комбинации, които не се препоръчват: Други НСПВС, вкл. високи дози салицилати (> 3 g/ден): едновременното приложение на няколко НСПВС може да увеличи риска от стомашно-чревна язва или кръвоизлив посредством синергичен ефект; Антикоагулант: НСПВС могат да усилят ефектите на антикоагулантите, напр. варфарин, поради висока степен на свързване с плазмените протеини на декскетопрофен и инхибиране на тромбоцитната функция и увреждане на гастродуоденалната мукоза. Ако комбинираното лечение не може да се избегне, е необходимо стриктно клинично наблюдение и проследяване на клиничните параметри; Хепарини: повишен риск от кървене (поради инхибиране на тромбоцитната функция и увреждане на стомашно-чревната лигавица). Ако комбинираното лечение не може да се избегне, е необходимо стриктно клинично наблюдение и проследяване на клиничните параметри; Кортикостероиди: налице е повишен риск от стомашно-чревна язва или кръвоизлив; Литий (описано е с няколко НСПВС). НСПВС повишават нивата на литий в кръвта, които могат да достигнат токсични стойности (понижено бъбречна екскреция на литий). Следователно този периметър трябва да се проследява при започване, адаптиране и преустановяване на лечението с декскетопрофен; Метотрексат, използван във високи дози от 15 mg/седмично или повече: засилена хематологична токсичност на метотрексат посредством понижаване на бъбречния му клирънс от противовъзпалителни средства по принцип; Хидантоини и сулфонамиди: токсичните ефекти на тези вещества може да се засилят. За комбинации, които изискват предпазни мерки или да се имат предвид: **Прочетете внимателно КХП!**

**Бременност и кърмене:** Ауксилен е противопоказан през третия триместър на бременността и по време на кърмене. Както при другите НСПВС, употребата на декскетопрофен трометамол може да увреди женската фертилност и не се препоръчва при жени, които се опитват да забременеят. При жени, които имат затруднения със зачеването или които подлежат на изследване на безплодие, трябва да се обмисли оттегляне на декстромепрофен трометамол.

**Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини:** Ауксибен може леко до умерено да повлияе способността за шофиране и работа с машини, тъй като може да доведе до замаяност и сънливост.

**Несъвместимости:** Ауксилен не трябва да се смесва в малки обеми (напр. в спринцовка) с разтвори на допамин, прометазин, пентазоцин, петидин или хидроксизин, тъй като това може да доведе до преципитация на разтвора. Разредените инфузионни разтвори се приготвят, както е описано в КХП и не трябва да се смесват с прометазин или пентазоцин. **Прочетете КХП!**

**Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа: Прочетете КХП!**

**Опаковка:** инжекционен/инфузионен разтвор 50 mg/2 ml тъмни стъклени ампули Тип I по 1 или 5 ампули в опаковка. Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

**Притежател на разрешението за употреба:** AS KALCEKS, Латвия

## **BLUE MORNING ПЛАСТИРИ** **ТРАНСДЕРМАЛНИ ПЛАСТИРИ ПРОТИВ МАХМУРЛУК**

**Състав на 1 пластир:** тиамин (витамин В1) 75 mg, витамин С 12 mg, зелен чай екстракт 7 mg, бял трън екстракт 7 mg, артишок екстракт 7 mg, хром пиколинат 20 mg, витамин В3 19 mg, витамин Е 10 mg, витамин В12 1000 mcg, витамин В5 5 mg, витамин В6 2 mg, витамин В2 1.7 mg, витамин А 1 mg, витамин В9 4000 mcg, витамин D 5 mcg.

**Действие:** SOS Health BLUE MORNING трансдермални пластири помагат за възстановяване на нивата на витамини и хранителни вещества, които тялото губи след консумация на алкохол. Подпомага организма в борбата с токсините и свободните радикали причиняващи неприятни усещания като махмурлук. Пластирите доставят витамини и необходими вещества в рамките на 12 ч.

**Дозировка и начин на приложение:** Един пластир дневно се поставя на горната част на ръката върху суха и чиста кожа в продължение на 24 ч., но не по-малко от 12 ч. При възможност пластирът се поставя преди консумация на алкохол. Витамините започват да се абсорбират в организма 30 мин. след поставяне на пластира. След употреба изхвърлете пластира.

**Предупреждения:** Да се съхранява на стайна температура, далеч от пряка слънчева светлина и на места недостъпни за деца. Да се избягва контакт с оксидиращи материали.

**Опаковка:** 3 пластира в опаковка.

**Вносител:** SOS Health, Estonia, [www.soshealth.eu](http://www.soshealth.eu)

**Произход:** USA.

**Дистрибутор за България:** Химтрейг-Комет, тел.: 02/953 13 10; GSM: 0887 655 588; [www.chimtrade.info](http://www.chimtrade.info).

## **ΣΟΙΓΧΟΙ LECROLYN SINE/ЛЕКРОЛИН СИНЕ**

**Състав:** Всеки ml съдържа 40 mg натриев кромогликат (sodium cromoglicate). Помощни вещества: Глицерол, Динатриев едетат, Поливинилол алкохол, Вода за инжекции.

**Показания:** Алергичен конюнктивит при възрастни и деца.

**Дозировка и начин на приложение:** Дозата трябва да се определя индивидуално за всеки пациент. Нормална доза за деца и възрастни: 1

до 2 капки във всяко око, два пъти на ден.

ЛЕКРОЛИН СИНЕ трябва да се използва редовно за получаване на оптимален контрол на симптомите.

**Противопоказания:** Свърхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества.

**Фертилитет, бременност и кърмене:** ЛЕКРОЛИН СИНЕ може да се прилага по време на бременност и кърмене. Не се очакват ефекти върху фертилитета.

**Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини:** Както и при други капки за очи, накапването на ЛЕКРОЛИН СИНЕ може да предизвика локално гразнене и замъглено зрение, които могат временно да повлияят способността за шофиране и работа с машини.

**Опаковката:** Бяла бутилка от LDPE с бял апликатор капкомер от HDPE и силикон, със син връх и бяла капачка от HDPE, съдържаща капки за очи 40 mg/ml 5 ml или 10 ml разтвор.

**Притежател на разрешението за употреба:** Santen Oy, Финландия

## **МАГНЕЗИЕВО ОЛИО СПРЕЙ** **Козметичен продукт**

**Състав:** Концентриран разтвор (31%) от най-чистия магнезий в сbeta - Zechstein магнезиев хлорид. 10 напръсквания доставят 150-180 mg магнезиев хлорид.

**Предназначение:** Високо абсорбиращ магнезиев спрей. Значително повишава нивата на магнезий в организма. Магнезиевият спрей съдържа магнезиев хлорид (Zechstein Inside®), добит от отлагания в Северно море (Zechstein Sea), за да осигури най-чистия източник на магнезиев хлорид. Този вид магнезиев хлорид е естествено получен в продължение на повече от 250 милиона години и не съдържа замърсявания с тежки метали, характерни за други водни източници. Натуралното магнезиево олио на SOS Health значително повишава нивата на магнезий в организма при недостиг. Поддържа нормалния мускулен тонус, подпомага работата на мускулите, успокоява нервната система, релаксира и подобрява съня. За поддържане на здрави кости и стави. Приложим при бебета над 6 месеца и бременни.

**Дозировка и начин на приложение:** За кожно приложение: Впръскайте 5-10 пъти върху кожата и масажирайте. Желателно е след душ, когато порите са разширени. За добра орална хигиена: впръскайте 2-3 пъти върху венците и зъбите, като масажирате с четка. Да не се поглъща! Разклатете добре преди употреба.

**Предупреждения:** При недостиг на магнезий или при нанасяне на спрея върху наранена кожа е възможно да възникне чувство на изтръпване.

**Опаковка:** 800 дози в 100 ml спрей

**Производител:** SOS Health, Estonia, [www.soshealth.eu](http://www.soshealth.eu).

**Вносител:** Химтрейг-Комет ООД, тел.: 02/ 953 13 10

## **МЕЛИСИНА/MELISSINA** **Хранителна добавка**

**Съдържание в дозова единица:** 20 капки - 1 ml съдържат: Тинктура Валериана, еквивалент на корен от Валериана - 66 mg; Тинктура глог, еквивалент на листа и цвят на глог - 46.2 mg; Тинктура Лютива мента, еквивалент на листа от Лютива мента - 16.5 mg; Масло от Лютива мента - 16 mg; Течен екстракт от маточина, еквивалент на листа на маточина - 100 mg. Алкохол 68% vol.

**Действие:** МЕЛИСИНА е хранителна добавка, която оказва благоприятен ефект върху нервната система, като сменя нервното напрежение през деня и спомага за спокоен и пълноценен сън през нощта. МЕЛИСИНА действа благоприятно при нервно напрежение и стрес след физическо и психическо натоварване и при климактериум; спомага за нормализиране на сърдечната дейност, подпомага храносмилането. Оказва успокояващо действие върху функциите на целия организъм.

**Показания:** МЕЛИСИНА действа благоприятно при: стрес; непълноценен сън; физическо и психическо натоварване; нервна възбуда, включително и в климактериума. Без рецепта

**Опаковка:** капки 20 ml

**Производител:** ХИМАКС ФАРМА ЕООД, 02/491 83 74

## ОПТИХЕПАН СЛИМ Хранителна добавка

**Състав:** Съдържа холин, екстракти от бял трън, куркума и черен пипер, хром. Холин битаратарат; екстракт от плодове на бял трън (*Silybum marianum*); за капсулата: желатин, оцветител Е171; екстракт от коренище на куркума (*Curcuma longa* - 95% curcuminoid); пълнител: микрористална целулоза; екстракт от черен пипер (*Piper nigrum*); антислепящ агент: магнезиев стеарат; хромен (III) хлорид.

**Действие:** Холинът допринася за нормалната чернодробна функция. Белият трън благоприятства здравето на черния дроб. Черният пипер подпомага отстраняването на отпадни продукти от обмяната. Куркумата допринася за поддържане на оптимално телесно тегло. Хромът допринася за поддържането на нормална концентрация на глюкоза в кръвта и за нормалния метаболизъм на макро хранителните вещества.

**Предназначение:** Допринася за: нормалната чернодробна функция и здравето на черния дроб; защита на клетките от оксидативен стрес (антиоксидантен ефект); поддържане на оптимално телесно тегло.

**Дозировка и начин на употреба:** За възрастни: по 1-2 капсули дневно, преди хранене. Капсулите се гълтат цели с вода.

**Противопоказания:** При жени в първите три месеца от бременността, при ендометриоза и кисти на яйчниците.

**Допълнителна информация:** Да не се превишава препоръчителната дневна доза. Да не се използва като заместител на разнообразното и балансирано хранене и здравословния начин на живот!

**Внимание:** да се приема с внимание при кърмене и при хора с диабет. Може да взаимодейства с орални контрацептиви (противозачатъчни) и някои лекарства (напр.: Метронидазол).

**Опаковка:** 30 капсули.

**Производител:** Natur Produkt Zdrovit Sp. z o.o., Полша

**Дистрибутор:** Натурпродукт ООД, тел.: (02) 979 12 19

## RANISEPTOL / РАНИСЕПТОЛ медицинско изделие

**Състав:** Вода, глицерин, нано сребро (аgNanite), натриев хиалуронат, лимонена киселина.

**Действие:** Нано среброто е известно с антибактериалните си и антисептични свойства. Ефективността му се дължи на съотноше-

нието между големината и масата на нано частиците, както и на огромната активна повърхност при способността да въздейства срещу микроорганизмите. Веществата, съдържащи се в медицинското изделие Raniseptol, спомагат за образуването на защитен антибактериален слой, който охлузвания, порязвания, изгаряния). Ускорява регенерацията на кожата и допринася за предпазването на чувствителната и раздразнена кожа. Предназначен за възрастни и деца над 7-годишна възраст.

**Показания:** За подпомагане лечението на инфекции по кожата и лигавицата от бактериален произход, а също при леки увреждания на епидермиса (като охлузвания, порязвания, изгаряния). Ускорява регенерацията на кожата и допринася за предпазването на чувствителната и раздразнена кожа. Предназначен за възрастни и деца над 7-годишна възраст.

**Приложение:** Спрей за рани. Има: антибактериално действие; подпомага регенерацията на епидермиса и лигавицата; предпазва кожните лезии от инфекция; успокоява възпалената кожа; подпомага лечението на изгаряния, декубитални язви, порезни рани, охлузвания.

**Дозировка и начин на употреба:** Следвайте следните стъпки за правилното приложение на медицинското изделие Raniseptol. Преди приложение старателно почистете и подсушете наранената повърхност; Разклатете добре спрея преди употреба; Спреят се прилага от разстояние 10 см; Напръскайте директно върху наранената повърхност или нанесете с навлажен със спрея памучен тампон; Прилагайте 2-3 пъти дневно, по 2-4 дози или в зависимост от нуждите. Само за външна употреба. Прилагайте спрея не повече от 7 дни. Продуктът е предназначен за възрастни и деца над 7-годишна възраст. При деца под 7-годишна възраст медицинското изделие може да се прилага след консултация с лекар. Времето на приложение на Raniseptol зависи от момента на поява на болка, но не трябва да бъде за период по-дълъг от 7 дни. Не прилагайте по-висока доза от препоръчителната.

**Противопоказания:** Да не се прилага при свръхчувствителност към съставките на продукта. Да не се прилага при пациенти с установена алергия към сребро.

**Предпазни мерки:** Избягвайте контакт с очите. Ако възникне болка или някои други нежелани симптоми, преустановете употребата на продукта. При бременност и кърмене се препоръчва консултация с лекар преди употребата на продукта. Не използвайте след изтичане срока на годност.

**Опаковка:** флакон спей 125 ml

**Производител:** Natur Produkt Zdrovit Sp. z o.o., Полша

**Дистрибутор:** Натурпродукт ООД, тел.: (02) 979 12 19

## SLEEP AID / СЛИЙП ЕЙД Хранителна добавка

**Състав:** Един спрей съдържа 1 mg мелатонин. Помощни вещества: пречистена вода, глицерол, концентрат от лимонов сок, етанол, стевиол гликозиди от стевия (подсладител), акациева гума (емулгатор), ксантанова гума (емулгатор), етерични масла (мента и портокал).

**Предназначение:** SLEEP AID е високо абсорбиращ спрей за пълноценен сън. Допринася за съкращаване на фазата на заспиване. Благоприятен ефект се получава, когато 1 mg мелатонин се прилага преди сън. Допълнително, мелатонинът способства за намаляване на оплаквания, свързани с умората при смяна на часовите зони. Благоприятният ефект се постига с минимална доза от 0,5 mg преди лягане на първия ден от пътуването и на следващия ден след пристигане-

мо. Сприят лесно се абсорбира, преминавайки през устната лигавица директно в кръвния поток, което осигурява бързо действие и висока ефикасност. Подходящ за вегетарианци. Не съдържа изкуствени аромати или оцветители, сол, мая или лактоза. Без ГМО и глутен.

**Дозировка и начин на приложение:** Едно впръскване преди сън под езика или вътрешността на бузата. Едно впръскване достига 1 mg мелатонин. При употреба за първи път пръснете 3-4 пъти във въздуха. Разклатете флакона добре преди употреба.

**Предупреждения:** Не превишавайте препоръчителната дневна доза. Да не се използва като заместител на разнообразното хранене и здравословния начин на живот.

**Опаковка:** аерозолна бутилка 30 ml, 200 дневни дози

**Производител:** SOS Health, Estonia, www.soshealth.eu.

**Вносител:** Химтрейд-Комет ООД, тел.: 02/953 13 10; GSM: 0887 655 588; www.chimtrade.info.

## G04BD08 VESIFIX / ВЕСИФИКС

**Състав:** Всяка таблетка съдържа 10 mg солифенацин сукцинат (solifenacin succinate) съответстващ на 7,5 mg солифенацин (solifenacin). **Помощни вещества:** Ядро: 96,5 mg лактоза, безводна 250 (Лактопрес), Прежелатинизирано царевично нишесте, Хипрометелоза (Фармакоат 603), Магнезиев стеарат. **Филмово покритие:** Опадрай KB бял 310A180023; Опадрай KB червен 310A150004; Опадрай KB оранжев 310A130010 съдържатели: Кополимер на Поли (винилов алкохол) и Полиетилен гликол (58,10 %), Коповидон (Копидон VA 64), Титанов диоксид (q171), Алуминиев силикат (Каолин), Натриев лаурилсулфат, Червен железен оксид (r172), Сънсет жълто алуминиев лак FCF (E110).

**Показания:** Симптоматично лечение на игде инконтиненция (оплакване за неволно изпускане на урина заедно с или веднага след усещането за неотложност) и/или увеличена честота на уриниране и неугържими позиви за уриниране, срещани се при пациенти със синдром на свръхактивен пикочен мехур.

**Дозировка и начин на приложение:** Перорално приложение. Таблетките се приемат цели с течност, независимо дали със или без храна. **Възрастни, включително в старческа възраст:** Препоръчаната доза е 5 mg солифенацин сукцинат веднъж дневно. При необходимост дозата може да се увеличи до 10 mg солифенацин сукцинат веднъж дневно.

**Педиатрична популация:** Безопасността и ефикасността на Весификс при деца още не са установени. Поради това Весификс не трябва да се използва при деца.

При пациенти с лека до умерена бъбречна недостатъчност (креатининов клирънс > 30 ml/min) не се налага адаптиране на дозата. При пациенти с тежка бъбречна недостатъчност (креатининов клирънс < 30 ml/min) дневната доза трябва да не надвишава 5 mg. При пациенти с лека степен на чернодробна недостатъчност не се налага адаптиране на дозата. При пациента с умерена чернодробна недостатъчност (точки по Child-Pugh 7 до 9) лечението трябва да се провежда предпазливо и дневната доза да не надвишава 5 mg. Максималната доза Весификс трябва да бъде 5 mg, когато пациентите едновременно се лекуват с кетоконазол или терапевтични дози от други мощни инхибитори на CYP3A4 - например: ритонавир, нелфинавир, итраконазол.

**Противопоказания:** Солифенацин е противопоказан при пациенти със задръжка на урина, с тежки стомашно-чревни оплаквания (вкл. токсичен мегаколон), миастения гравис или тясноъгълна глаукома и при пациенти с риск за следните състояния: Пациенти, свръхчувствителни към активното вещество или към някои от помощните ве-

щества; Пациенти подлежащи на хемодиализа; Пациенти с тежко чернодробно увреждане; Пациенти с тежка бъбречна или умерена чернодробна недостатъчност и пациенти, които в момента се лекуват с мощен инхибитор на CYP3A4, напр. кетоконазол.

**Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба:** Преди да започне лечението с Весификс трябва да се установи дали често уриниране не се дължи на други фактори (сърдечна недостатъчност или бъбречно заболяване). Ако има инфекция на пикочните пътища, трябва да започне подходящо антибактериално лечение. Весификс трябва да се използва с повишено внимание при пациенти с: клинически значима обструкция на оттока на пикочния мехур с риск за задръжка на урина; стомашно-чревни obstructivни смущения; риск от намален стомашно-чревен мотилитет; тежка бъбречна недостатъчност (креатининов клирънс < 30 ml/min) и дозата за тези пациенти не трябва да надвишава 5 mg; Умерена чернодробна недостатъчност (точки по Child-Pugh 7 до 9) и дозата за тези пациенти не трябва да надвишава 5 mg; едновременно употреба на мощен CYP3A4 инхибитор, напр. кетоконазол; хиатусна херния/ гастроезофагеален рефлукс и/или такива, които към момента приемат лекарствени продукти (като бифосфонати), които могат да предизвикат или обострят езофагит; вегетативна невропатия. Наблюдавани са удължаване на QT и Torsade de Pointes при пациенти с рискови фактори като вече наличен синдром на удължен QT и хипокалиемия. Безопасността и ефективността при пациенти с неврогенна причина за свръхактивността на детрузора все още не е установена.

Весификс съдържа лактоза. Пациенти с редки наследствени проблеми на непоносимост към фруктоза, галактозна непоносимост, Лаар лактозен дефицит или глюкозо-галактозна малабсорбция, не трябва да приемат този продукт. За някои пациенти на солифенацин сукцинат е съобщен ангиоедем с обструкция на дихателните пътища. Солифенацин сукцинат трябва да се спре, ако настъпи ангиоедем и да се назначи подходящо лечение.

При някои пациенти на лечение със солифенацин сукцинат са докладвани анафилактични реакции. При пациенти, които проявяват анафилактични реакции, лечението със солифенацин сукцинат трябва да се спре и да се назначи подходящо лечение и/или мерки.

**Прочетете пълната КХП!**

**Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:** **Прочетете пълната КХП!**

**Фертилитет, бременност и кърмене:** За солифенацин няма клинични данни за случаи на експозиция по време на бременност. Проучванията при животни не показват пряко вредно въздействие върху фертилитета, ембрионалното/феталното развитие и върху раждането. Потенциалният риск при хора не е известен. На бременни жени трябва да се предписва с повишено внимание. Употребата на Весификс трябва да се избягва в периода на кърмене.

**Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини:** Тъй като солифенацин, както и другите антихолинергични средства, може да предизвика замъглено зрение и по-рядко сънливост и умора, ефектите върху способността за шофиране и работа с машини могат да бъдат отрицателни.

**Опаковка:** Весификс 10 mg филмирани таблетки са опаковани в блистери от прозрачно PVC/Aclar/PVDC/PVC Алуминиево фолио. Всяка опаковка съдържа 30 филмирани таблетки /3 блистера/10 филмирани таблетки в блистер.

**Притежател на разрешението за употреба:** НОБЕЛ ФАРМА ЕООД, тел: 02/962 62 80