

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;
страница на Европейската агенция по лекарствата – www.ema.europa.eu

B02BD02 BERIATE 250 IU / БЕРИАТЕ 250 IU

Състав: Един флакон номинално съдържа: 250 IU човешки коагулационен фактор VIII (FVIII). След разтваряне в 2,5 ml вода за инжекции, Бериате 250 съдържа приблизително 100 IU/ml фактор VIII. Активността (IU) е определена на използване на хромогенен анализ от Европейската фармакопея. Средната специфична активност на Бериате е приблизително 400 IU/mg протеин, получен от човешка плазма от донори. **Помощни вещества:** Натрий приблизително 100 mmol/l (2,3 mg/ml); Глицин; Калциев хлорид; Натриев хидроксид (в малки количества) за коригиране на pH; Захароза. **Осигурен разтворител:** вода за инжекции 2,5 ml.

Показания: Лечение и профилактика на кървене при пациенти с хемофилия А (вроден дефицит на фактор VIII). Този продукт може да се използва за контролиране на придобит дефицит на фактор VIII.

Дозировка и начин на приложение: За интравенозно приложение. Бавно приложение със скорост, която е комфортна за пациента и не надвишава 2 ml на минута. Лечението трябва да започне под наблюдение на лекар, който има опит в лечението на хемофилия. Дозирането и продължителността на заместителната терапия зависи от тежестта на дефицита на фактор VIII, от мястото и продължителността на кървенето и от клиничното състояние на пациента. **Прочетете КХП!** Наблюдавайте пациента за всяка непосредствена реакция. Ако се появи каквато и да е реакция, която може да е свързана с приложението на Бериате, скоростта на инфузията трябва да се намали или да бъде спряна инфузията, което се налага от клиничното състояние на пациента.

Противопоказания: Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества.

Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба:
Прочетете КХП!

Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие: Няма известни взаимодействия на продукти с човешки коагулационен фактор VIII и други лекарствени продукти.

Фертилитет, бременност и кърмене: Не са провеждани проучвания с фактор VIII върху репродукцията при животни. Тъй като хемофилия А се среща рядко при жени, няма опит с използването на фактор VIII при бременни жени и кърмачки. Следователно, фактор VIII трябва да се прилага при бременни жени и кърмачки само при категорични показания. Няма данни за влиянието върху фертилитета.

Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини: Бериате не повлиява способността за шофиране и работа с машини.

Несъвместимости: Този лекарствен продукт не трябва да се смесва с други лекарствени продукти, разтворители и разредители с изключение на вода за инжекции.

Срок на годност: 3 години. Химичната и физична стабилност при употреба на разтворения продукт е демонстрирана за 8 часа при 25°C. От микробиологична гледна точка продуктът следва да бъде използван веднага. Ако не бъде приложен незабавно, съхранението му на стайна температура не трябва да надвишава 8 часа.

Специални условия на съхранение: Да се съхранява в хладилник (2°C - 8°C). Да не се замразява. Флаконът да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от светлина.

В рамките на срока на годност Бериате може да бъде съхраняван при температура до 25°C, за период с обща продължителност от 1 месец. Отделните периоди на съхранение при стайна температура трябва да се документират, за да се спази изискването за период до 1 месец. Не излагайте флаконите на директно загряване. Флаконите не бива да бъдат загрявани над телесна температура (37°C).

Опаковка: Първична опаковка: Флакон от безцветно стъкло (Тип I) затворени под вакуум с гумена запушалка (бромбутил), алуминиево капаче и пластмасов диск (полипропилен).

Една опаковка от 250 IU съдържа: 1 флакон с прах; 1 флакон с 2,5 ml вода за инжекции.

Една опаковка на изделието съдържа: 1 филтърно прехвърлящо изделие 20/20; 1 спринцовка за еднократна употреба от 5 ml; 1 набор за венепункция; 2 тампона, напоени с алкохол; 1 нестерилна лепенка. Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в прогажба.

Притежател на разрешението за употреба: CSL Behring GmbH

Представител за България: Новимед ООД, тел: 02/421 90 69

BIGUANELLE® Gel/ БИГВАНЕЛЕ Гел **Медицинско изделие**

Състав: Хидроксетил целулоза 2,50 g, Глицерин 2,00 g, Калиев хлорид 0,20 g, Полихексаметилен бигуанид хидрохлорид (PHMB) 0,15 g, Натриев едетат 0,15 g, Млечна киселина 0,01 g, Пречистена вода до 100 ml.

Свойства: Бигванеле гел предпазва кожата и лигавиците при инфекции и спомага за възстановяване на физиологичното състояние, също и при кожни лезии. Този продукт е консервиран благодарение на полихексаметилен бигуанид хидрохлорид (PHMB), не съдържа парфюм и е стабилизирани при pH 4,0.

Показания: Този гел се прилага при лечението на вулвити и бала-

нити. Неговото действие се изразява във възстановяването на физиологичното рН на засегнатите зони, което води до намаление на разпространението на патогенните видове, дори и при наличието на лезии. Благодарение на ефектаната бариера, Бигванеле гел, нанесен върху лезиите или кожата, дори и наранена, предпазва третиранията зона от повторни инфекции и подпомага процеса на лечението и възстановяването на физиологичното състояние. Приложение при външни генитални брадавици при мъже и жени, идеално помощно средство при лечението на вагинални инфекции и баланити, причинени от *Candida*, *Gardnerella*, *Trichomonas*, *Chlamydia*, кондиломи от HPV, баланити и баланопостити, урогенитални инфекции, кожни инфекции и кожни лезии, повтарящи се инфекции.

Дозировка и начин на приложение: Освен ако вашият лекар не ви предпише друго, ви препоръчваме да нанасяте гела, с лек масаж, върху засегнатата зона, един или два пъти на ден (сутрин и вечер), в продължение на най-малко на седем дни.

Противопоказания: Установена свръхчувствителност към компонентите.

Нежелани реакции: Понякога, в редки случаи, е възможно да се проявят признаци на непоносимост (парене или гразнене), което е без значителни последици и не изисква промяна на лечението. Ако забележите каквато и да е нежелана реакция, за която се дозира, че е причинена от употребата на този продукт, моля уведомете за това вашия лекар или фармацевт.

Несъвместимост: Няма такава.

Ефекти върху способността за шофиране или върху работата с машини: Не влияе върху способността за шофиране или работа с машини.

Предупреждения: Употребата, особено ако е продължителна, на всички продукти за локално приложение може да доведе до повишена чувствителност, в такъв случай спрете лечението и се консултирайте с вашия лекар за определяне на подходяща терапия. При нормалните условия на употреба не са докладвани случаи на предозироване. Не използвайте продукта, ако сте алергични или свръхчувствителни към някои от неговите компоненти. По време на бременност продукта трябва да бъде използван само в случай на реална необходимост и под лекарски контрол. Не използвайте продукта след изтичането на срока на годност, посочен на опаковката. Не използвайте продукта, ако опаковката е нарушена. След употреба тубата трябва да се затваря плътно. Да се съхранява на място, недостъпно за деца. Да не се поглъща.

Опаковка: Туба 30 мл.

Производител: Lo.Li. Pharma Srl, Италия

Дистрибутор: МЛД Трейдинг ЕООД, тел./факс: 02/963 1441

C09DA08 COOLSART / KOOLCART

Състав: Всяка филмирана таблетка съдържа 20 mg олмесартан мегоксомил (olmesartan medoxomil) и 12,5 mg хидрохлоротиазид (hydrochlorothiazide). **Помощни вещества:** Всяка филмирана таблетка съдържа 139,10 mg лактоза монохидрат. Микрокристална целулоза; Частично заместена хидроксипропил целулоза; Хидроксипропилцелулоза; Магнезиев стеарат. **Обвивка:** Опадрай жълт 03F82788 (хипромелоза, титанов диоксид, макрогол/пропиленгликол, жълт железен оксид).

Показания: Лечение на есенциална хипертония. Олмесартан мегоксомил/хидрохлоротиазид е фиксирана дозова комбинация, която е показана при пациенти, чието артериално налягане не се контролира адекватно от монотерапия с олмесартан мегоксомил.

Дозировка и начин на приложение: Коолсарт не трябва да се използва като начална терапия, освен при пациенти, чието артериално налягане не се контролира адекватно с 20 mg олмесартан мегоксомил прилаган самостоятелно. Олмесартан мегоксомил/хидрохлоротиазид се прилага веднъж дневно със или без храна. Таблетката трябва да се поглъща с достатъчно течност (напр. с чаша вода). Таблетката не трябва да се дъвче и трябва да се приема по едно и също време на деня. Коолсарт може да се приема със или без храна. Комбинацията от 20 mg олмесартан мегоксомил/12,5 mg хидрохлоротиазид може да се прилага при пациенти, чието артериално налягане не е адекватно контролирано от оптимална монотерапия с 20 mg олмесартан мегоксомил. Трябва да се има предвид, че антихипертензивния ефект на олмесартан мегоксомил достига своя максимум около 8 седмици след началото на лечението. Препоръчва се титриране на дозите на отделните компоненти. При пациенти в старческа възраст се препоръчва същата дозировка на комбинацията, както при възрастни. **Бъбречно увреждане:** Когато Коолсарт се използва при пациенти с леко до умерено тежко бъбречно увреждане (креатининов клирънс от 30 до 60 ml/min) се препоръчва периодично мониториране на бъбречната функция. Коолсарт е противопоказан при пациенти с тежко бъбречно увреждане (креатининов клирънс < 30 ml/min). **Чернодробно увреждане:** Коолсарт трябва да се използва предпазливо при пациенти с леко до умерено тежко чернодробно увреждане. При пациенти с умерено тежко чернодробно увреждане се препоръчва начална доза от 10 mg олмесартан мегоксомил веднъж дневно, а максималната доза не трябва да надвишава 20 mg веднъж дневно. При пациенти с чернодробно увреждане, които получават диуретик и/или други антихипертензивни лекарства се препоръчва внимателно мониториране на артериалното налягане и бъбречната функция. При пациенти с тежко чернодробно увреждане няма опит от употребата на олмесартан мегоксомил.

Олмесартан мегоксомил/хидрохлоротиазид не трябва да се използва при пациенти с тежко чернодробно увреждане, холестаза и билиарна обструкция. **Педиатрична популация:** Не се препоръчва употребата на Коолсарт при деца и юноши под 18 години, поради липса на данни за безопасност и ефикасност.

Противопоказания: Свръхчувствителност към активните ве-

щества или към някое от помощните вещества или други сулфонамидни производни; Тежко бъбречно увреждане (креатининов клирънс < 30 ml/min); Рефрактерна на лечение хипокалиемия, хиперкалциемия, хипонатриемия и симптоматична хиперурикемия; Тежко чернодробно увреждане, холестаза и нарушения, протичащи с билиарна обструкция; Втори и трети триместър от бременността. Едновременната употреба на Коолсарт с алискирен съдържащи продукти е противопоказана при пациенти със захарен диабет или бъбречно увреждане (GFR < 60 ml/min/1,73 кв.м.)

Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба:
Прочетете КХП!

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

Фертилитет, бременност и кърмене: Коолсарт не се препоръчва за употреба през първия триместър от бременността. Употребата на Коолсарт е противопоказана през втория и третия триместър на бременността. Употребата на олмесартан мексодоксимил/хидрохлоротиазид по време на кърмене не се препоръчва. Ако тази фиксирана лекарствена комбинация се използва по време на кърмене, дозите трябва да бъдат възможно най-ниски.

Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини: Не са провеждани проучвания за ефектите върху способността за шофиране и работа с машини. Все пак трябва да се има предвид, че макар и рядко при пациентите на антихипертензивна терапия може да се появят замаяност или отпадналост.

Опаковка: Коолсарт 20 mg/12,5 mg филмирани таблетки се предлагат в А1/А1 или PVC/PVDC/А1 блистери от по 30 таблетки.

Притежател на разрешението за употреба: Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, тел.: 02/ 962 54 54, e-mail: info@tchaikapharma.com

КОЛОФИБРИН / KOLOFIBRIN

хранителна добавка

Състав: Малтодекстрин, стрити на прах люспи от семена на Яйцевиден живовлек (*Plantago ovata*) - 2000 mg, лимонена киселина, ябълков пектин (*Malus domestica*) - 300 mg, тринатриев цитрат, аромат на шипка и нар, аспартам, ацефулам К, оцветител Е124.

Показания: За поддържане на редовен стомах и оптимално телесно тегло (подпомага перисталтиката, улеснява изхождането).

Действие: Люспите от семена на Яйцевиден живовлек (*Plantago ovata*) псилум, съдържат слузни вещества, фитостероли и нишесте. Те задържат водата и увеличават обема си, образувайки гел, който преминава през червата непроменен и така защитава лигавицата, допринася за регулиране нивата на "лошия" холестерол и кръвната захар, създават чувство за ситост и задър-

жат токсичните и отпадни продукти от червата, като спомагат за изхвърлянето им от организма. Пектинът допълва действието на фибрите в люспите на семената от Яйцевиден живовлек, като допринася за поддържане на нормална концентрация на холестерол в кръвта, чрез стимулиране преобразуването му в жлъчна киселина.

Начин на употреба: Хранителната добавка е предназначена за възрастни над 18 години. Приемайте по 1 - 3 сашета дневно.

Предупреждения: Приемайте продукта с обилно количество вода: изпийте поне една чаша вода след приема на 1 саше, независимо от начина на приготвяне. Да не се превишава препоръчителната дневна доза. Да се съхранява на стайна температура. Да не се използва като заместител на разнообразното и балансирано хранене и здравословния начин на живот. Оцветителят Е124 може да има неблагоприятни последици върху дейността и вниманието при деца. Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Противопоказания: бременност, запушване на някой от отделите на стомашно-чревния тракт, илеус (чревна непроходимост), парализа на червата, недиагностицирано кървене в червата, хроничен запек. Да се приема с повишено внимание в случай на мегаколон, захарен диабет и при хора, изпитващи затруднения при преглъщането (поради опасност от задушяване). Продуктът съдържа аспартам, източник на фенилаланин. Да не се използва при страдащи от фенилкетонурия. Псилумът може да разрежи храносмилателните ензими. Да се приема поне 1 час преди други медикаменти или хранителни добавки, с обилно количество вода.

Опаковка: 20 сашета с вкус на нар (130 гр.).

Производител: Natur Produkt Pharma Sp. z o.o., Полша.

Дистрибутор: Натурпродукт-България ООД, тел.: 02/979 12 19

MIRADONT®-GEL

медицинско изделие

Описание: Новаторски метод за лечение на ранички в устната кухина на базата на микро елементи - цинк, селен, мед, минерали и витамини. С болкоуспокояващ ефект при афти, лишеи, херпесни лезии и възпаление при протези. Подходящ след хирургично или пародонтално лечение - бързо заздравява лигавицата и подтиска растежа на бактерии. При имплантиране - намалява времето за лечение. Не съдържа алкохол, захарин, ментол или консерванти. С неутрален вкус

Показания: Подхранващ микрогел за медицинска грижа в устната кухина

Опаковка: Miradont-Gel, 15 ml

Производител: Hager & Werken

Дистрибутор: Химтрейд-Комет ООД, тел. 02/ 953 13 10

MYZOTECT®-TINCTURE **медицинско изделие на билкова основа**

Състав: Тинктура с мирта, бензое, алое.

Описание: мирта - стяга тъканта и намалява, кръвотечението, подходяща за приложение в областта на устната кухина и фаринкса; бензое - антисептично и антибактериално действие; алое - успокояващо действие. Не съдържа антибиотици и кортикостероиди, не изгаря лигавицата, има приятен вкус. Поради вискозната концентрация, тинктурата прилепва добре, образува филм и регенерира лигавицата по естествен път; раната зараства отвътре навън. Приложима след пародонтално или хирургично лечение, както и за афти и лезии.

Показания: Вискозна тинктура с натурален състав за лечение и заздравяване на рани в устната кухина

Опаковка: Myzotect-Tincture - 5 ml, 50 ml.

Производител: Hager & Werken

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

MO1AE51 NURULIN DUO / НУРУЛИН ДУО

Състав: Активните вещества в една таблетка са: Парацетамол (paracetamol) 500 mg и Ибупрофен (ibuprofen) 200 mg. *Помощни вещества:* Кроскармелоза натрий, колоиден, безводен силициев диоксид, прежелатинизирано нишесте, Микрокристална целулоза, царевично нишесте, повидон К30, стеаринова киселина.

Показания: За временно облекчаване на болка, дължаща се на мигрена, главоболие, болки в гърба, менструална болка, зъбобол, ревматични и мускулни болки, болка при артрит и симптомите на грип и простуда. НУРУЛИН ДУО е подходящ за болки, за чието овладяване е необходима по силна аналгезия, от самостоятелното приложение на парацетамол или ибупрофен.

Дозировка и начин на приложение: Възрастни и деца над 18 години. Само за краткосрочна употреба! Препоръчителната доза е по 1 таблетка заедно с вода и храна 3 пъти дневно. Да се спазва интервал от поне 6 часа до следващата доза. Да се използва винаги минималната ефективна доза за възможно най-кратко време. Ако симптомите се задълбочат или не изчезнат до 3 дни е необходима консултация с лекар. Да не се приема повече от максимално допустимата дневна доза - 6 таблетки, което е еквивалентно на 3000 mg парацетамол и 1200 mg ибупрофен на ден.; Педиатрична популация: НУРУЛИН ДУО таблетки не се препоръчват за деца под 18 години.; Пациенти в старческа възраст: Да се приема минималната ефективна доза за възможно най-кратък период от време. Пациентите в старческа възраст са с повишен риск от проява на тежки нежелани лекарствени реакции. Пациентите трябва регулярно да бъдат проследявани за кръвене от стомашно-чревния тракт.; Пациенти с бъбречни/чернодробни увреждания: Да се приема минималната ефективна доза за възможно най-кратък пе-

риод от време. Бъбречната и/или чернодробната функция трябва да бъдат мониторираны регулярно.

Противопоказания: НУРУЛИН ДУО е противопоказан за употреба: При пациенти с известна реакция на свръхчувствителност към парацетамол, ибупрофен или други нестероидни противовъзпалителни средства, или към някое от помощните вещества.; При пациенти с активен алкохолизъм, тъй като хроничния прекомерен прием на алкохол може да предразположи пациентите към хепатотоксичност (поради компонента парацетамол).; При пациенти, които са имали астма, уртикария или алергични реакции, след прием на ацетилсалицилова киселина или други нестероидни противовъзпалителни средства.; При пациенти с активна или анамнеза за стомашно-чревно кръвене, или пептична язва. при пациенти с тежка сърдечна недостатъчност (клас IV по NYHA), чернодробна недостатъчност или бъбречна недостатъчност при пациенти с мозъчно-съдово или друго активно кръвене при пациенти с нарушения в съсирването на кръвта.; По време на третия триместър от бременността; При деца под 18 годишна възраст. Този продукт не трябва да се приема с други продукти, съдържащи парацетамол, ибупрофен, ацетилсалицилова киселина или с всякакви други противовъзпалителни лекарства, освен по лекарско предписание.

Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба:
Прочетете КХП!

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

Фертилитет, бременност и кърмене: НСПВС потискат обратимо фертилитета при жени. Приемът на НУРУЛИН ДУО трябва да се преустанови при жени с репродуктивни проблеми или подложени на тестове за фертилитет. Да не се приема НУРУЛИН ДУО по време на последните 3 месеца от бременността поради риск от ефекти върху феталната кардио-васкуларна система и удължаване на бременността. Нестероидните противовъзпалителни лекарства не бива да се използват през първите два триместъра на бременността освен когато ползата за майката надхвърля потенциалния риск за плода. Нестероидните противовъзпалителни лекарства потискат обратимо фертилитета. Парацетамол и ибупрофен се излъчват в незначителни количества с майчиното мляко. Не се налага прекъсване на кърменето, когато НУРУЛИН ДУО се приема за кратко време в предписаната доза

Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини: НУРУЛИН ДУО практически не повлиява концентрацията и способността за шофиране и работа с машини, понякога може да се наблюдава дезориентация, главоболие и визуални нарушения, което трябва да се има в предвид.

Опаковка: Една опаковка съдържа 10/20 таблетки или 12/24 таблетки опаковани в блистер от PVC/AL фолио, един или два блистера в единична картонена кутия с листовка.

Притежател на разрешението за употреба: Рамкофарм ООД, тел: 02/ 868 8052

R05X OLYTABS / ОЛИТАБС

Състав: Всяка филмирана таблетка съдържа 200 mg ибупрофен (ibuprofen) и 30 mg псевдоефедринов хидрохлорид (pseudoephedrine hydrochloride). **Помощни вещества:** *Ядро:* Микрочистална целулоза; Калциев хидрогенфосфат, безводен; Кроскармелоза натрий; Царевично нишесте; Силициев диоксид, колоиден, безводен; Магнезиев стеарат. *Обвивка на таблетката:* Хипромелоза; Макрогол 400; Талк; Титанов диоксид (E171), Железен оксид, жълт (E172)

Показания: Симптоматично лечение на назална конгестия, свързана с остър риносинусит с вероятен вирусен произход, придружена от главоболие и/или треска. Олитабс е показан при възрастни и юноши на възраст от 15 години вкл.

Дозировка и начин на приложение: За перорално приложение. Таблетките трябва да се поглъщат цели, без да се дъвчат, с голяма чаша вода, за предпочитане по време на хранене. Пациенти на възраст на и над 15 години: 1 табл. на всеки 6 часа, ако е необходимо. При по-интензивни симптоми 2 табл. на всеки 6 часа, ако е необходимо, до максимална обща дневна доза от 6 табл.. Максималната обща дневна доза от 6 табл. (еквив. на 1 200 mg ибупрофен и 180 mg псевдоефедринов хидрохлорид) не трябва да се превишава. За краткотрайна употреба. Пациентът трябва да се консултира с лекар, ако симптомите се влошат. Максималната продължителност на лечението е 4 дни за възрастни и 3 дни за юноши на възраст 15 години и повече. В случаи, при които симптомите се състоят главно или от болка/треска, или назална конгестия, е за предпочитане прилагането на продукти с едно активно вещество. Нежеланите реакции могат да бъдат намалени до минимум чрез използване на най-ниската ефективна доза за най-краткия период, необходим за контролиране на симптомите. Олитабс е противопоказан при педиатрични пациенти на възраст под 15 години.

Противопоказания: Свръхчувствителност към ибупрофен, псевдоефедринов хидрохлорид или към някое от помощните вещества; Пациенти на възраст под 15 години; Бременни жени по време на третия триместър на бременността; Кърмещи жени; Пациенти, при които са наблюдавани предходни реакции на свръхчувствителност (напр. бронхоспазм, астма, ринит, ангиоедем или уртикария) в отговор на ацетилсалицилова киселина или други нестероидни противовъзпалителни средства (НСПВС); Анамнеза за стомашно-чревна кървене или перфорация, свързани с предходно лечение с НСПВС; Активна или анамнеза за рекурентна пептична язва/кървене (два или повече отделни епизода на доказана улцерация или кървене); Мозъчно-съдово или друго кървене; Необяснени хемопоеични отклонения; Тежка чернодробна недостатъчност; Тежка бъбречна недостатъчност; Тежка сърдечна недостатъчност; Тежки сърдечно-съдови нарушения, коронарна сърдечна болест (сърдечно заболяване, хипертония, ангина пекторис), тахикардия, хипертиреозидизъм, диабет, феохромоцитом; Анамнеза за инсулт или наличие на рисков фактори за инсулт (поради алфасимпатомиметичната активност на псевдоефедринов хидрохлорид); Риск от закрътогълна глаукома; Риск от задържане на урина, свързано с уетро-простатни нарушения; Анамнеза за инфаркт на миокарда; Анамнеза за припадъци; Системен лупус ери-

тематогес; Едновременна употреба на други вазоконстриктори, използвани като назални деконгестанти, независимо дали се прилагат перорално или назално (напр. фенилпропаноламин, фенилефрин и ефедрин) и метилфенидат; Едновременна употреба на неселективни инхибитори на моноаминоксидазата. (MAO-инхибитори) (ипрониазид) или употреба на инхибитори на моноаминоксидазата в рамките на последните две седмици.

Специална предупреждения и предпазни мерки при употреба:
Прочете КХП!

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

Фертилитет, бременност и кърмене: Употребата на OLYTABS е противопоказана през третия триместър на бременността и трябва да се прилага само в случай на категорична необходимост през първия и втория триместър. Съставките на продукта се екскретират в кърмата, поради което използването на този продукт е противопоказано по време на кърмене. Не се препоръчва употребата на OLYTABS по време на зачеване. Възможно е нарушение на фертилитета при жени чрез повлияване на овулацията. Това е обратимо при прекратяване на лечението.

Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини: Олитабс повлиява в малка или умерена степен способността за шофиране и работа с машини. Пациентите, които получават замаяност, халюцинации, необичайни главоболия и нарушения на зрението или слуха, трябва да избягват шофиране или работа с машини. При еднократно приложение или краткотрайна употреба на това лекарство обикновено не се изисква предприемането на каквито и да е специални предпазни мерки.

Опаковка: 200 mg/30 mg film-coated tablets x 12

Притежател на разрешението за употреба: McNeil Products Ltd., Johnson & Johnson Ltd., UK

ОКСИЛИК®/OXYLYC®

хранителна добавка

Състав: Всяка капсула съдържа: про-витамин А – 2 mg, отговарящ на витамин А – 333 mcg, Витамин С – 300 mg, Витамин Е – 36 mg, Селен – 50 mcg, ликопен – 2 mg.

Показания: Окселик е мощна и баласирана антиоксидантна формула, която: Неутрализира свободните радикали; Допринася за нормалното образуване на колаген за нормалната функция на кръвоносната система; Съдейства за възстановяване на сърдечния мускул и правилното му функциониране; Допринася за поддържането на нормалното зрение; Влияе положително на физическия растеж и фертилитета; Допринася за поддържането на нормалното състояние на кожата, ноктите и растежа на косата; Съдейства положително на доброто състояние на ставите; Допринася за нормалната функция на имунната система, като повишава издръжливостта на организма към студ и инфекции; Подобрява

функциите на дихателната система особено при пушачи; Подобрява хормоналния баланс в организма.

Дозировка и начин на приложение: Приемайте Оксилек в доза една капсула дневно по време на едно от основните хранения, освен ако Вашият лекар или фармацевт не е препоръчал друго.

Странични ефекти: Всички активни съставки на Оксилек съществуват в човешкия организъм, затова страничните ефекти на продукта могат да се проявят само при неговото предозиране. В много редки случаи може да се наблюдава непоносимост към активните съставки или помощните вещества в състава на капсулата. В случай че след приемането на Оксилек установите поява на обриви, сърбеж, подуване на устните и лицето или недостиг на въздух, преустановете приемането на препарата и се консултирайте с Вашия лекар или фармацевт.

Противопоказания: Хипервитаминози А и Е

Опаковка: Опаковки от 20 капсули.

Производител: WOERWAG PHARMA GmbH & Co.KG

Представител за България: ТП Вьорваг Фарма ГмбХ & Ко.КГ

ПАРАСОФТИН / PARASOFTIN **ексфолиращи чорапи**

Състав: Активни съставки - екстракт от пчелен мед, растителни екстракти /кактус, круша, маракуя, лимон, грозде и ананас/, урея, алантоин, ментол.

Действие: Елиминират ефикасно мазолите по крака. Отстраняват загрубялата и удебелена кожа. Овлажняват и омекотяват кожата на стъпалата.

Описание: Parasoftin ексфолиращи чорапи са иновативно решение, което дава възможност практически и ефективно да се погрижите за Вашите стъпала. Обогатени със съставки от натурален произход, ексфолиращите чорапи Парасофтин елиминират ефикасно мазолите по краката. Отстраняват загрубялата и удебелена кожа. Освен това внимателно подбраните съставки интензивно овлажняват и омекотяват кожата на стъпалата, оставяйки кожата гладка, чиста и деликатна.

Начин на употреба: Измийте и подсушете краката. Срежете опаковката по пунктираната линия. Обуйте чорапите напоени с течност на гвата крака. След 60-90 мин. отстранете чорапите и изплакнете краката с вода.

Прегупреждения: Използвайте само върху стъпалата! Да не се използват от лица, алергични към салицилова киселина!

Опаковка: 1 чифт ексфолиращи чорапи. За еднократна употреба. Универсален размер.

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

ЧЕРЕН БЪЗ ЗА ЦЯЛОТО СЕМЕЙСТВО **хранителна гобавка**

Състав: В 1 таблетка се съдържа: екстракт от плод Черен бъз (Extr.Sambucus Nigra) - 100 мг. *Помощни вещества:* Антислепващи агенти: магнезиев стеарат, силициев диоксид колоиден; Пълнители: царевично нишесте /без ГМО/, поливинилпиролidon; Подсладител: фармацевтичен сорбитол; Аромат: горски плодове.

Предназначение: Подходящо за деца и възрастни да подпомогне доброто физическо състояние на организма; Засилва естествените съпротивителни сили на организма в период на повишени сезонни заболявания и при резки температурни промени. Повлиява благоприятно функцията на дихателната система по време на пролетния цъфтеж и при запрашена среда. Действа благоприятно върху тонуса на вените и кръвоносните съдове.

Указания за употреба: *За ежедневна употреба:* деца от 2-6 г.: 1/2 таблетка дневно, деца от 7-12 г.: 1 таблетка дневно. Деца над 12 г.: 2 таблетки дневно. За възрастни: по 1 таблетка три пъти дневно. *За интензивна употреба:* деца от 2-6 г.: по 1 таблетка дневно; деца от 7-12 г.: по 1 таблетка два пъти дневно; деца над 12 г.: по 1 таблетка три пъти дневно; възрастни: по 2 таблетки три пъти дневно.

Начин на приложение: Таблетка може да се изпие, смуче, гъвче или да се стрие и да се прибави в сок или вода. При смучене или гъвчене таблетката боядисва за кратко устната кухина!

Прегупреждения: Хранителната гобавка не е подходяща при индивидуална непоносимост към съставните вещества. Да не се превишава препоръчаната дневна доза. Хранителната гобавка да не се използва като заместител на разнообразното хранене.

Опаковка: таблетки 900 мг x 60

Производител: Буров ЕООД, тел: 02/ 851 92 02 /в завод на Ренифарма Оперейшън ООД /

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;
страница на Европейската агенция по лекарствата – www.ema.europa.eu**

ИНОФОЛИК КОМБИ / INOFOLIC COMBI хранителна добавка

Състав: Състав в 1 капсула: Мио-инозитол - 1100 mg; D-хиро-инозитол - 27.6 mg; Фолиева киселина - 400 mcg.

Показания: Инофолик Комби може да бъде полезен като добавка при повишена необходимост от мио-инозитол, D-хиро-инозитол и фолева киселина при жени с наднормено тегло (BMI > 25) и при някои от следните състояния: синдром на поликистозните яйчници (СПКЯ); състояния на инсулинова резистентност и преддиабетни състояния; диабет тип II; като добавка в протоколите за контролирана хиперстимулация на яйчниците.

Действие: Благодарение на иновативната технология, използва на при меките капсули, ИНОФОЛИК Комби позволява постигането на по-бързо разтваряне и абсорбция, с което се оптимизира бионаличността на компонентите.

Описание: Мио-инозитолът и D-хиро-инозитолът са два стереоизомера на инозитола. В човешкото тяло те се намират под формата на фосфолипиди, а основната им биологична роля е на вторични посредници. Мио-инозитолът играе важна роля като вторичен посредник на няколко хормона - инсулин, фоликулостимулиращ хормон (FSH) и тироид-стимулиращ хормон (TSH). Отсъствието на му може да доведе до изменения в отговора към тези хормони. Мио-инозитолът контролира метаболизма на мазнините и захарите и регулира клетъчните функции на нервната система. Научни изследвания показват, че високите нива на мио-инозитол във фоликуларната течност са надежден показател за качеството на ембрионите и овоцитите. При определени патологични състояния, като Синдром на поликистозните яйчници (СПКЯ), се наблюдава осезаема липса на изомера във фоликуларната течност.

D-хиро-инозитолът участва в прехвърлянето на сигнала, индуциран от инсулина. Двата изомера изпълняват различни функции в организма, а всяка тъкан регулира производството на двата инозитола така че да са в определено съотношение. То е от решаващо значение за правилното функциониране на органите и тъканите. В действителност, само фоликули, съдържащи високи концентрации на мио-инозитол, могат да осигурят правилно узряване на овоцитите. За да се поддържа физиологично плазмено съотношение на двата стереоизомера, приемането на D-хиро-инозитол трябва да се извършва едновременно с мио-инозитол. При здрави индивиди съотношението между мио-инозитола и D-хиро-инозитола е 40:1. Научни изследвания показват, че при хората с инсулинова резистентност (срещана при състояния като СПКЯ, диабет и затлъстяване), се елиминира по-голямо количество мио-инозитол / D-хиро-инозитол в сравнение със здрави индивиди, което причинява и недостига им. При жените със СПКЯ са установени по-ниски нива на мио-инозитол както в плазмата, така и във фоликуларната течност.

Фолевата киселина е водоразтворим витамин, принадлежащ към витамините от група В. Тя участва в синтеза на ДНК, РНК, протеиновия синтез, както и в процеса на делене на клетките и възстановяването на хромозомите. Допринася също за естествен растеж на тъканите на майката по време на бременност-

та, а недостигът ѝ може да доведе до увеличаване нивото на иктрафоликуларен хомоцистеин, водещо до намаляване качеството на овоцита. Научни изследвания също показват, че намаленият прием на фолева киселина често води до дефекти при растежа на плода. Допълнителният прием на витамин повишава нивата на фолати в организма на майката. Ако те са ниски, това е рисков фактор за развитието на дефекти в невралната тръба при плода.

Дозировка и начин на приложение: Препоръчва се по 1 капсула два пъти на ден. За да се осигури постоянно наличие на инозитол в организма, се изисква 12 часа интервал между двата приема.

Важно! Да не се превишава препоръчаната дневна доза! Хранителната добавка да не се използва като заместител на разнообразното хранене! Да се съхранява на място, недостъпно за деца под 3-годишна възраст! Да се съхранява на сухо и хладно място, бездиректна слънчева светлина.

Опаковка: 30 капсули.

Произведено в завода на: Pharcoterm Srl., Италия по поръчка на: Lo.Li. Pharma International srl.

Дистрибутор: МЛД Трейдинг ЕООД, тел. 02/963 1441

КОЛАГЕН ПЛЮС хранителна добавка

Състав: Всяка опаковка съдържа: Смесь от хидролизирани колаген (Peptan®), Глюкозамин сулфат, Хондроитин сулфат. *Овкусител:* Стевия (подсладител) и портокалов аромат. В 1 саше (11 g) се съдържа: Колаген 8.7 g, Глюкозамин сулфат 1.20 g, Хондроитин сулфат 0.93 g, Стевия 0.035 g, портокалов аромат 0.135 g

Приложение: Препоръчва се като хранителна добавка за благоприятно повлияване на гъвкавостта и подвижността на ставите, при наднормено тегло и проблемна кожа.

Действие: Колагенът (Peptan®) представлява хидролизирани колаген тип I, същият като този в човешките кости и кожата. Peptan® е натурален биоактивен продукт с висока чистота, съдържащ над 97% протеин (в сухото вещество), осигурен във форма, която може лесно да се използва и асимилира от човешкото тяло, както беше доказано от научни изследвания.

Глюкозаминът и хондроитинът са градивни елементи, стимулиращи образуването на хрущялите и смазващата течност около ставите. Хондроитинът благоприятно повлиява ставните възпаления. Трите съставки действат синергично за поддържане здравето и мобилността на ставите. Препаратът КОЛАГЕН+ осигурява цялост, еластичност и стегнатост на ставите при възрастови изменения, подходящ за хора занимаващи се с активен спорт. Като натурален продукт, „Колаген +“ е несравним източник на протеин, като дава чувство на ситост, което помага за поддържане на теглото и допринася за повишаване на общото съдържание на протеин. „Колаген +“ може да допринесе за балан-

сирана диета и да помогне за поддържане на телесното тегло. Колагенът е важен градивен елемент на кожата; той съставлява 30% от протеина в тялото и 70% от протеина в кожата.

Поддържането на количеството на колагена е ключът към красива кожа. Pertan® е продукт на водеща световна компания произведен използвайки деликатен ензимен процес. Изцяло неалергичен, без странични ефекти и висока усвояемост от човешкия организъм. Не съдържа мазнини и въглехидрати.

Препоръчителна дозировка: По 1 саше дневно, разтворено в чаша с около 100 мл вода, чрез разбъркване до избистряне на течността.

Прегупреждения: Да не се превишава препоръчаната доза! Да не се използва като заместител на разнообразното хранене! Да се съхранява на място, недостъпно за малки деца!

Съхранение: При умерена температура (15-30° C) на защитено от влага и пряка слънчева светлина място.

Опаковка: Кутия с 15 броя сашета

Производител: РамкоФарм, тел. 02/868 90 58

НОРМОЛИП 5/ NORMOLIP 5 хранителна добавка

Състав: В една капсула се съдържат: Червен ориз (ферментирал от *Monascus purpureus*) (*Oryza sativa* L. семена) 5% монаколин К (200 мг); желатин за хранителни цели; гама оризанол (90 мг); носител: микрокристална целулоза; противоспичащи агенти: растителен магнезиев стеарат, силициев двуокис; убиквинон (Коензим Q10) 10 мг; Поликозанол титрувани до 60% октакозанол (5 мг), хромов пиколинат; оцветител: хлорофилин меден комплекс.

Показания: Хранителната добавка допринася за поддържането на нормални нива на холестерола в кръвта. Благоприятният ефект може да се получи чрез приемане на 10 мг монаколин К дневно. Хромът подпомага да се поддържат нормални нива на глюкозата в кръвта.

Дозировка и начин на приложение: 1 капсула дневно.

Опаковка: 30 капсули

Производител: ESI S.P.A, Италия

Дистрибутор: Лим Фарм, тел. 02/ 943 11 38

A02BC04 RABIOXIN / РАБИОКСИН

Състав: Всяка стомашно-устойчива таблетка съдържа 20 mg рабепразол натрий (gabeprazole sodium), еквивалентен на 18,85 mg рабепразол (gabeprazole). **Помощни вещества:** Ядро: Манитол, Магнезиев оксид, тежък Хидроксипропил целулоза, Магнезиев стеарат, **Среден слой:** Етилцелулоза, Магнезиев оксид, тежък, **Обвивка:** Хипромелозен фталат, Дибутил себакат, Жълт железен оксид (само в Рабиоксин 20 mg стомашно-устойчиви таблетки), Титанов диоксид (E171), Талк.

Показания: Рабиоксин е показан при: Активна язва на дванадесетопръстника; Активна доброкачествена язва на стомаха; Симптоматична ерозивна или улцеративна гастроезофагеална рефлуксна болест (ГЕРБ); Гастроезофагеална рефлуксна болест, продължително лечение (поддържащо ГЕРБ); Симптоматично лечение на умерена до много тежка гастроезофагеална рефлуксна болест (симптоматична ГЕРБ); Синдром на Zollinger-Ellison; В комбинация с подходящи антибактериални терапевтични схеми за ерадикация на *Helicobacter pylori* при пациенти с пептичноязвена болест.

Дозировка и начин на приложение: Перорално приложение, за предпочитане сутрин преди хранене. Стомашно-устойчивите таблетки трябва да се гълтат цели. **Възрастни/Пациенти в напреднала възраст:** Активна язва на дванадесетопръстника и активна доброкачествена язва на стомаха: Препоръчителната доза при перорално приложение както за активна язва на дванадесетопръстника, така и за доброкачествена активна язва на стомаха е 20 mg, които трябва да се приемат веднъж на ден, сутрин. При повечето пациенти с активна язва на дванадесетопръстника заздравяването настъпва до четири седмици. При някои пациенти обаче може да е необходим допълнителен срок на лечение от още четири седмици за постигане на заздравяване. При повечето пациенти с доброкачествена язва на стомаха заздравяването настъпва до шест седмици. И тук обаче при някои пациенти може да е необходим допълнителен срок на лечение от още шест седмици за постигане на заздравяване.

Ерозивна или улцеративна гастроезофагеална рефлуксна болест (ГЕРБ): Препоръчителната доза за това състояние е 20 mg, които трябва да се приемат веднъж на ден в продължение на четири до осем седмици. **Гастроезофагеална рефлуксна болест, продължително лечение (поддържащо лечение за ГЕРБ):** При продължително лечение може да се използва поддържаща доза от 20 или 10 mg веднъж на ден в зависимост от степента на повлияване на пациента. **Симптоматично лечение на умерена до много тежка гастроезофагеална рефлуксна болест (симптоматична ГЕРБ):** 10 mg веднъж на ден при пациенти без езофагит. Ако за 4 седмици не се постигне контролиране на симптомите, пациентът трябва да бъде подложен на допълнителни изследвания. След отзвучаване на симптомите последващо контролиране на симптомите може да се постигне чрез схема на прием при нужда, като се приемат по 10 mg веднъж на ден при нужда.

Синдром на Zollinger-Ellison: Препоръчителната начална доза при възрастни е 60 mg веднъж на ден. Дозата може да се повиши чрез титриране до 120 mg на ден въз основа на индивидуалните нужди на пациента. Еднократната дневна доза може да бъде до 100 mg на ден. Дозите от 120 mg могат да наложат разделен прием - 60 mg два пъти на ден. Лечението трябва да продължи, докато са налице клинични показания.

Ерадикация на *Helicobacter pylori*: Пациенти с инфекция от *H. pylori* трябва да бъдат подложени на лечение за ерадикация. Препоръчва се следната комбинация, давана в продължение на 7 дни.

Рабепразол натрий от 20 mg два пъти на ден + Кларитромицин 500 mg два пъти на ден и Амоксицилин 1 g два пъти на ден.

Бъбречно и чернодробно увреждане: Не е необходима корекция на дозата при пациенти с бъбречна или чернодробна недостатъчност.

Педиатрична популация: Не се препоръчва употребата на рабепразол натрий при деца поради липса на опит от използването му в тази възрастова група.

Противопоказания: Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества. Рабиоксин е противопоказан по време на бременност и кърмене.

Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба: Повлияването на симптомите от лечението с рабепразол натрий не изключва наличието на злокачествен процес в стомаха или в дванадесетопръстника, поради това възможността от наличие на злокачествено заболяване трябва да бъде изключена преди започване на лечението с Рабиоксин. При продължително лечение е необходимо наблюдение от лекар. **Цялата информация прочетете в КХП!**

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

Фертилитет, бременност и кърмене: Рабиоксин е противопоказан по време на бременност и кърмене.

Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини: На базата на фармакодинамичните му свойства и профила на нежеланите лекарствени реакции малко вероятно е рабепразол натрий да предизвика нарушаване на способността за шофиране или способността за работа с машини. Ако въпреки това настъпи нарушаване на бдителността поради сънливост, препоръчително е да се избягват шофиране и работа със сложни машини.

Опаковка: 20 mg gastro-resistant tablets x 14 в Алуминий/Алуминиеви блистери в картонена кутия.

Притежател на разрешението за употреба: Инбиотех ООД, България

C09DA07 TELSOL PLUS/ ТЕЛСОЛ ПЛЮС

Състав: Всяка таблетка съдържа 80 mg телмисартан (telmisartan) и 12.5 mg хидрохлоротиазид (hydrochlorothiazide).

Помощни вещества: Лактоза монохидрат 49.8 mg, Манитол (E421), Повидон К 25 (E1201), Кросповидон (E1202), Магнезиев стеарат (E572), Меглумин, Натриев хидроксид, Микрокристална целулоза (E460), Хипромелоза (Хидроксипропилметилцелулоза) (E464), Натриев нишестен гликолат (тип А), Червен железен оксид (E172).

Показания: Лечение на есенциална хипертония. Телсол Плюс 80 mg/12.5 mg е с фиксирани дози (80 mg елмисартан /12.5 mg хидрохлоротиазид) и е показан за лечение на възрастни, чието кръвно налягане не е контролирано адекватно с телмисартан.

Дозировка и начин на приложение: За перорално приложение, веднъж дневно с течност, със или без храна. Преди да се премине към този продукт с фиксирани дози е необходимо поотделно да се титрират дозите на всеки от двата компонента. При подходящи клинични показания може директно да се премине от монотерапия към прием на комбинирания лекарствен продукт. Телсол Плюс 80 mg/12.5 mg може да се приложи един път дневно при пациенти, чието кръвно налягане не е контролирано адекватно с 80 mg телмисартан. **Пациенти с бъбречно увреждане:** Препоръчва се периодично проследяване на бъбречните функции. **Пациенти с чернодробно увреждане:** При пациенти с леко до средно чернодробно увреждане дозировката не трябва да надвишава 40 mg телмисартан/12.5 mg хидрохлоротиазид веднъж дневно. Телсол Плюс не е показан за лечение на пациенти с тежки чернодробни нарушения.

Тиазидите трябва да се използват предпазливо при пациенти с нарушени чернодробни функции. **Пациенти в старческа възраст:** Не е необходимо коригиране на дозата. **Педиатрична популация:** Не е установена безопасността и ефикасността на Телсол Плюс при деца и юноши на възраст под 18 години. Няма налични данни.

Противопоказания: Свръхчувствителност към лекарственото вещество или към някое от помощните вещества; Свръхчувствителност към производните на сулфонамидните субстанции (тъй като хидрохлоротиазид е сулфонамидно производно); Второ и трето тримесечие на бременността; Холестаза и obstructivни нарушения на жлъчните пътища; Тежко чернодробно увреждане; Тежко бъбречно увреждане (креатининовклирънс < 30 ml/min); Рефракторна хипокалиемия, хиперкалиемия; Едновременната употреба на телмисартан с алискирен-съдържащи продукти е противопоказана при пациенти със захарен диабет или бъбречно увреждане (GFR < 60 ml/min/1.73 sq.m)

Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба: Необходимо е особено внимание при Бременност; Чернодробно увреждане; Реноваскуларна хипертония; Бъбречно увреждане и бъбречна трансплантация; Вътресъдова хиповолемия; Двойно блокиране на ренин-ангиотензин-алдостероновата система (РААС); Други състояния със стимулация на системата ренин-ангиотензин-алдостерон; Първичен алдостеронизъм; Стеноза на аортната и митрална клапа, obstructivна хипертрофична кардиомиопатия; Метаболитни и ендокринни ефекти; Електролитен дисбаланс; Непоносимост към Лактоза монохидрат; Етнически различия; Късогледство и закритоъгълна глаукома. **Прочетете цялата КХП!**

Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие: Едновременното прилагане на литий и Телсол Плюс не се препоръчва. Ако тази комбинация е от съществено значение, се препоръчва внимателно проследяване на серумните литиеви нива по време на едновременно приложение; Лекарствени продукти, които водят до загуба на калий и хипокалиемия (напр. други калиуретични диуретици, лаксативи, кортикостероиди, АСТН, амфотерацин, карбеноксолон, пеницилин G натрий, салицилова киселина и производните ѝ). Ако тези вещества трябва да се приемат едновременно с комбинацията телмисартан – хидрохлоротиазид, се препоръчва проследяване на калиевите нива в плазмата. Тези лекарствени продукти може да потенцират ефектите на хидрохлоротиазид върху серумния калий; Лекарствени продукти, които повишават калиевите нива или индуцират хиперкалиемия (напр. ACE инхибитори, калий-съхраняващи диуретици, калиеви добавки, соливи заместители, съдържащи калий, циклоспорин или други лекарствени продукти като хепарин натрий). Ако тези лекарствени продукти са предписани за употреба едновременно с комбинацията телмисартан – хидрохлоротиазид, препоръчва се мониториране на калиевите плазмени нива. Въз основа на опита с използването на други лекарствени продукти, намаляващи действието на системата ренин-ангиотензин, съпътстващото приложение на гореспоменатите лекарствени продукти може да доведе до повишаване на серумния калий и по тази причина не се препоръчва.; Лекарствени продукти, които се повлияват от нарушения в серумния калий. Препоръчва се периодично проследяване на нивата на серумния калий и ЕКГ когато Телсол Плюс се прилага едновременно с лекарствени продукти, които се повлияват от промени в серумния калий (напр. дигитали-

совизгликозиди, антиаритмични) и следните лекарствени продукти, предизвикващи torsadesdepointes (включващи някои антиаритмични), като хипокалиемията е предразполагащ фактор за torsadesdepointes: клас Ia антиаритмични (напр. хинидин, хидрохинидин, дизопирамид); клас III антиаритмични (напр. амиодарон, соталол, дофетилид, ибутилид); някои антипсихотици (напр. тиопридазин, хлорпромазин, левомепромазин, трифлуоперазин, цимемазин, сулприд, султоприд, амисулприд, тиаприд, пимозид, халоперидол, дроперидол); други: (напр. бепридил, цизаприд, дифеманил, еритромицин IV, халофантрин, мизоластин, пентамидин, спарфлоксацин, терфенадин, винкамин IV).; Дигиталисови гликозиди. Предизвиканата от тиазидохипокалиемия или хипомагнезиемия благоприятства възникването на предизвикана от дигиталис аритмия.; Дигоксин. При едновременно употреба на телмисартан с дигоксин се наблюдава умерено повишаване на пиковата (49%) и на най-ниската (20%) плазмена концентрация на дигоксин. При започване, коригиране на дозата или спиране на лечението с телмисартан, трябва да се наблюдават нивата на дигоксин, за да се поддържат в терапевтичния интервал.; Други антихипертензивни лекарствени продукти. Телмисартан може да повиши хипотензивния ефект на други антихипертензивни средства.; Противодиабетни лекарствени продукти (перорални и инсулин). Може да се наложи коригиране на дозите на противодиабетните лекарствени продукти.; Метформин. Трябва да се използва предпазливо поради риск от лактатна ацидоза, индуцирана от възможна функционална бъбречна недостатъчност, свързана с хидрохлоротиазид.; Колестирамин и колестиполови смоли. При наличие на анионно-обменни смоли, абсорбцията на хидрохлоротиазид се нарушава.; Нестероидни противовъзпалителни лекарствени средства. НСПВС (т.е. ацетилсалицилова киселина в противовъзпалителни дози, COX-2 инхибитори и неселективни НСПВС) могат да намалят диуретичния, натриуретичния и антихипертензивния ефект на тиазидните диуретици, и антихипертензивния ефект на ангиотензин II рецепторните антагонисти. При някои пациенти с нарушена бъбречна функция (напр. дехидратирани пациенти или пациенти в старческа възраст с нарушена бъбречна функция) едновременното приложение на ангиотензин II рецепторни антагонисти и лекарствени продукти, които инхибират циклооксигеназата може да доведе до по-нататъшно влошаване на бъбречната функция, включително е възможна остра бъбречна недостатъчност, която обикновено е обратима. По тази причина, комбинацията трябва да бъде прилагана с повишено внимание, особено при пациенти в старческа възраст. Пациентите трябва да бъдат адекватно хидратирани и да бъде проследявана бъбречната им функция в началото на комбинираното лечение и периодично след това.; Пресорниамини (напр. норадреналин). Ефектът на пресорнитеамини може да се намали.; Недеполяризиращи миорелаксанти (напр. тубокурарин). Хидрохлоротиазид може да потенцира ефекта на недеполяризиращите миорелаксанти.; Лекарствени продукти използвани за лечение на подагра (напр. пробеницид, сулфинпразон и алопуринол). Може да се наложи коригиране на дозата на урикозуричните лекарствени продукти, тъй като хидрохлоротиазид може да увеличи серумните нива на пикочната киселина. Може да се наложи повишаване на дозите на пробеницид или сулфинпразон. Едновременното приемане на тиазиди може да повиши честотата на реакциите на свръхчувствителност към алопуринол.; Калциеви соли. Тиазидните диуретици може да повишат серумните нива на калций, което се дължи на понижената му екскреция. Ако трябва да се предпишат калциеви добавки, е необходимо да се проследяват серумните нива на калция и съот-

ветно да се коригира дозата.; Бета-блокери и диазоксид. Тиазидите може да повишат хипергликемичните ефекти на бета-блокерите и диазоксид.; Антихолинергичните лекарствени продукти (напр. атропин, бипериден) може да повишат бионаличността на тиазидните диуретици чрез понижаване на стомашно-чревния мотилитет и честотата на изпразване на стомаха.; Амантидин. Тиазидите може да увеличат риска от нежелани ефекти, причинени от амантидин.; Цитотоксични лекарствени продукти (напр. циклофосфамид, метотрексат). Тиазидите може да намалят бъбречната екскреция на цитотоксичните лекарствени продукти и да потенцират миелосупресивния им ефект. Въз основа на фармакологичните им свойства е възможно да се очаква, че следните лекарствени продукти могат да повишат хипотензивния ефект на всички антихипертензивни средства, включително телмисартан: баклофен, амифостин. Също така, ортостатичната хипотония може да бъде засилена от алкохол, барбитурати, наркотични вещества или антидепресанти.

Фертилитет, бременност и кърмене. Не се препоръчва употребата на ангиотензин II рецепторни антагонисти през първия триместър на бременността. Употребата на ангиотензин II рецепторни антагонисти е противопоказана през втория и третия триместър на бременността. Пациентките, които планират бременност, трябва да преминат към алтернативно антихипертензивно лечение с установен профил на безопасност при употреба по време на бременност, освен ако се счита, че е от особена важност да се продължи лечението с ангиотензин II рецепторни антагонисти. Ако е диагностицирана бременност, лечението с ангиотензин II рецепторни антагонисти трябва незабавно да бъде преустановено и ако е подходящо да бъде започнато алтернативно лечение. Установено е, че експозицията на ангиотензин II рецепторни антагонисти през втория и третия триместър на бременността предизвиква фетотоксичност при хора (понижена бъбречна функция, олигохидрамнион, забавена черепна осификация) и неонатална токсичност (бъбречна недостатъчност, хипотония, хиперкалиемия). Препоръчва се ултразвуков преглед на бъбречната функция и черепа, ако настъпи експозиция на ангиотензин II рецепторни антагонисти през втория триместър на бременността и след това. Новородените, чиито майки са приемали ангиотензин II рецепторни антагонисти, трябва да бъдат внимателно наблюдавани за наличие на хипотония. Телсол Плюс не се препоръчва по време на кърмене. Ако Телсол Плюс се използва в периода на кърмене, трябва да се поддържат най-ниските възможни дози. В предклинични проучвания не са наблюдавани ефекти на телмисартан и хидрохлоротиазид върху фертилитета на мъжки и женски индивиди.

Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини: Когато се шофира или работи с машини трябва да се вземе под внимание, че при антихипертензивна терапия, като Телсол Плюс макар и рядко, могат да се проявят замаяване или сънливост.

Опаковка: Блистери от PA/ALU/PVC//AI неотделящо се фолио x 14 и 28 таблетки. Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба : ИНБИОТЕХ ООД

N05AL03 TIAPRIDE G.L. / ТИАПРИД G.L.

Състав: 1 таблетка съдържа 111,1 mg тиапридов хидрохлорид (tiapride hydrochloride), съответстващи на 100 mg тиаприд (tiapride). *Помощни В-ва:* Манитол, Микрокристална целулоза, Магнезиев стеарат, Повидон, Колоиден безводен силициев диоксид.

Показания: Дискинезия и дъгвателни нарушения като болест на Huntington, ранна дискинезия и татрдивна дискинезия; Психомоторни нарушения в старческа възраст; Психомоторни нарушения при хроничен алкохолизъм.

Дозировка и начин на приложение: Таблетките трябва да се приемат цели с достатъчно количество течност, за предпочитане с храна. Продължителността на лечение зависи от клиничното състояние. Дозата трябва да се адаптира индивидуално. Дневната доза се прилага в 3 отделни приема. *Възрастни и юноши > 12 години:* Дискинезия и дъгвателни нарушения - Ранна дискинезия: 150 - 400 mg дневно; Забавена дискинезия: 300 - 800 mg дневно; Болест на Huntington: 300 - 1200 mg дневно в разделни дози (3 - 5 пъти/ден); Психомоторни нарушения в старческа възраст 200 - 400 mg дневно; Психомоторни нарушения при хроничен алкохолизъм: 300 - 400 mg дневно. *Деца под 12 години:* Тиаприд G.L. не се препоръчва за лечение при деца под 12 години поради недостатъчно данни по отношение на безопасността и ефикасността. *Дозировка при бъбречно увреждане:* При пациенти с бъбречна недостатъчност се налага редуциране на дозата в зависимост от креатининовия клирънс както следва: При креатининов клирънс 50-80 ml/min - 75% от обичайната дневна доза; 10-50 ml/min - 50% от обичайната дневна доза; под 10 ml/min - 25% от обичайната дневна доза. *Дозировка при чернодробно увреждане:* Не се налага адаптиране на дозата при пациенти с увредена чернодробна функция.

Противопоказания: Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества; Съпътстващи пролактин-зависими тумори, напр. пролактином на хипофизата, рак на гърдата; Тиаприд G.L. не трябва да се прилага при пациенти с феохромоцитомата, тъй като има съобщения за тежка хипертонична криза при употреба на вещества от същата химична група; Едновременна употреба с леводопа и други допаминергични лекарства.

Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба: *Прочетете КХП!*

Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие: *Внимателно прочетете КХП!*

Фертилитет, бременност и кърмене: При необходимост от лекарствена терапия за поддържане на добър ментален баланс и за предотвратяване на декомпенсация трябва да се назначи или да се продължи лечението с ефективна доза по време на цялата бременност. Ако е възможно, дозата на антипсихотичното лекарство, както и на възможно използваното антипаркинсоново лекарство (поради атропиноподобните свойства на последното) трябва да се намали към края на бременността. Има ограничени данни от употребата на Тиаприд G.L. при бременни жени. Проучванията при животни не показват преки или непреки вредни ефекти, свързани с бременността, ембрионалното/феталното развитие, раждането или постнаталното развитие. Инжекционните

невролептици, използвани за спешни случаи може да причинят хипотония при майката. Тиаприд G.L., използван по време на късна бременност, теоретично може да предизвика, особено във високи дози: атропинови ефекти като тахикардия, хипервълзбудимост; абдоминална дистензия, забавено отделяне на мекониум и седация, които може да се задълбочат при едновременна употреба на антипаркинсонови лекарства. След раждането, при новородените, които са били изложени на въздействието на антипсихотици (Вкл. Тиаприд G.L.) по време на третия триместър от бременността има риск от нежелани реакции, вкл. екстрапирамидни симптоми и/или симптоми на отнемане с различна тежест и продължителност. Има съобщения за агитация, хипертония, хипотония, тремор, сомнолентност, респираторен дистрес или хранително нарушение. Следователно новородените трябва да бъдат внимателно проследявани. Съобразно това, употребата на Тиаприд G.L. трябва да се обсъди, независимо от периода на бременността. При проследяване на новороденото трябва да се имат предвид посочените по-горе ефекти. Тиаприд G.L. се екскретира в кърмата поради което не трябва да се прилага в периода на кърмене. Наблюдавано е понижаване на фертилитета при животни, лекувани с Тиаприд G.L. При хора, поради взаимодействието с допамините рецептори, Тиаприд G.L. може да причини хиперпролактинемия, която може да е свързана с аменорея, ановулация и нарушен фертилитет.

Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини: Дори когато се употребява в препоръчителна доза, Тиаприд G.L. може да причини седация, така че способността за активно участие в трафика или за работа с машини може да бъде нарушена. Това се отнася особено за едновременната употреба с алкохол или лекарства с централно депресивно действие.

Опаковка: 100 mg таблетки x 100. Блистерна опаковка от PVC/алуминий. Има и други опаковки, които може и да не бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба: G.L. Pharma GmbH, Австрия

Дистрибутор: Елит Медикъл АД, тел. 02/489 90 10

УРОНАТ ГОЛД /URONAT GOLD

хранителна добавка

Състав: В 1 капсула се съдържа: Екстракт от стръкове на златна пръчица - 250 mg; Екстракт от листа на бреза - 100 mg; Екстракт от стръкове на коприва - 50 mg. *Помощни вещества:* желатин (капсула), микрокристална целулоза, магнезиев стеарат, силициев диоксид, E171 (капсула).

Показания: Уринат голд е хранителна добавка, допринасяща за доброто състояние на уринарната система.

Действие: Екстрактът от златна пръчица (горски енчец), благодарение на флавоноидите, дъбилните вещества, фенолните киселини, слюзните вещества и витамин С, съдържащи се в него, допринася за доброто функциониране на уринарната система, за намаляване на напрежението на мускулатурата на пикочния мехур и пикочните пътища. Екстрактът от листа на бреза съдейства

за нормалната обмяна на електролити в бъбреците и помага за стимулиране отделянето на урина. Екстрактът от стръкове на коприва подпомага увеличаването на количеството на отделяната урина и елиминирането на съдържащите се в нея вредни отпадни продукти на обмяната, като урея.

Начин на употреба: Първите 3 дни: 3 x 1 капсула дневно. Следващите 2 дни: 2 x 1 капсула дневно. Може да приемате продукта независимо от храненето. Вземайте капсулите най-малко с половин чаша вода.

Важно! Не приемайте Уронат голд капсули ако сте алергични към някоя от съставките. Продуктът не е подходящ за деца под 18 години. Ако не се чувствате по-добре след 7 дни от началото на приема, трябва да потърсите съвет от специалист. Ако сте бременна или кърмите, мислите, че сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия личен лекар преди употреба. Не съдържа захар и може да бъде използван от диабетици.

Опаковка: 15 капсули.

Производител: Natur Product, Полша.

Дистрибутор: Натурпродукт-България ООД, тел. 02 979 1219

ФЕМИНХЕЛП / FEMINHELP хранителна добавка

Състав на 1 таблетка: Витамин D - 2,5 mcg; Витамин B12 - 1,25 mcg; Екстракт от тиквени семки - 260 mg; Изсушен сок от плодове на американска червена боровинка - 50 mg; Екстракт от соеви семена - 25 mg; Екстракт от коприва - 25 mg; Антиислелващи агенти: магнезиев стеарат. Обвивка: състител - хидроксипропилметилцелулоза; пълнители - микрокристална целулоза, глицерин; оцветители - E171, E120 и E132.

Показания: ФеминХелп е хранителна добавка за жени, страдащи от инконтиненция. Помага за контролиране неволното изпускане на урина.

Описание: ФеминХелп действа благоприятно, благодарение на комбинацията от растителни екстракти и витамини, които съдържа. Екстрактът от тиквени семки подпомага правилната функция на отделителната система. В продукта се съдържат още: соеви изофлавонови екстракти, екстракт от коприва и изсушен сок от стрити на прах плодове на американска червена боровинка. Витамин D допринася за поддържането на нормалната функция на мускулите и имунната система. Витамин B12 участва в процеса на делене на клетките, включително на мускулните клетки и допринася за нормалната функция на имунната система.

Дозировка: 1-2 таблетки дневно. Да се приемат с вода.

Важно! Не е заместител на разнообразното хранене. Да не се превишава препоръчваната дневна доза. Продуктът е предназначен за възрастни. Съдържа соя.

Съхранение: Да се съхранява на стайна температура в затворена опаковка на място, недостъпно за малки деца. Да се пази от

влага.

Опаковка: 56 таблетки.

Производител: Natur Product, Германия.

Дистрибутор: Натурпродукт-България ООД, тел. 02 979 1219

ФЛЕКСОДОН С 800/FLEXODON С 800 хранителна добавка

Състав: Една таблетка съдържа: глюкозамин сулфат 750 mg, хондроитин сулфат 50 mg, витамин С 20 mg. Другите съставки са: втвърдител желатин, пълнител микрокристална целулоза, антиислелващ агент магнезиев стеарат; глазура хипромелоза б, титанов диоксид, полидекстроза, талк, полиетилен гликол 4000.

Действие: Комбинацията от глюкозамин, хондроитин и витамин С подпомага защитата на хрущяла и образуването на колаген за нормалната функция на ставата. Всеки от компонентите е показан невдвусмислена полза за поддържане на нормална структура и функциониране на ставния хрущял при хора в напреднала възраст, с наднормено тегло или подложени на свърх натоварване. Когато се приемат в комбинация, всеки от компонентите усилва и допълва ефикасността на другия.

Дозировка и начин на употреба: Препоръчителна дневна доза е 1-2 таблетки 2 пъти дневно, приети за препоръчване по време на хранене с вода. Ако приемате тази хранителна добавка за първи път, поне първия месец приемайте по 2 таблетки 2 пъти дневно. За оптимален ефект се препоръчва Флексодон С 800 да се приема 3 месеца и след 2 месеца да се повтори курса.

Не превишавайте препоръчителната дневна доза. Ако забравите да вземете таблетка Флексодон С 800, следващият път вземете обичайното количество - само една таблетка. Пропускането на една таблетка не намалява ефикасността на Флексодон С 800. Флексодон С 800 фактически осигурява дълготраен комфорт на ставата, като повлиява благоприятно функцията на ставите и хрущяла. Това изисква време, което е различно при отделните хора. За да имате максимална полза, трябва стриктно да спазвате инструкциите за употреба. Бъдете търпеливи и спазвайте режима си - подобряване на функцията на хрущяла и на ставата изисква време.

Внимание! Да се съхранява на място, недостъпно за деца. Не е подходящ за деца под 12-годишна възраст. Бременни и кърмещи жени трябва да се консултират с лекар. Да се съхранява на сухо място при температура под 25°C. Хранителните добавки не трябва да се ползват като заместител на разнообразното хранене. Балансираният и разнообразен хранителен режим и здравословният начин на живот са важни. Продуктът не съдържа консерванти или оцветители.

Опаковка: Кутии с 30 таблетки.

Производител: Angelini Pharma, Чехия

Дистрибутор: АНДЖЕЛИНИ ФАРМА България ЕООД, 02/975 13 95

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;
страница на Европейската агенция по лекарствата – www.ema.europa.eu

LO3AX ESBERITOX FORTE / ЕСБЕРИТОКС ФОРТЕ

Състав: 1 таблетка съдържа: 16 mg сух екстракт (4-9:1) на смес от: Диво индиго, корен (*Bartisia tinctoria radix*); Пурпурна ехинацея, корен (*Echinacea purpurea radix*); Ехинацея палида, корен (*Echinacea pallida radix*); Западна туя, стрък (*Thuja occidentalis herba*) (4,92:1,85:1,85:1). Екстрагент: етанол 30% (V/V). Помощни вещества: Манитол, Бета-декс, Лимонен овкусител, Глицеролов дибехенат, Магнезиев стеарат, Лимонена киселина монохидрат, Захарин натрий.

Показания: За повишаване на имунната защита, като поддържащо лечение при вирусни инфекции на горните дихателни пътища, като общи настинки.

Дозировка и начин на приложение: Есберитокс форте се приема сутрин, обед и вечер с достатъчно течност, за предпочитане с вода. Таблетките могат да се дъвчат. Дозата за възрастни и юноши на възраст от 12 години е: 3 пъти дневно по 1 таблетка. Есберитокс форте не е подходящ за деца на възраст под 12 години. Лечението трябва да започне възможно най-рано след появата на първите симптоми и да продължи, докато те не изчезнат. Есберитокс форте следва да се приема за период не по-дълъг от 10 дни.

Противопоказания: Свръхчувствителност към активните вещества или към някое от помощните вещества или към растения от клас Сложноцветни. Поради причини за безопасност, Есберитокс форте не трябва да се използва в случай на прогресивни системни заболявания като туберкулоза и саркоидоза; аутоимунни болести, като колагенози, множествена склероза; СПИН, ХИВ-инфекция; имуносупресивна терапия напр. след трансплантация или химиотерапия за лечение на рак (цитостатична терапия); заболявания на белите кръвни клетки като левкемия и агранулоцитоза.

Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба: Терапията трябва да се ревизира и да се направи консултация с лекуващия лекар: ако оплакванията се засилят или продължават по-дълго от 10 дни; в случай на задух, повишена температура или поява на зноен секрет от носа или кръвохрак. Това лекарство не е подходящо за деца под 12-годишна възраст. За деца от 4 до 11 години има подходящи таблетки с по-слабо действие.

Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие: Не са провеждани проучвания с Есберитокс форте за други лекарствени взаимодействия.

Фертилитет, бременност и кърмене: Няма достатъчно данни по отношение на използването на Есберитокс форте при бременни жени и по време на кърмене. Ето защо, Есберитокс форте трябва да се

приема по време на бременност само след съответната оценка полза/риск. Като предпазна мярка, Есберитокс форте следва да не се приема по време на кърмене.

Опаковка: таблетки x 20.

Притежател на разрешението за употреба: Schaper & Brummer

Вносител: Севекс Фарма, 02/ 865 71 62

R02AA05 FARINGOBLOC / ФАРИНГОБЛОК

Съств: Активни вещества в една пресована таблетка за смучене: Хлорхексидинов дихидрохлорид (*Chlorhexidine dihydrochloride*) - 5 mg; Бензокаин (*Benzocaine*) - 1,5 mg. *Помощни вещества:* Аспартам 4.0 mg, Изомалт, Макрогол 6000, Аромат мента (ментол, ментон, етерично масло от лютив мента, малтодекстрин, натриев нишестен октенил сукцинат Р 1450), Магнезиев стеарат.

Показания: Фарингоблок пресовани таблетки за смучене са предназначени за локално приложение с цел редукция на броя на микроорганизмите при възпалителни заболявания на устната кухина (стоматити, гингивити, афти) и гърлото (тонзилити, фарингити, ларингити).

Дозировка и начин на приложение: Лечението трябва да започне по възможност още при появата на първите симптоми и да продължи 1-2 дни след отзвучаването им. За оромукозно приложение. Таблетките за смучене се държат в устата докато се разтворят. Не се поглъщат! Желателно е след приема на таблетката в продължение на 30 минути да не се консумират храна и напитки. Последната таблетка се взима преди лягане и поне 30 минути след измиване на зъбите. Възрастни и деца над 12 годишна възраст: Няколко пъти на ден по 1 табл. за смучене. При нужда може да се смуче по една табл. на всеки 1-2 часа до максимална доза от 8 таблетки дневно. Деца от 4 до 12 годишна възраст: До 4 таблетки за смучене дневно, приемани през няколко часа. Деца под 4 годишна възраст: Не трябва да се прилага в тази възрастова група.

Противопоказания: Свръхчувствителност към активното вещество/а или към някое от помощните вещества; При рани и разязвявания в устната кухина и гърлото; Ниски нива на плазмената холинестераза; Деца под 4 годишна възраст.

Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба: Фарингоблок пресовани таблетки за смучене трябва да се прилага с повишено внимание и само под лекарско наблюдение в случай на ерозивни и десквамативни промени на устната лигавица. Продължителната

употреба (повече от една седмица) на лекарствени продукти, съдържащи хлорхексидин може да доведе до обратимо оцветяване на езика и зъбите. Това лекарство не е предназначено за употреба при деца под 4 годишна възраст. Поради съдържанието на аспартам, продуктът не трябва да се използва от пациенти страдащи от заболяването фенилкетонурия.

Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие: Бензокаин намалява ефектите на сулфонамидите и аминосалицилатите, което се дължи на неговия метаболит 4-аминобензоат.

Фертилитет, бременност и кърмене: До момента не са известни противопоказания за приложението на този лекарствен продукт по време на бременност и кърмене.

Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини: Няма.

Опаковка: 9 или 10 таблетки в блистер PVC/AL по 1, 2 или 3 блистера заедно с листовка в съвзеаема картонена кутия.

Притежател на разрешението за употреба: Агифарм ЕАД, България

НОМЕОРТИС / ХОМЕОПТИК

Хомеопатичен лекарствен продукт

Състав: Една еднородова опаковка (0.4 ml) съдържа: Euphrasia officinalis 3 DH - 0.004 g, Calendula officinalis 3 DH - 0.001 g; Magnesia carbonica 5 CH 0.001 g. **Помощни вещества:** Натриев хлорид, пречистена вода. Без консерванти.

Показания: Дразнене и дискомфорт в очите от различен произход (пренапрежение, умора на очите, дим, прах, вятър, въздушно течение, неподходяща светлина, морска вода, хлорирана вода и др.) при възрастни и деца над 1 година.

Дозировка и начин на приложение: Очно приложение. **Дозировка:** На капете 1-2 капки във всяко око, 2 до 6 пъти дневно.

Противопоказания: Свърхчувствителност към активните вещества или към някое от помощните вещества; Деца под 1 година.

Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба: Ако симптомите се влошават или продължават повече от 2 дни да се потърси лекарски съвет. Да не се използва: в случай на гноивно възпаление (слепване на клепачите сутрин), в случай на остра болка, нараняване и незабавно да се потърси лекарска помощ.

Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие: Не са наблюдавани взаимодействия.

Фертилитет, бременност и кърмене: Не се очаква неблагоприятен ефект по време на бременност и кърмене, тъй като системната експозиция е пренебрежимо малка.

Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини: Не се очакват ефекти.

Опаковка: Кутия с 10, 20 или 30 еднородови опаковки по 0.4 ml. Едно-

дозовите опаковки са пакетирани в алуминиево саче. Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба: BOIRON, Франция

Вносител: Боарон БГ, тел. 02/963 09 06, 963 20 91, www.boiron.bg

S01FB01 PHENYLEPHRIN VISION ФЕНИЛЕФРИН ВИЖЪН

Състав: Активно вещество в 1 ml разтвор: 25 mg Фенилефринов хидрохлорид (Phenylephrine hydrochloride). **Помощни вещества:** бензалкониев хлорид (0,1 mg/ml), натриев метаби сулфит (1,0 mg/ml). Динатриев едетат, Натриев метаби сулфит, Борна киселина, Натриев хидроксид и/или Хлороводородна киселина (за корекция на pH), Вода за инжекции.

Показания: Фенилефрин е директно действащ симпатомиметик, който предизвиква мигриза след локално приложение в окото. Притежава вазоконстрикторно и деконгестивно действие. Продуктът се прилага за разширяване на зеницата при диагностични и/или терапевтични процедури; Увеити - за разкъсване на задни синехии или за предотвратяване на появата им; Хирургични интервенции; Изследване на рефракцията без циклоплегия; Фундоскопия и други диагностични изследвания.

Дозировка и начин на употреба: Възрастни: Вазоконстрикция и разширение на зеницата: В засегнатото око/очи се поставя по 1 капка от разтвора. При необходимост дозата може да бъде повторена еднократно, най-малко 1 час след първата апликация. Препоръчително е предварително приложение на локален анестетик няколко минути преди апликацията на фенилефрин с оглед избягване на неговото локално дразнещо действие и последвалото разреждане от слъзната течност. Фенилефрин е особено подходящ в случаите, когато е необходимо да бъде постигната деконгестия на конюнктивалните кръвоносни съдове, бързо и мощно разширение на зеницата без циклоплегия. Увеити и задни синехии: Прилага се с цел превенция или при вече появили се синехии. Тяжната поява може да бъде предотвратена чрез предизвикване на широка дилатация на зеницата с фенилефрин, атропин или други циклоплегичи. В засегнатото око/очи се поставя 1 - 2 пъти по 1 капка разтвор. Максималната доза не трябва да надвишава 3 капки дневно. При необходимост лечението може да бъде повторено на следващия ден. Към терапията, когато това е подходящо, могат да се добавят топли компреси и приложение на атропин; Глаукома: При пациенти с широкоъгълна глаукома продуктът може да се прилага едновременно с миотици, тъй като фенилефрин увеличава техния хипотензивен ефект и намалява нежеланите им ефекти върху зрителната острота, тъй като разширява стесненото зрително поле. В засегнатото око/очи се поставя по 1 капка от разтвора; Хирургични интервенции: Подходящ е в случаите, когато е необходимо постигане на краткотрайно, но широко разширяване на зениците. Прилага се по 1 капка в засегнатото око/очи 30 - 60 мин. преди хирургичната интервенция; Рефракция: Фенилефрин засилва мигриатичният ефект на хоматропин, циклопентолат, тропикамид, атропин. В засегнатото око/очи се поставя по 1 капка от разтвора; Офталмоскопия: 15-30 мин. след приложение на 1 капка от разтвора се осигурява адекватна мигриза с продължителност 1 - 3 часа. Провокативен тест при закритоъгълна глаукома: Подходящо средство при диагностицирането на хронична закритоъгълна глаукома. Преди

и след разширение на зеницата, постигнато с фенилефрин е необходимо измерване на вътреочното налягане (ВОН) и извършване на гонископия. Установяването на значимо повишение на ВОН в комбинация с гонископично описан тесен преднокамерен ъгъл дава основание да се мисли за наличие на закритоъгълна глаукома. Необходимо е да се отбележи, че негативният тест не изключва нейното наличие; **Ретиноскопия:** Използва се в случаите, когато е необходимо постигане на мидриаза без циклоплегия. Във всички описани по-горе процедури, по-пигментираните ириса се нуждаят от по-високи дози Фенилефрин; **Диагностичен тест «Избледняване»:** В зачервеното око се поставят 1 - 2 капки от разтвора, като след 5 мин. се наблюдава перилимбалната инекция. Избледняването е характерно за конюнктивална, повърхностна инекция, която е по-характерна за конюнктивит, а не за иридоциклит. **Лица в старческа възраст (над 65 години):** Не е необходима промяна в дозировката при тази група пациенти. Обикновено не се налага повторно приложение. Обичайно продуктът се прилага 5 минути след поставянето на избрания циклоплегик. **Педиатрична популация:** С оглед постигане на адекватна циклоплегия, може да се комбинира с някой бързодействащ циклоплегичен продукт. **Начин на приложение:** Капките се поставят в конюнктивалния сак, като с оглед намаляване на резорбцията на лекарството през назалната лигавица и засилване на локалното действие, особено при деца и лица в старческа възраст, назолакрималният канал трябва да се притисне с пръста в продължение на 2-3 минути или очите да се затворят в продължение на 3 мин. след поставяне на капките.

Противопоказания: Свърхчувствителност към фенилефрин или към някое от помощните вещества; Сърдечни заболявания; Артериална хипертония; Тахикардия; Аневризма; Тиреотоксикоза; Инсулино-зависим тип диабет с по-голяма давност; Лечение с MAO-инхибитори, трициклически антидепресанти и антихипертензивни средства (вкл. бета-блокери); Закритоъгълна глаукома (с изключение на случаите, при които предварително е направена иридектомия) и пациенти с тесен камерен ъгъл, при които склонността към развитие на глаукома, предизвикана от мидриатици е висока; Негоносени новородени с ниско тегло; По време на хирургични интервенции, когато е нарушена роговичната епителна бариера.

Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба: Продуктът е предназначен само за локално приложение в окото. Разтворът не трябва да се въвежда субконюнктивално или непосредствено в предната очна камера. Продуктът трябва да се прилага с внимание при пациенти, страдащи от диабет, мозъчна артериосклероза и бронхиална астма с голяма давност, както и при деца и лица в старческа възраст. В някои случаи при възрастни пациенти е наблюдавана рефлекторна миоза след приложение на фенилефрин, а допълнителното му приложение предизвиква по-слаба от преди мидриаза. Този ефект може да бъде клинично релевантен при разширение на зеницата преди катарактна екстракция или операция за отлепване на ретината. При по-възрастни пациенти е възможно да се наблюдава транзиторна поява на пигментни частици, плуващи в предната камера след приложение на фенилефрин, особено след приложение на по-високи дози. При възрастни пациенти със сърдечно-съдови заболявания е необходимо мониториране на артериалното налягане. При деца със сърдечни аномалии, продуктът трябва да се прилага с повишено внимание. С оглед намаляване на риска от внезапна атака при пациенти със закритоъгълна глаукома е необходима предварителна оценка на камерния ъгъл преди приложението на продукта. Конюнктивалната хиперемия повишава абсорбцията на фенилефрин при локално приложение. Превышаването на препоръчаната доза, както и прило-

жението на фенилефрин постоперативно или при травмирани очи, намалена слъзна секреция и по време на анестезия може да повиши абсорбцията му и да предизвика вазопресорен ефект. Възможно е да се наблюдава помътняване на корнеята, в случай че фенилефрин с висока концентрация (10%) се прилага при пациенти с увреден корнеален епител. Продуктът съдържа като помощно вещество бензалкониев хлорид, който може да причини дразнене на очите. Необходимо е да се избягва контакт с меки контактни лещи. Същите трябва да бъдат отстранени преди прилагане на продукта и да се изчака поне 15 минути, преди да бъдат поставени обратно. Известно е, че бензалкониевият хлорид обезцветява меките контактни лещи.

Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие: **Антихипертензивни продукти:** При локално приложение на фенилефрин е възможно обръщане на ефекта на антихипертензивните средства, което в някои случаи може да бъде с фатални последици. **MAO-инхибитори:** Налице е повишен риск от развитие на адренергични реакции. Това се отнася както в случаите на едновременно приложение, така и в случаите при които MAO-инхибитори са прилагани до 3 седмици преди апликацията на фенилефрин. **Трициклически антидепресанти:** Пресорният отговор към адренергичните средства и рискът от сърдечна аритмия може да бъде потенциран при пациенти приемачи трициклически антидепресанти, както и в случаите на скорошно прекратяване на лечението с тях. **Халотан:** Поради повишен риск от камерни фибрилации, фенилефрин трябва да бъде прилаган с повишено внимание по време на обща анестезия, осъществявана с анестетици, които повишават чувствителността на миокарда към симпатомиметици. **Сърдечни гликозиди или Хинидин:** Налице е повишен риск от аритмия. **Атропин:** Едновременната употреба може да увеличи адренергичните ефекти и дори да предизвика тахикардия при някои пациенти, особено при деца.

Фертилитет, бременност и кърмене: Безопасността на фенилефрин по време на бременността при човека не е установена, поради което продуктът може да се употребява само след точна оценка на съотношението полза за майката/потенциален риск за плода и новороденото. Безопасността на фенилефрин по време на кърмене при човека не е установена, поради което продуктът може да се употребява само след точна оценка на съотношението полза за майката/потенциален риск за кърмачето.

Ефекти върху способността за шофиране и работа с машина: Възможно е временно замъгляване на зрението или други зрителни смущения след апликация на Фенилефрин Вижън, подобно на всички продукти за приложение в окото, което може да повлияе на способността за шофиране и работа с машини. Пациентът трябва да бъде инструктиран, че ако след приложение на лекарството настъпи замъгляване на зрението, трябва да изчака до проясняването му, преди да пристъпи към шофиране или работа с машини.

Опаковка: Бяла бутилка от полиетилен ниска плътност (LDPE) с аликатор-капкомер, затворена с капачка на винт със защитен пръстен, тип "tamper-proof" 1 (една) бутилка от 5 ml заедно с листовка за пациента се опакова в картонена кутия.

Притежател на разрешението за употреба: Антибиотик-Разград

РАМКОЛАКТ / RAMCOLACT

хранителна добавка

Състав: Магарешко мляко лиофилизат 250 мг. *Помощни вещества:* манитол, царевично нишесте, 0,9 мг стевиол гликозид, ароматизант-ягода.

Предназначение: Рамколакт повлиява благоприятно имунната система и защитните сили на организма; подпомага костната минерализация при деца; подобрява състоянието на кожата, като я прави по-мека и гладка. Подходяща за деца над 3 години.

Действие: Рамколакт е предназначен да подсили имунната система и да подобри общото състояние на организма. Основната съставка е магарешкото мляко, което по биохимичен състав е близко до майчината кърма. Богато е на калций, магнезий, желязо, витамини А, В1, В6, С, Е и Д. Съдържа значително по-малко мазнини от другите млека. Магарешкото мляко е богато и на вещества с пробиотично действие, регулиращи чревната микрофлора. Не създава алергии поради ниското съдържание на лактоглобулин.

Дозировка: Два пъти по 1 таблетка дневно.

Прегупреждения: Да не се превишава препоръчителната дневна доза. Да не се използва като заместител на разнообразното хранене.

Опаковка: Рамколакт – 30 дъвчащи таблетки.

Производител: РамкоФарм, тел. 02/868 90 58

R03DX03 SYRESP/ СИРЕСП

Състав: 1 ml от сиропа съдържа 2 mg фенспирид хидрохлорид (*fenспириде hydrochloride*). *Помощни вещества:* Метилпарахидроксибензоат (E218), Пропилпарахидроксибензоат (E216), Калиев сорбат (E202), Глицерол, Захарин натрий (E945), Захароза, Аромати: Пропиленгликол, Натриев цитрат, Сънсет жълто (E110), Лимонена киселина монохидрат; Пречистена вода.

Показания: Симптоматично лечение (кашлица и експекторация) в хода на бронхо-белодробни възпалителни заболявания. Забележка: това не трябва да забавя започването на антибиотично лечение, ако е необходимо.

Дозировка и начин на приложение: За перорална употреба. Деца над 2-годишна възраст: 4 mg/kg телесно тегло/дневно, т.е.: с тегло по-малко от 10 kg: 10 до 20 ml сироп/дневно в отделни приеми; с тегло по-голямо от 10 kg: 30 до 60 ml сироп/дневно в отделни приеми. Възрастни: 45 до 90 ml сироп/дневно в отделни приеми. Сиропът трябва да се приема непосредствено преди ядене. 5 ml от сиропа съдържат 10 mg фенспирид хидрохлорид и 3 g захароза (отговарящи на 0,25 хлебни единици).

Противопоказания: Свърхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества. Да не се използва при деца под 2-годишна възраст.

Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба: Лечението с фенспирид не замества антибиотичното лечение. Лекарст-

веният продукт Сиресп съдържа консерванти, които могат да предизвикат алергични реакции (възможно от забавен тип). Пациенти с редки наследствени проблеми като фруктозен интолеранс, глюкозо-галактозна малабсорбция или дефицит на захараза-изомалтаза не трябва да приемат това лекарство. 5 ml от сиропа съдържат 3 g захароза. Това трябва да се има предвид при пациенти със захарен диабет. Лекарственият продукт Сиресп съдържа глицерол, което може да предизвика главоболие, стомашно разстройство и диария.

Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие: Няма познати взаимодействия между фенспирид и други лекарства. Все пак, поради антихистаминовата активност на фенспирид, могат да се очакват взаимодействия с: барбитурати, други антихистамини, аналгетици (вкл. опиоидни аналгетици), седативни лекарства, MAO инхибитори, алкохол.

Фертилетет, бременност и кърмене: В проучвания при животни са били наблюдавани случаи на разцепено небце при плода в два вида (плъхове и зайци). Понастоящем няма клинични данни за възможността за фетотоксичност на фенспирид или малформации на ембриона, когато лекарството е прилагано по време на бременност. По тази причина, използването на лекарството по време на бременност не се препоръчва. Няма данни за екскрецията на фенспирид в майчиното мляко, все пак не се препоръчва употребата на лекарството по време на кърмене.

Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини: Сиресп може да наруши способността за шофиране, работа с машини и психомоторното поведение, следователно пациентът трябва да бъде посъветван за това, когато започва лечението.

Опаковка: Кафява PET бутилка, съдържаща 150 ml фенспирид хидрохлорид 2 mg/ml сироп, листовка и 5 ml мерителна лъжичка или 10 ml спринцовка, опаковани в картонена кутия. Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба: Medana Pharma SA

S01ED51 ТАРТИКОМ / ТАПТИКОМ

Състав: Един ml разтвор съдържа: тафлупрост 15 mcg и тимолол (като малеат) 5 mg. Една еднородова опаковка (0,3 ml) капки за очи, разтвор, съдържа 4,5 mcg тафлупрост и 1,5 mg тимолол. Една капка (около 30 mc) съдържа около 0,45 mcg тафлупрост и 0,15 mg тимолол. *Помощни вещества:* Глицерол, Динатриев фосфат додекахидрат, Динатриев едетат, Полисорбат 80, Хлороводородна киселина и/или натриев хидроксид за регулиране на pH, Вода за инжекции.

Показания: Понижаване на вътреочното налягане (ВОН) при възрастни пациенти с откритоъгълна глаукома или очна хипертензия, които имат недостатъчен отговор към локална монотерапия с бета-блокери или простагландинови аналози и се нуждаят от комбинирана терапия, и които биха имали полза от капки за очи без консерванти.

Дозировка и начин на приложение: Очно приложение. Препоръчителната терапия е една капка за очи в конюнктивалния сак на засегнатото око (очи) веднъж дневно. Ако се пропусне една доза, лечението трябва да продължи със следващата доза, според планираното. Дозата не трябва да превишава една капка в засегнатото око (очи)

дневно. Таптиком е стерилен разтвор без консерванти, опакован в еднородова опаковка. За еднократна употреба, една опаковка е достатъчна за лечение и на двете очи. Всеки неизползван разтвор трябва да се изхвърли веднага след употреба. Педиатрична популация: Таптиком не се препоръчва за употреба при деца и юноши на възраст под 18 години. Употреба при пациенти в старческа възраст: Не се налага промяна на дозата.

Тафлупрост и тимолол не са проучени при пациенти с бъбречно/чернодробно увреждане и затова Таптиком трябва да се прилага с повишено внимание при такива пациенти.

За да се намали рискът от потъмняване на кожата на клепача, пациентите трябва да избърсват излишния разтвор от кожата. Когато се използва назолакримална окузия или клепачите се затварят за 2 минути, системната абсорбция се понижава. Това може да доведе до намаляване на системните нежелани реакции и повишаване на локалната активност. Ако се използва повече от един локален офталмологичен лекарствен продукт, всеки един трябва да се прилага с поне 5 минути разлика. Контактните лещи трябва да се свалят преди капване на капките за очи и могат да се поставят обратно след 15 минути. Пациентите трябва да бъдат инструктирани да избягват опакунката да влиза в контакт с окото или заобикалящите го структури, тъй като това би могло да причини нараняване на окото. Пациентите трябва да бъдат уведомявани също, че разтворите за очи, ако с тях се борави неправилно, могат да се замърсят от обикновени бактерии, за които е известно, че причиняват очни инфекции. Използването на замърсени разтвори може да доведе до сериозно увреждане на очите и последваща загуба на зрение.

Противопоказания: Свърхчувствителност към активните вещества или към някое от помощните вещества; Реактивно заболяване на дихателните пътища, включително бронхиална астма или анамнеза за бронхиална астма, тежка хронична обструктивна белодробна болест; Синусова брадикардия, синдром на болния синусов възел, включително синоатриален блок, атриовентрикуларен блок втора или трета степен, неконтролиран чрез пейсмейкър; Изявена сърдечна недостатъчност, кардиоогенен шок.

Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба: Необходимо е повишено внимание при употреба на продукта при пациенти със сърдечни и съдови нарушения, с респираторни нарушения, Хипогликемия/диабет, Корнеални заболявания, Други бета-блокиращи средства, Закритоъгълна глаукома. Възможни са анафилактични реакции, отлепване на хориоидеята. Необходимо е внимание при насрочване на хирургична анестезия. **Пълна информация в КХП!**

Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие: Не са провеждани проучвания за взаимодействията. Съществува възможност за допълващи се ефекти, водещи до хипотония и/или изразена брадикардия, когато офталмологичен разтвор на бета-блокери се прилага едновременно с перорални блокери на калциевите канали, бета-адренергични блокери, антиаритмични средства (вкл. амиодарон), Дигиталисови гликозиди, Парасимпатикомиметици, Гванетидин. Пероралните бета-адренергични блокиращи средства могат да обострят ребаунд хипертонията, която може да последва прекратяването на приема на клонидин. Има съобщения за усилен системна бета-блокада (напр. понижена сърдечна честота, депресия) по време на комбинирано лечение с инхибитори на СYP2D6 (напр. Хинидин, флуоксетин, пароксетин) и тимолол. Има отделни съобщения за мидриаза в резултат от едновременната употреба на офталмологични бета-блокери и адреналин (епинефрин).

Фертилитет, бременност и кърмене: Таптиком не трябва да се прилага по време на бременност, освен ако не е категорично необходимо (в случай, че няма други възможности за лечение). Ако Таптиком се прилага до раждането, новороденото трябва внимателно да се наблюдава по време на първите дни от живота. Като предпазна мярка е за предпочитане да не се кърми, ако се налага лечение с Таптиком. Липсват данни за фертилитета при хора.

Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини: Не са провеждани проучвания. Ако по време на приложение се появят нежелани реакции, като преходно замъглено зрение, пациентът не трябва да шофира или да работи с машини, докато не се почувства добре и има ясно зрение.

Опаковка: Еднородови опаковки от полиетилен с ниска плътност (LDPE), опаковани в пликче, изработено от алуминий-полиетиленов ламинат с хартиено покритие. Всяка еднородова опаковка има обем на напълване 0,3 ml и във всяко пликче има 10 опаковки. Налични са опаковки от по 30 и 90 еднородови опаковки. Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба: Santen Oy, Финландия.

S01CA01 TRIO VISION/ТРИО ВИЖЪН

Състав: 1 ml суспензия съдържа: 3500 IU неомицинов сулфат (неомусин sulfate), 6000 IU полимиксинов В сулфат (полумулин В sulfate) и 1 mg дексаметазон (dexamethasone). **Помощни вещества:** 1 ml суспензия съдържа 0.04 mg бензалкониев хлорид, Тилоксапол, Хипромелоза, Натриев хлорид, Хлороводородна киселина (за корекция на pH), Натриев хидроксид (за корекция на pH), Вода за инжекции.

Показания: Трио Вижън капки за очи, суспензия е показан за краткотрайно лечение на възпалителни очни заболявания, подходящи за кортикостероидна терапия, при риск от развитие или при съществуваща бактериална инфекция (като възпалителни състояния на клепачната и склерна конюнктиви, роговицата и предния очен сегмент, хроничен преден увеит и увреждане на роговицата от химични, радиационни или термични изгаряния, или проникване на чужди тела), и след изключване на наличие на гъбична или вирусна инфекция.

Дозировка и начин на употреба: Продуктът е предназначен само за очно приложение. Юноши и възрастни (включително старческа възраст > 65 години). При леки състояния дозата е 1 до 2 капки от суспензията в конюнктивалния сак на засегнатото око/очи, 4-6 пъти дневно. Честотата на прилагане трябва да намалява постепенно на основание подобрене в клиничните показатели. Терапията не трябва да се прекъсва преждевременно. При по-тежки състояния дозата е 1 до 2 капки от суспензията на всеки час, с постепенно намаляване до отзвучаването на възпалителния процес.

Действието на тази лекарствена комбинация не е изследвано при пациенти с чернодробно увреждане. Въпреки това, поради ниската системна абсорбция на активните вещества при локално приложение на лекарствения продукт, не е необходима промяна в дозировката при тези групи пациенти. Ефективността и безопасността при педиатрични пациенти не е установена.

Бутилката трябва да се разклати добре преди употреба. Капките се поставят в конюнктивалния сак, като с оглед намаляване на системната резорбция на лекарството през назалната лигавица и за-

силване на локалното действие, назолакрималният канал трябва да се притисне с пръсти в продължение на 2-3 минути след поставяне на капките. При поставяне на капките в засегнатото око/очи върхът на апликатора не трябва да докосва клепачите, кожата около очите или други повърхности с оглед избягване на контаминация.

Противопоказания: Свръхчувствителност към активните или към някое от помощните вещества; Херпес симплекс кератит; Варицела и други вирусни заболявания на роговицата или конюнктивата; Гъбични заболявания на очните структури; Микобактериални очни инфекции; Нелекувана гнойна инфекция на окото.

Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба: Прочетете КХП!

Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие: Не са провеждани проучвания. Едновременното приложение на кортикостероиди за локална употреба и локални НСПВС може да повиши възможността за проблеми при заздравяване на роговицата. При пациенти, лекувани с ритонавир, концентрацията на дексаметазон в плазмата може да се увеличи. Едновременната и/или последователна употреба на аминокликозид (неомицин) и друг системен, перорален или локално приложен лекарствен продукт, който има невротоксични, ототоксични или нефротоксични ефекти, може да предизвика адитивна токсичност и трябва да се избягва когато това е възможно. Ако се използват повече от един очен лекарствен продукт за локално приложение, лекарствата трябва да се прилагат на интервал от най-малко 5 минути помежду им.

Фертилитет, бременност и кърмене: Няма достатъчно данни за фертилитета. При администриране на ниската доза от прилагането на този локален продукт, не се очакват проблеми с фертилитета. Трио Вижън капки за очи, суспензия не се препоръчва за употреба по време на бременност. Рискът за кърмачето не може да бъде изключен. Трябва да се прецени дали да се прекрати кърменето или да се преустанови терапията с Трио Вижън капки за очи, суспензия, като се има предвид ползата от кърменето за детето и ползата за майката от лечението.

Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини: Лекарството няма или има незначително влияние върху способността за шофиране и работа с машини. Възможна е поява на временно замъгляване или други смущения на зрението, които да повлияят способността за шофиране и работа с машини. Ако това се случи, пациентът трябва да изчака зрението му да се проясни и тогава да шофира или да работи с машини.

Опаковка: Бяла пластмасова бутилка с апликатор-капкомер, затварящ се с капачка на винт със защитен пръстен. 1 (една) бутилка от 5 ml заедно с листовка за пациента се опакова в картонена кутия.

Притежател на разрешението за употреба: Антибиотик-Разград

D06BB03 VIRANTI / ВИРАНТИ

Състав: Пръчица за кожа е с тегло 3 g, в които се съдържат 150 mg ацикловир (aciclovir) (концентрацията е 5% w/w). 1 g пръчица за кожа съдържа 50 mg ацикловир. Помощни вещества: 100 g продукт съдържа 57,58 g рициново масло и 0,02 g бутилхидрокситолуен (E321); Полу-

синтетични глицериди; Карнаубски восък; Пчелен восък; Октилдодеканол; Бял парафин Аромат ванилия.

Показания: ВИРАНТИ е показан при възрастни и деца за лечение на херпес-симплекс вирусна инфекция на устните и лицето (рецидивиращ херпес лабиалис). Не се препоръчва употребата на ВИРАНТИ при имунокомпрометирани пациенти. Такива пациенти трябва да бъдат посъветвани да се консултират с лекар относно лечението на всякакви инфекции.

Дозировка и начин на приложение: ВИРАНТИ е предназначен за локално приложение. ВИРАНТИ трябва да се прилага 5 пъти дневно през интервал от около 4 часа, като не се прилага през нощта. ВИРАНТИ трябва да се приложи върху лезиите или образуващите се лезии възможно най-скоро, за предпочитане през ранните фази на развитие (прогроз или еритем). Лечението може да започне и през по-късните фази на развитие (папула или мехур). Лечението трябва да продължи минимум 4 дни. Ако лезията не е излекувана, лечението може да продължи до 10 дни. Ако след 10 дни все още има лезии, пациентът трябва да бъде посъветван да се консултира с лекар. Пациентите трябва да избягват ненужното триене на лезиите или докосването им с кърпа, за да се предпазят от влошаване или предаване на инфекцията.

Противопоказания: Свръхчувствителност към активното вещество, валацикловир или към някое от помощните вещества.

Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба: ВИРАНТИ трябва да се използва само върху херпеси на устните и лицето. Не се препоръчва прилагането му върху лигавица, като тази в устата или очите, и не трябва да се използва за лечение на генитален херпес. Лица с особено тежък рецидивиращ херпес лабиалис трябва да бъдат насърчавани да потърсят лекарска помощ. Лицата, страдащи от херпес, трябва да бъдат съветвани да избягват предаването на вируса, особено когато са налице активни лезии. ВИРАНТИ не се препоръчва за употреба от лица, които знаят, че са имунокомпрометирани. Такива лица трябва да бъдат насърчавани да се консултират с лекар относно лечението на всякакви инфекции. Този лекарствен продукт съдържа рициново масло, което може да причини кожни реакции. Този лекарствен продукт съдържа бутилхидрокситолуен, който може да причини местни кожни реакции (напр. контактен дерматит) или раздразнение на очите и лигавиците. ВИРАНТИ не трябва да се използва за лечение на херпесни инфекции на окото или за генитален херпес.

Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие: Не са установени значими взаимодействия.

Фертилитет, бременност и кърмене: Няма данни. Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

Опаковка: ВИРАНТИ 5% пръчица за кожа се съдържа в полистиренова пръчица с плъзгач от ацетална смола и капачка. Пръчицата е поставена в картонена кутия.

Притежател на разрешението за употреба: Alvogen IPCo S.a.r.l, Люксембург

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;
страница на Европейската агенция по лекарствата – www.ema.europa.eu

R05X AFLU THEISS / АФЛУ ТАЙС

хомеопатичен лекарствен продукт

Състав: 10 g (11 ml) съдържа: Aconitum napellus D6 - 2 g; Baptisia tinctoria D4 - 2 g; Eupatorium perfoliatum D4 - 2 g; Ferrum phosphoricum D8 - 2 g; Gelsemium sempervirens D6 - 2 g. *Помощни вещества:* лактоза монохидрат, етанол 96% и пречистена вода. 1 g = 41 капки.

Показания: Областите на приложение произтичат от представите за хомеопатично лекарство. Това включва: простудни заболявания на дихателните пътища и грипни инфекции, възпалителни заболявания на горните дихателни пътища, придружени с хрема, кашлица, болки в гърлото, пресипналост или болки в крайниците.

Забележка: пациенти с по-продължителни, неясни или новопоявили се оплаквания или такива с температура, продължаваща повече от 3 дни или надвишаваща 39°C, трябва да се консултират с лекар, тъй като става дума за заболяване, което изисква медицински грижи.

Дозировка и начин на приложение: Ако не е предписано друго, възрастни и юноши при остри състояния трябва да приемат 5-10 капки на всеки половин-един час, но не повече от 12 пъти дневно, докато при хронични състояния се приемат 5-10 капки 1-3 пъти дневно. За по-голяма ефективност неразтворените капки трябва да останат в устата около 1 минута. Може да се поглъщат също като се откапват върху бучка захар или зальк хляб или с глътка вода, като се задържат в устата колкото може по-дълго. Хомеопатичните лекарства също така не трябва да се приемат дълго време без консултация с лекар. Ефективността на хомеопатичните лекарства може да бъде нарушена от общоувреждащи фактори, както и от възбуждащи средства и стимуланти.

Противопоказания: Аflu Тайс не трябва да се използва от лица, пристрастени към алкохол. Поради съдържанието на алкохол, този лекарствен продукт може да се използва само след консултация с лекар при пациенти с нарушена чернодробна функция, епилептици и при пациенти с церебрални увреждания. Също така поради алкохолното съдържание този продукт трябва да се прилага при бременни и кърмачки само след консултация с лекар. *Деца под 12 години:* Опитът при прилагане на този продукт за лечение на деца е недостатъчен. Поради

тази причина не трябва да се използва от деца под 12 години.

Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба: Този лекарствен продукт съдържа 48 обемни процента алкохол.

Фертилитет, бременност и кърмене: По време на бременност и кърмене продуктът трябва да се приема само след консултация с лекар поради съдържанието на алкохол.

Опаковка: Бутилки с 50 ml; 100 ml.

Притежател на разрешението за употреба: Dr. Theiss Naturwaren

Представител за България: Натурпродукт ООД, тел. 02/979 08 75

ARNIKAMED DOLOR /АРНИКАМЕД ДОЛОР

лекарствен продукт на растителна основа

Състав: 100 g гел съдържа 24 g тинктура от цветове на Арника (*Arnica montana L., flos*) (1:10). Екстрахиращ агент: етанол 70% (V/V). *Помощни вещества:* 3 g макроглицерол; хидроксистеарат 40, етанол 96% (V/V), карбомер, 10% разтвор на амоняк, средноверижни триглицериди, пречистена вода.

Показания: Арникамед Долор гел е традиционен растителен лекарствен продукт за облекчаване на натъртвания, навяхвания и локализирана мускулна болка. Специфичните показания са базирани изключително на дългосрочна употреба.

Дозировка и начин на приложение: За приложение върху кожата. Освен, ако не е предписано друго, да се прилага тънък слой от Арникамед Долор гел върху засегнатото място, 2 до 3 пъти дневно. Не се препоръчва при деца под 12 години. Продължителността на приложение е ограничена до 2 седмици. Ако симптомите продължават повече от 3 - 4 дни по време на приложението на продукта, трябва да се потърси съвет от лекар или специалист.

Противопоказания: Свръхчувствителност към активното вещество, към други растения от сем. Сложноцветни или към някои от помощните вещества.

Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба: Поради липса на съответни данни, приложението при деца под 12 години не е установено. Да се избягва контактът с увредена кожа. Макроголглицерол хидроксистеарат може да причини кожни реакции. Ако симптомите се влошат по време на приложението на продукта, трябва да се потърси квалифицирана помощ.

Бременност и кърмене: Не е установена безопасността на Арникамед Долор гел по време на бременност и кърмене. Поради липса на достатъчно данни, не се препоръчва приложението при бременност и кърмене.

Нежелани лекарствени реакции: Могат да се появят алергични реакции като сърбеж, зачервяване на кожата и екзема. Честотата не е известна (от наличните данни не може да бъде оценена). Ако се появи някаква нежелана лекарствена реакция трябва да се консултирате с лекар.

Опаковка: Алуминиева туба с плътно акрилно покритие (краищата на тубата) с HDPE-наконечник на винт и бяла PP капачка на винт. Туба от 50 g или 100 g гел.

Притежател на разрешението за употреба: Dr. Theiss Naturwaren

Представител за България: Натурпродукт ООД, тел. 02/979 08 75

ТАНТУМ НАТУРА С ВКУС НА ЛИМОН И МЕД **хранителна добавка**

Състав: Прополис екстракт, манитол, сорбитол, сукралоза, гума арабика, ацесулфам К, лимонена киселина, мед, аскорбинова киселина, цинков цитрат, екстракт от куркума, пчелен восък, кокосово масло. С подсладител. Без глутен.

Действие: Тантум Натура с вкус на лимон и мед съдържа витамин С, прополис и цинк. Препоръчва се при дискомфорт в гърлото в следствие на температурни промени, отопление или климатици. Подходящ е при пресипнал глас, болки и сухота в гърлото, трудно преглъщане.

Цинкът и витамин С са антиоксиданти, които защитават клетките от оксидативен стрес и подпомагат нормалната функция на имунната система.

Прополисът е естествен продукт, който пчелите произвеждат от цветен прашец и смоли. Той има противовъзпалителни, противомикробни, болкоуспокояващи и антиоксидантни свойства. Укрепва естествените защитни сили.

Показания: Комбинацията от витамин С, цинк и прополис има благоприятно действие при ларингит, фарингит, настинка, възпаление на сливиците, ранички и афти в устната кухина.

Начин на употреба: Приемайте от 3 до 5 таблетки за смучене, според нуждите.

Предупреждение: Не се препоръчва за бременни и кърмещи жени. Не е подходящ за деца под 3 години. Хранителната добавка не е заместител на разнообразното хранене. Прекомерната консумация може да има слабителен ефект.

Опаковка: 15 желирани таблетки за смучене.

Притежател на разрешението за употреба: Анжелини Фарма България ЕООД.

Производител: A.C.R.A.F. S.p.A., Италия.

ТАНТУМ НАТУРА С ВКУС НА ПОРТОКАЛ И МЕД **хранителна добавка**

Състав: Прополис екстракт, манитол, сорбитол, ацесулфам К, лимонена киселина, гума арабика, мед, аскорбинова киселина, екстракт от корен на бяла ружа, пчелен восък, E160A, кокосово масло. С подсладител. Без глутен.

Действие: Тантум Натура с вкус на портокал и мед съдържа витамин С и прополис. Препоръчва се при дискомфорт в гърлото в следствие на температурни промени, отопление или климатици. Подходящ е при пресипнал глас, болки и сухота в гърлото, трудно преглъщане.

Витамин С е антиоксидант, който защитава клетките от оксидативен стрес и подпомага нормалната функция на имунната система.

Прополисът е естествен продукт, който пчелите произвеждат от цветен прашец и смоли. Той има противовъзпалителни, противомикробни, болкоуспокояващи и антиоксидантни свойства. Укрепва естествените защитни сили.

Показания: Комбинацията от витамин С и прополис има благоприятно действие при ларингит, фарингит, настинка, възпаление на сливиците, ранички и афти в устната кухина.

Начин на употреба: Приемайте от 3 до 5 таблетки за смучене, според нуждите.

Предупреждения: Не се препоръчва за бременни и кърмещи жени. Не е подходящ за деца под 3 години. Хранителната добавка не е заместител на разнообразното хранене. Прекомерната консумация може да има слабителен ефект.

Опаковка: 15 желирани таблетки за смучене.

Притежател на разрешението за употреба: Анжелини Фарма България ЕООД, България.

Производител: A.C.R.A.F. S.p.A., Италия.

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;
страница на Европейската агенция по лекарствата – www.ema.europa.eu**

БОСВЕЛИЯ

Хранителна добавка

Състав: 1 капсула съдържа: Стандартизиран екстракт от Босвелия (Boswellia Serrata) (растителна смола, стандартизиран да осигурява 65% бозвелова киселина) - 250 мг, антислепващ агент - магнезиев стеарат и малтодекстрин / от естествен източник/. Капсула: желатиноза агент-желатин.

Предназначение: Подпомага нормалното възстановяване и поддържане на опорно-двигателния апарат; Оказва благоприятно въздействие върху гърба, врата и крайниците; Хранителната добавка е подходяща за хора с наднормено телесно тегло, спортисти и при извършване на тежък физически труд; Подкрепя нормалната функция на стомашно-чревния тракт; Босвелията подпомага нормалната функция на белите дробове и на имунната система.

Дозировка и начин на употреба: По една капсула дневно след хранене. Хранителната добавка не е подходяща за бременни, кърмачки, малки деца и при индивидуална непоносимост към съставните вещества. Да не се превишава препоръчаната дневна доза. Хранителната добавка да не се използва като заместител на разнообразното хранене.

Опаковка: x 60 капсули в опаковка.

Производител: Ренифарма оперейшън ООД за Буров ЕООД

REMOVE ВОСЪЧНИ ЛЕНТИ МАКСИ

Козметичен продукт

Независимо от типа на вашата кожа, съобразени перфектно със структурата на косъма, восъчните ленти ви осигуряват мека и гладка кожа посредством своя ефект, който трае до 4 седмици дори при къси до 1,5 мм косми и гъсто и упоритоокосмяване.

Лентите биват 3 различни типа – за „тънки и редки косми“, „нормални косми“ и „гъсти и дебели косми“. Те са оформени в 4 различни размера – за тяло, лице, подмишници и бикини-зона. Осигурявайки лесна употреба чрез тези разновидности, опаковката включва 20 ленти за тяло, 8 за лице, 8 за подмишници и 8 за бикини-зона, както и 4 кърпички за пре-депиляция (които намаляват неприятните усещания по време на епилиране) и 4 кърпички за пост-депиляция (които завършват комфортно процеса като почистват и се грижат за кожата след епилиране).

Опаковка: по 52 ленти в опаковка.

Вносител: Бранд Импорт 46, тел. 0885 299903, 0887 860882

REMOVE СМАРТ РОЛ-ОН СИСТЕМА + ЗАГРЯВАЩО УСТРОЙСТВО

Козметични продукти

Депиляцията е по-безопасна и по-малко стресираща ако използвате Remove Smart рол-он, благодарение на това, че „умният“ пълнител променя цвета си когато е готов за употреба!

Remove Smart рол-он е фокусиран главно върху химичния състав на вашето окосмяване, независимо от типа на кожата. По тази причина той е 3 вида: за „тънки и редки косми“, „нормални косми“ и „гъсти и дебели косми“. Променяйки цвета си, за да покаже че е готов за употреба, пълнителят възвръща оригиналния си цвят когато започне да изстива, ко-

ето се дължи на патентована технология. По този начин се разбира, че е необходимо да се затопли отново. Затопляйте при лилаво оцветяване, използвайте при розово оцветяване!

Друго конкурентно предимство на Smart рол-он Системата е уникалното загряващо устройство Remove. То осигурява по-бързо и по-равномерно загряване на депилиращата смес в сравнение с традиционно предлаганите на пазара. Това се дължи на „системата за централно затопляне“, която разпределя топлината отвътре – навън, за разлика от познатите досега. Другите загряващи устройства затоплят само външната част на флаконите, сместа в средата остава с по-ниска температура, вследствие на което се забавя процеса и се влошава качеството на депиляцията. С централно разположената система за затопляне Remove вие пестите време и същевременно получавате по-равномерно загрята депилираща смес за по-качествени и трайни резултати!

Remove Smart рол-он осигурява бърза, лесна и практична употреба с ергономичния си дизайн, с удобен 360-градусов захват. Освен това осигурява мека и гладка кожа посредством своя ефект, който трае до 4 седмици дори при къси до 1,5 мм косми и гъсто и упорито окосмяване. В уникалната формула на този продукт не е използван колофон, който причинява възпаления на кожата. Освен това не съдържа парабени, захар и минерални масла, които също могат да увредят кожата. Ако закупите Системата + загряващо устройство веднъж, после можете да купувате само съответния пълнител.

Вносител: Бранд Импорт 46, тел. 0885 299903, 0887 860882

ПСИЛИУМ ХУСК

хранителна добавка

Състав на едно саше: Псилуум хуск на прах (Plantago psyllium) – 4,0 г.

Предназначение: Хранителната добавка Псилуум Хуск представлява разтворими растителни влакна от семената на Plantago psyllium. Използва се главно като диетични фибри, устойчиви на храносмилането в тънките черва. Основното му действие е да абсорбира излишната вода и да омекотява съдържимото в дебелото черво. Благоприятно повлиява перисталтиката. За нормална чревна микрофлора. Допринася за нормални нива на холестерола и глюкозата в кръвта, повлиява усещането за глад и повишения апетит и по този начин допринася за поддържане на здравословно телесно тегло.

Дозировка и начин на приложение: По едно саше - 4 г в 250 ml гладка вода, два пъти дневно. През деня да се пие допълнително около 1 до 1.5 литра вода.

Предупреждения: При бременност и кърмене да се приема само след консултация с лекар! Да не се приема от деца под 12 години! При пациенти приемачи антидепресанти, карбамазепин, дигоксин да се приема само след консултация с лекар! Да не се използва при стомашни болки, гагдене, повръщане, след операция на червата! Може да предизвика алергии, подуване на корема, отделяне на газове! Да не се превишава препоръчаната доза! Да не се използва като заместител на разнообразното хранене! Да се съхранява на място, недостъпно за малки деца!

Опаковка: Кутия с 15 броя сашета

Производител: Рамкофарм, тел. 02/868 90 58, 02/868 80 52

СИНБИОЛАКС
хранителна добавка

Състав: Всяко саше съдържа: Галактофруктоза Solactis – 10 g

Действие: Галактофруктоза Solactis е млечен дериват- дизахарид получен от изомеризация на лактозата. Действа пребиотично, има способността да стимулира растежа на полезните бактерии в дебелото черво, главно видовете бифидо и други млечнокисели бактерии и да допринася за редуцирането на патогенните бактерии. Подобрява състава на микрофлората в дебелото черво, оказва защитен ефект срещу инфекции в стомашно-чревния тракт. Увеличава абсорбцията на различните минерали като калций, желязо, магнезий и укрепва здравето на организма. Галактофруктоза Solactis повлиява осмотичното налягане в червата, предизвиква преминаването на вода в чревния лумен, увеличава масата на изпражненията, намалява транзитното време в стомашно-чревния тракт. Стимулира чревната мускулатура и движението на червата, оказва лаксативен ефект на организма. Редовният ежедневен прием на Галактофруктоза Solactis оптимизира функционирането на стомашно-чревния тракт. Благоприятно повлиява въглехидратния и липидния метаболизъм, холестерола, триглицеридите и фосфолипидите в кръвта, допринася за намаляване риска от затлъстяване и диабет, за нормализиране на телесното тегло.

Приложение: Препоръчва се като хранителна добавка с пребиотичен и лаксативен ефект, за благоприятно повлияване на телесното тегло.

Дозировка и начин на приложение: Препоръчвана доза: По едно саше дневно, разтворено в чаша вода, сок или друга течност.

Предупреждения: Да не се превишава препоръчаната доза! Да не се използва като заместител на разнообразното хранене! Да се съхранява на място, недостъпно за малки деца!

Опаковка: Кутия с 15 броя сашета

Производител: Рамкофарм, тел. 02/868 90 58, 02/868 80 52

J05AX05 IZZOPRIN / ИЗОПРИН

Състав: 1 ml сироп съдържа 50 mg инозин ацедобен димепранол (inosine acedoben dimepranol), *Помощни вещества:* Захароза - 450 mg/ml, Глицерол, Метил парахидроксибензоат (E218) - 1,8 mg/ml, Пропил парахидроксибензоат (E216) - 0,2 mg/ml, Аромат на малина, натурален (смес на натурални ароматни вещества и глюкоза), Натриев цитрат, Пречистена вода.

Показания: Като имуномодулатор при потиснат или увреден клетъчен имунитет или за лечение на вирусни инфекции като: херпес симплекс и херпес зостер; вирусни хепатити; инфекциозни заболявания (рубеола, варицела, морбили, заушка, грип); вирусни инфекции на дихателните пътища; цитомегаловирусна инфекция; инфекциозна мононуклеоза; афтозен стоматит; подостър склерозиращ паненцефалит.; В комплексната терапия на папилома вирусни инфекции (кондиломата акумината).

Дозировка и начин на приложение: Този лекарствен продукт е предназначен за приложение през устата. Дневната доза е необходимо да бъде разпределена равномерно, в рамките на 3 - 4 приема, като се приема в часовете на бодростване. Дневната доза се определя в зависимост от чистото телесно тегло (без мастната тъкан) на пациента и тежестта на заболяването. Приема се в няколко равномерни приема, а обичайната продължителност на лечението при остро протичащи инфекции е 5 - 14 дни. Възрастни и лица в старческа възраст: Обичайната дневна доза е 50 mg/kg т.т. (1 ml за 1 kg телесно тегло), приема в няколко равномерни приема. Максималната дневна доза не трябва да надвишава 4 g (обикновено 3 - 4 x 20 ml сироп). Педиатрична популация: Деца над 1 година - обичайната дневна доза е 50 mg/kg т.т. (1 ml за 1 kg телесно тегло), приема в няколко равномерни приема.

Продължителност на лечението: *Остри заболявания:* Обичайната продължителност на лечението е 5 - 14 дни. То трябва да продължи 1 - 2 дни след отзвучаване на клиничната симптоматика или по-дълго според преценката на лекаря. *Вирусни заболявания с удължено протичане:* Лечението трябва да продължи 1 - 2 седмици след отзвучаване на клиничната симптоматика или по-дълго в зависимост от преценката на лекаря. *Рекурентни заболявания:* Начална фаза - необходимо е да се следват препоръките, отнасящи се към продължителността на лечение при остри

заболявания. Поддържащо лечение - дневната доза може да бъде намалена до 500 - 1000 mg. При поява на рецидив лечението започва с препоръчаната дневна доза при остри заболявания, която е необходимо да се прилага 1-2 дни след отзвучаване на клиничните прояви. При нужда курсът на лечение се повтаря няколко пъти в съответствие с оценката на клиничното състояние. *Хронични заболявания:* Препоръчаната дневна доза е 50 mg/kg т.т., която се прилага както следва:

Протичане на заболяването	Продължителност на приема	Продължителност на прекъсването
Асимптоматично	30 дни	60 дни
Леко изразени клинични симптоми	60 дни	30 дни
Тежко изразени клинични симптоми	90 дни	30 дни

Тази схема на лечение може да бъде повторена при необходимост, като пациентът трябва да бъде проследяван съгласно указанията за рекурентни заболявания.

Специални показания: Кондиломата акумината или ендоцервикално-свързани инфекции с човешки папилома вирус (HPV). Продуктът се прилага в дневна доза 3 g в продължение на 14-28 дни, самостоятелно или в комплексна терапия с конвенционалните локални или хирургични процедури, в съответствие със следната времева схема: **Прочетете КЛП!**

Противопоказания: Свръхчувствителност към инозин ацедобен димепранол или към някое от помощните вещества; Подагра в остра форма; Повишени стойности на пикочната киселина в кръвта

Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба: В хода на лечението е възможно преходно повишение на изходните нива на пикочната киселина в кръвта и урината, които обичайно остават в референтни граници. Това се отнася особено за мъжете и застаряващата популация от двата пола. Продуктът може да се прилага с повишено внимание при пациенти с подагра, която не е в активна фаза в периода на лечение, хиперурикемия, уролитиаза или при пациенти с нарушения на бъбречната функция при редовно мониториране на стойностите на пикочната киселина. В хода на лечението не може да бъде изключена поява на остри реакции на свръхчувствителност като уртикария, ангиоедем, анафилаксия, което изисква незабавно прекратяване приема на продукта. Продължителното лечение може да доведе до нефролитиаза. В хода на продължително лечение е необходимо регулярно проследяване на стойностите на пикочната киселина в кръвта и/или урината, кръвната картина и на показателите на чернодробната и бъбречна функция.

Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие: Повишено внимание е необходимо при едновременно приложение със следните лекарствени продукти; инхибитори на ксантиноксидазата (алопуринол) или урикозурични средства; тиазидни диуретици (хидрохлортиазид, хлорталидон, индапамид); бримкови диуретици (фуросемид, етакринова киселина и др.). Продуктът не трябва да се прилага едновременно с имуносупресивни средства поради възможни взаимодействия на фармакокинетично ниво, които могат да повлияят терапевтичния ефект. След приключване на имуносупресивната терапия е възможно приложението на Инозин ацедобен димепранол. Инозин ацедобен димепранол усилюва действието на азидотимидин (AZT) при едновременно приложение в резултат на увеличено формиране на AZT нуклеотиди вследствие на повишена бионаличност на AZT и повишена вътреклетъчна фосфорилация в кръвните моноцити.

Фертилитет, бременност и кърмене: Няма данни за действието на Инозин ацедобен димепранол върху фертилитета при хора. Продуктът може да се прилага по време на бременността по лекарско назначение ако потенциална полза за майката надвишава евентуалния риск за плода и новороденото. Инозин ацедобен димепранол се екскретира с майчиното мляко. Лекарството може да се прилага по време на кърмене само по лекарско назначение ако потенциалната полза за майката надвишава евентуалния риск за кърмачето.

Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини: Изоприн не повлиява или повлиява в пренебрежима степен способността за шофиране и работа с машини.

Опаковка: 150 ml или 120 ml сироп в бутилка от тъмно стъкло, затворена с пластмасова капачка, опакована в картонена кутия с листовка за пациента и мерителна лъжичка от 5 ml.

Притежател на разрешението за употреба: Агифарм ЕАД

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;
страница на Европейската агенция по лекарствата – www.ema.europa.eu**

АФТИБЛОК

Медицинско изделие

Състав: пропилен гликол, вода, пантенол, натриев бензоат, калиев сорбат, захарин натрий, глицеризинова киселина, лимонена киселина.

Показания: Медицинското изделие се препоръчва за приложение при: язви в устата, стоматит и заболявания в устаната кухина, като афти, орална кандидоза и други ранички, включително и такива, предизвикани от ортодонтни апарати или недобре прилягащи зъбни протези и скоби.

Действие: AftiBLOCK е медицинско изделие, което създава защитен слой върху лигавицата на устната кухина, който предпазва от дразнене и облекчава болката. Пантенолът подпомага естествените възстановителни процеси на увредената лигавица. Създава защитен слой и облекчава болката при афти, млечница, кандидоза в устата, микро ранички или недобре напасващи протези.

Дозировка и начин на приложение: Възрастни и деца над 3 г.: Прилагайте 3-4 пъти дневно. Насочете аликатора към раничката и напръскайте със спрея за да покриете засегнатото място. Да не се яде или пие в продължение на най-малко един час след приложението на спрея.

Опаковка: спрей 20 ml

Производител: Натурпродукт Фарма

Вносител за България: Натурпродукт ООД, Тел.: (02) 979 12 19

В02ВХ01 CYCLONAMINE/ ЦИКЛОНАМИН

Състав: Всяка капсула съдържа 500 mg етамзилат (etamsylate). *Помощни вещества:* Титанов диоксид (q171), Еритрозин (E127), Хинолиново жълто (E104), Стеаринова киселина, Желатин.

Показания: Циклонамин е показан за употреба при възрастни. Хирургия: Профилактика и лечение на пред- и следоперативни капилярни кръвоизливи при всички видове деликатни операции и при тези, които засягат богато кръвоснабдени тъкани: операции в областта на УНГ, гинекология, акушерство, урология, стоматология, офталмология, пластична и реконструктивна хирургия.; Вътрешни болести: Профилактика и лечение на капилярни кръвоизливи от всякакъв произход или локализация: хематурия, хематемеза, мелена, епистаксис, гингиворагия.; Гинекология: Метрорагия, първична менорагия или такава, свързана с вътрематочно противозачатъчно средство (спирала), при липса на органна патология.

Дозировка и начин на приложение: Капсулите трябва да се приемат с храна и малко вода (с изключение на приложение преди операция, когато лекарственият продукт се приема на празен стомах). Възрастни: Предоперативно: 1 капсула (500 mg), 1 час преди операцията. Следоперативно: 1 капсула (500 mg) на всеки 4-6 часа, докато продължава рискът от кръвене; Вътрешни болести: обикновено 1 капсула, 2-3 пъти дневно (1 000 - 1 500 mg). Продължителността на лечението зависи от постигнатите резултати. Гинекология: В случай на менорагия или метрорагия, 1 капсула 3 пъти дневно 1500 mg. Лечението продължава 10 дни и започва 5 дни преди очакваното начало на менструалния цикъл. Педиатрична практика: Поради висока концентрация на активното вещество, Циклонамин не е предназначен за употреба при деца. Специални популации: Не са провеждани клинични проучвания при пациенти с нарушена функция на черния дроб или бъбреците. Поради това е необходимо повишено внима-

ние при приложение на този продукт при такива пациенти.

Противопоказания: Свързчивостителност към активното вещество или към някое от помощните вещества. Остра порфирия.

Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба: Ако лекарственият продукт Циклонамин се прилага за намаляване на прекомерни и/или продължителни менструални кръвотечения и не се наблюдава подобрение, трябва да се потърсят и изключат възможни патологични причини.

Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие: Няма известни взаимодействия с други лекарствени продукти. Етамзилат в терапевтични дози може да взаимодейства с ензимно изследване на креатинин, както и на лактат, триглицериди, пикочна киселина и холестерол. Получените стойности са по-ниски от очакваните до 12 часа. Тези наблюдения са базирани на проучвания с интравенозно прилаган етамзилат. По време на курса на лечение с етамзилат, вземането на проби (например кръвна проба), необходими за лабораторни изследвания, трябва да се направи преди първото приложение на лекарството, за да се сведат до минимум възможните взаимодействия на етамзилат с лабораторните изследвания.

Фертилитет, бременност и кърмене: Липсват или има ограничени данни от употребата на етамзилат при бременни жени. Проучванията при животни не показват преки или непреки вредни ефекти, свързани с репродуктивна токсичност. Като предпазна мярка е за предпочитане да се избягва употребата на Циклонамин по време на бременност. Има недостатъчна информация за екскрецията на етамзилат в кърмата. Поради това кърменето не се препоръчва по време на лечение. Липсват налични данни за фертилитета.

Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини. Циклонамин не повлиява способността за шофиране и работа с машини.

Опаковка: 30 единични дози - опаковки от 3 блистера по 10 единични дози, 60 единични дози - опаковки от 6 блистера по 10 единични дози. PVC/PVDC/алуминиеви блистери в картонена кутия. Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба: Farmaceutyczna Spoldzielnia Pracy Galena, Полша

REMOVE РЕТУШИРАЩ МОЛИВ ЗА ЛИЦЕ И ВЕЖДИ Козметичен продукт

Новият и лесен начин да оформите веждите си и да се освободите от косми по лицето!

Специално предназначен за ефективна употреба в областта на веждите и устните, ретуширащият молив осигурява изключително лесно оформяне на веждите. Това е иновативен продукт, изработен от истински пчелен восък и направен така, че да ви даде възможност да го прилагате където пожелаете и да постигнете практично, бързо и лесно безкосмиване. Може да носите със себе си Ретуширащия молив където и да идете и да се отървете от косми по лицето за няколко минути чрез лесното му прилагане.

Вносител: Бранд Импорт 46, тел. 0885 299903, 0887 860882

REMOVE МУЛТИ ЕКШЪН ЗА ОКОСМЯВАНЕ И ЧЕРНИ ТОЧКИ – ЗА МЪЖЕ И ЖЕНИ Козметичен продукт

Отстраняване на черни точки, косми от ушите, носа и лицето само с един продукт. Мултиекшън е специално разработен за премахването им. Може да го прилагате в Т-зоната, ушите и носа сами по един практичен и изключително лесен начин. Мултиекшън може да се затопля във всички видове фурни, лесно почиства черните точки и премахва космите около устните и от лицето, без да се използват ленти. Специално патентованата шпатула, която осигурява лесно прилагане в различни области, има три различни накрайника – за носа, за по-широки повърхности по лицето и за ушите. За по-хигиенично и удобно при последваща употреба в опаковката има 6 шпатули.

Опаковка: 80 ml + 6 шпатули

Вносител: Бранд Импорт 46, тел. 0885 299903, 0887 860882

СФОРСИН/ SFORSIN медицинско изделие

Състав: вода, глицерин, натриев бензоат, полисорбат 80, калиев сорбат, натриев хлорид, аромат на мента, натриев хиалуронат, хидроксиптицелулоза, лимонена киселина.

Показания: Против хъркане. Улеснява притока на въздух в назофаринкса и горните дихателни пътища.

Действие: След впръскване в устната кухина съставките на спрея улътняват вибриращите меки тъкани в задната част на гърлото като в същото време ги овлажняват. Спреят покрива меките тъкани на гърлото, като помага за намаляване или премахване на хъркащия звук.

Приложение: За възрастни: Трябва да се използва редовно преди лягане и да се прилага след хранене и пиене. Да не се поглъщат никакви течности поне 1 час след прилагането на спрея. Медицинското изделие се впръсква в гърлото при вертикално положение, като се натиска дозиращата помпа 3-4 пъти. След правилно приложение се появява чувство на защитен слой върху повърхността на гърлото (спреят трябва да покрие цялата лигавица на гърлото). Възможно е след първата употреба да няма видим ефект. Продължителността на действие на SFORSIN е до 8 часа, което позволява спокоен сън през нощта. Помнете, че трябва редовно да прилагате спрея.

Предупреждения: SFORSIN трябва да се прилага според инструкцията, приложена към опаковката. Ако се съмнявате в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт. Не използвайте спрея, ако сте алергични към някоя от съставките на медицинското изделие. Срокът на годност след първото отваряне е в рамките на 21 дена. Да се съхранява под 25°C. Това медицинско изделие не е предназначено за лечение на сънна апнея. Ако след седмица от употребата не забележите ефект, консултирайте се с лекар, за да премахнете възможни други причини, предизвикващи хъркане, включително и такива, свързани със сериозни заболявания.

Опаковка: Спрей 20 ml

Производител: Натурпродукт Фарма

Вносител за България: Натурпродукт ООД, Тел.: (02) 979 08 75

ХЕРБАЛСЕПТ/HERBALSEPT КАШЛИЦА медицинско изделие

Състав: Една близалка съдържа: сух екстракт от Исландски лишей (Lichen islandicus); екстракт от мащерка (Thymus sp.); екстракт от лечебна ружа (Althaea officinalis); арония на прах и витамин С. Другите съставки са: захар, глюкозен сироп, вода, лимонена киселина, аромат на малина, оцветител Е120.

Действие: Съставките на медицинското изделие HerbalSept КАШЛИЦА покриват със защитен слой лигавицата на гърлото, като по този начин се облекчава кашлицата. Продуктът защитава лигавицата от вредното въздействие на оразнещи фактори, като сух, студен или замърсен въздух, и така се намалява честотата на кашличния рефлекс. Нещо по-

вече, HerbalSept КАШЛИЦА подпомага овлажняването на лигавицата на гърлото и улеснява отделянето на мукозните секрети. Тези свойства на продукта възстановяват баланса на раздразнената лигавица. Коренът на лечебната ружа съдържа слузни вещества, които покриват равномерно лигавицата на гърлото и устата, като ги овлажнява и предпазва от вредното въздействие на гразнителите. Мащерката стимулира движението на ресничките на епитела и така подпомага физиологичното почистване на горните дихателни пътища.

Показания: за облекчаване на кашлицата и намаляване на нейната честота при деца; като средство, улесняващо отхрачването; за предпазване на лигавицата на устната кухина от гразнителите; при лица, страдащи от сухота на устната лигавица.

Дозировка и начин на приложение: За деца над 3 години: 1 близалка не повече от три пъти дневно. Продуктът следва да се приема под надзора на възрастен. Ако след 5 дни от употребата не настъпи подобрение, свържете се с Вашия лекар.

Информация за диабетици: HerbalSept КАШЛИЦА съдържа захар!

Опаковка: 6 броя близалки с аромат на малина.

Производител: Dr. Theiss

Вносител за България: Натурпродукт ООД, Тел.: 02/ 979 12 19

ФУМАРОСЕПТ КЛИЙН/FUMAROSEPT CLEAN хранителна добавка

Състав: екстракт от исландски лишей (Cetraria islandica); глюкоза; аромат на лимон; подсладител: аспартам; аромат на мента, пълнител: изомалт DC; ацетилцистеин; регулатор на киселинността: лимонена киселина.

Показания: Действа благоприятно върху лигавицата на устната кухина и фаринкса. Допринася за здравето на горните дихателни пътища. Подпомага елиминирането на отпадни продукти.

Дозировка и начин на приложение: За възрастни. 1 саше на ден. Сашето се разтваря в 200 ml вода. Да се приема минимум 4 часа преди сън.

Опаковка: 20 сашета с разтворим прах.

Производител: Натурпродукт Фарма

Вносител за България: Натурпродукт ООД, Тел.: 02/ 979 08 75

ГРИПОВИТ ИМУНО/ GRIPOVIT IMMUNO хранителна добавка

Състав: захар; глюкозен сироп; регулатор на киселинност: лимонена киселина; натурален аромат на череша; L-аскорбинова киселина (Витамин С); сух екстракт от прополис DER 1,5 – 2,5:1 (70% екстракт от прополис и 30% колоиден силициев диоксид); сух екстракт от Ехинацея DER 4:1 (Echinacea purpurea : малтодекстрин); цинков глюконат; оцветител: антоцианин Е163; холекалциферол (Витамин D); вода. Една близалка от 10 g съдържа: Витамин С – 20 mg (25% *), цинк – 5 mg (50% *) и витамин D3 – 5 mcg (100%). *% от референтните стойности за възрастни (RDA)

Действие: Близалките съдържат натурални екстракти от прополис и ехинацея, витамините D и С, както и цинк, които допринасят за поддържане на имунитета и за адаптацията на организма през студентите и рязко променящи се месеци. Ехинацеята и прополисът допринасят за поддържане нормалната функция на имунната система и за здравето на организма (антиоксиданти), а също и на горните дихателни пътища. Те са добро и ефикасно помощно средство за адаптацията на организма през студентите и рязко променящи се месеци. Прополисът допринася за повишаване устойчивостта на организма и неговата адаптацията към променящите се условия на околната среда. Витамин С и цинкът допринасят за нормалната функция на имунната система и за защитата на клетките от оксидативен стрес.

Дозировка и начин на приложение: 1-2 близалки на ден. За деца над 3 години! Децата могат да употребяват близалките само под надзора на възрастен! Съдържа захар. Непоходящи за диабетици.

Опаковка: 12 близалки с вкус на череша.

Производител: Натурпродукт Фарма

Вносител за България: Натурпродукт ООД, Тел.: (02) 979 08 75

ГРИПОВИТ ДЖУНИЪР/GRIPOVIT JUNIOR хранителна добавка

Състав: захар, стрити на прах плодове на касис (*Ribes Nigrum*); изсушен сок от плодове на малина (*Rubus idaeus*); екстракт от плодове на бъз (*Sambucus nigra*) (1,9-2,3:1); регулатор на киселинност: лимонена киселина (E330), витамин С (L-аскорбинова киселина); аромат; антислепящ агент: калциев фосфат; цитрусови биофлавоноиди (*Citrus aurantium*); цинков сулфат.

Показания: Допринася за доброто здраве и имунитет през студентите месеци и в сезона на грипа. Притежава приятен аромат на горски плодове и е богат на витамин С и цинк.

Действие: Плодовете на бъза съдържат аминокиселини, захариди, рутин и голямо количество витамин С. Витамин С и цинкът допринасят за нормалната функция на имунната система и за защита на клетките от оксидативен стрес. Биофлавоноидите допринасят за неутрализирането на свободните радикали, за нормалната функция на имунната система и за улесняване на усвояването на витамин С.

Дозировка и начин на приложение: Съдържанието на едно саше се разтваря в чаша (150 ml) топла или студена вода. Препоръчителна доза: 1 саше на ден. Продуктът се препоръчва за деца на възраст над 3 години.

Предупреждения: Да се съхранява на стайна температура, на сухо и недостъпно за деца място! Да не се превишава препоръчителната дневна доза. Да не се използва като заместител на разнообразното и балансирано хранене и здравословния начин на живот!

Опаковка: 10 сашета x 10 g. Нетно количество: 100 g.

Производител: Натурпродукт Фарма

Вносител за България: Натурпродукт ООД, Тел.: (02) 979 12 19

ГРИПОВИТ МАКС С/ GRIPOVIT MAX C хранителна добавка

Състав: захар, витамин С (L-аскорбинова киселина) - 600 mg; стрити на прах плодове на касис (*Ribes Nigrum*); изсушен сок от плодове на малина (*Rubus idaeus*); екстракт от плодове на бъз (*Sambucus nigra*); екстракт от цвят на хибискус (*Hibiscus sabdariffa*); регулатор на киселинност: лимонена киселина; аромат; цинков сулфат.

Показания: Допринася за доброто здраве и имунитет през студентите месеци и в сезона на грипа.

Дозировка и начин на приложение: Съдържанието на едно саше ГРИПОВИТ МАКС С се разтваря в чаша (150 ml) гореща (но не вряла) или студена вода, разбърква се и се изпива. Препоръчителна доза: 1 саше на ден. Продуктът се препоръчва само за възрастни!

Предупреждения: Да се съхранява на стайна температура, на сухо и недостъпно за деца място! Да не се превишава препоръчителната дневна доза. Да не се използва като заместител на разнообразното и балансирано хранене и здравословния начин на живот!

Опаковка: 10 сашета x 10 g.

Производител: Натурпродукт Фарма

Вносител за България: Натурпродукт ООД, Тел.: (02) 979 08 75

ИНТИМО ХЕЛП/INTIMO HELP Козметика за интимна хигиена

Състав: Розова вода, хиалуронова киселина, млечна киселина и пребиотици.

Действие: Емулсията за интимна хигиена успокоява симптомите на дразнене. Съдържащата се в нея розова вода има успокояващо действие като подпомага за предпазване от появата на раздразнение. Хиалуроновата киселина е перфектното овлажняващо средство, което предпазва от сухота, докато млечната киселина подпомага за поддържането на подходящи стойности на рН в интимната област. Добавените пребиотици са идеално решение за жени с по-чувствителна кожа, имащи нужда от специална грижа. Изключително деликатна формула.

Показания: Подпомага възстановяването на естествената микрофлора; Овлажнява и предпазва от сухота; Има успокояващо действие; Подпомага за поддържането на физиологичното рН.

Начин на приложение: Отлейте малко количество от емулсията върху ръцете, нанесете върху интимната област и изплакнете с топла вода. Само за външна употреба. Продуктът е дерматологично тестван при лица, склонни към алергии и раздразнения.

Предупреждения: Да не се използва при силно дразнене, остро възпаление на кожата или при свръхчувствителност към която и да е от съставките на продукта. Ако развиее раздразнение под формата на сърбеж или зачервяване, спрете употребата на продукта. Продуктът трябва да се съхранява в оригиналната опаковка, на стайна температура, на тъмно и прохладно, недостъпно за деца място.

Опаковка: 400 ml

Производител: Натурпродукт Фарма

Вносител за България: Натурпродукт ООД, Тел.: (02) 979 12 19

ТУРМИРИН БИОСЛИМ/ TURMIRIN BIOSLIM хранителна добавка

Състав: Куркума (Turmeric) - 500 mg; Био Перин (BioPerine)

Показания: Допринася за засилване на метаболизма и термогенезата, за предотвратяване на натрупването на мазнини, като улеснява тяхното разграждане.

Действие: Подпомага процеса на здравословно усвояване на храната, като оказва благоприятен ефект върху естественото храносмилане и усвояване на хранителни вещества. Стимулира отделянето на храносмилателни сокове, допринася за здравето и нормалната функция на червата, жлъчката и черния дроб.

Дозировка и начин на приложение: Възрастни – 2 капсули дневно.

Опаковка: 60 капсули

Вносител за България: Натурпродукт ООД, Тел.: (02) 979 08 75

ХЕЛИФЛЕКС **хранителна добавка**

Състав на една капсула: Хелифлекс Екстракт от охлюви (Snail extract) – 125 mg. **Пълнител:** Микрористална целулоза, Целулоза на прах, Магнезиев стеарат.

Действие: Продуктът на Рамкофарм – Хелифлекс съдържа екстракт от рафинирана слуз на охлюви (Helix Pomatia). Естествена съставка за поддържане на добро състояние на ставите. Благоприятно повлиява силата и еластичността на ставния хрущял. Екстрактът от охлюви оказва благоприятен ефект върху храносмилателния тракт, имунната система и допринася за здрави тъкани и кости. В нутритивния състав на слюзта влизат – Алантоин, Еластин, Колаген, Хиауронова киселина, Хондроитин и микроелементи като Мед, Цинк, Калций и Желязо.

Показания: Хелифлекс е хранителна добавка благоприятно повлияваща ставния хрущял, еластичността, гъвкавостта и подвижността на ставите.

Дозировка и начин на приложение: По 1 капсула два пъти дневно с чаша вода.

Предупреждения: Да не се превишава препоръчаната доза! Да не се използва като заместител на разнообразното хранене! Да се съхранява на място недостъпно за малки деца!

Опаковка: Кутия с 3 блистера по 10 капсули.

Производител: Рамкофарм, тел.: 02/868 90 58

R01AA05 VICKS SINEX ALOE AND EUCALIPTUS/ ВИКС **СИНЕКС АЛОЕ И ЕВКАЛИПТ**

Състав: Оксиметазолинов хидрохлорид 0,5 mg/ml 1 спрей (50 ml) съдържа приблизително 25 mg оксиметазолинов хидрохлорид (oxymetazoline hydrochloride). **Помощни вещества:** Сорбитол, Натриев цитрат (за корекция на pH), Полисорбат 80, Бензил алкохол, Лимонена киселина, безводна (за корекция на pH), Бензалкониев хлорид разтвор 0,2 mg/ml, Ацесульфам калий, Левоментол, Цинеол, Динариев едетат, Сух екстракт на алое, Левокарбон, Пречистена вода.

Показания: Симптоматично лечение на назална конгестия.

Дозировка и начин на приложение: Назално приложение. Възрастни и деца над 10 години: 1-2 впръсквания във всяка ноздра, максимум 2-3 пъти дневно.; Деца на възраст 6 до 10 години: 1 впръскване във всяка ноздра, максимум 2-3 пъти дневно. Лекарственият продукт не трябва да се използва повече от 5 - 7 последователни дни.

Противопоказания: Викс Синекс Алое и Евкалипт не трябва да се използва: в случай на свръхчувствителност към активното вещество или някое от помощните вещества; от пациенти, които приемат инхибитори на моноаминооксидазата (МАОИ) или при пациенти, които са приемали МАО инхибитори в предходните две седмици; при пациенти с тясно-ъгълна глаукома. Викс Синекс Алое и Евкалипт не трябва да се използва от пациенти след транс-сфеноидална хипофизектомия; от деца на възраст под 6 години; когато има възпаление

на кожата и лигавицата на назалния вход и образуване на корусти (rhinitis sicca); от пациенти с остро коронарно заболяване или кардиална астма.

Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба: Необходимо е внимание при случаи на хипертония, сърдечни заболявания, включително стенокардия, хипертиреозидизъм, захарен диабет и хипертрофия на простатата; Да не се превишава препоръчителната доза; Ако симптомите се влошат или няма подобрение след 3 дни, лекарят трябва да направи преценка на клиничната ситуация; Викс Синекс Алое и Евкалипт трябва да се използва максимум 7 последователни дни, за да се избегне rebound-ефект и лекарствено индуциран ринит; Консервантът (бензалкониев хлорид), който се съдържа във Викс Синекс Алое и Евкалипт, може да причини оток на назалната лигавица, особено при продължителна употреба. Ако се подозира такава реакция (персистираща назална конгестия), по възможност следва да се използва продукт, който не съдържа консервант. Ако такъв продукт за назално приложение без консервант не е наличен, трябва да се прецени употребата на друга дозова форма.

Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие: Този продукт не трябва да се използва в комбинация с МАО инхибитори, или до 2 седмици след прием на МАО инхибитори, тъй като съществува риск от взаимодействия, водещи до хипертония. Известно е, че този продукт взаимодейства с трициклическите антидепресанти, с възможен повишен риск от хипертония и аритмии. Ефектите на бета-блокери или други антихипертензивни лекарства, напр. Метилдопа, бетанидин, дебризоквин и гванетидин може да бъдат антагонизирани. Може да се появи допълнителна сърдечносъдова токсичност, когато симпатикомиметици се прилагат с антипаркинсонови лекарствени продукти, като бромокриптин.

Фертилитет, бременност и кърмене: За оксиметазолин не са налични клинични данни за експозиция по време на бременност. Проучванията с животни не показват съществуването на директен или индиректен вреден ефект върху бременност, ембрионално/фетусно развитие, раждане или постнатално развитие. Не е известно дали оксиметазолиновият хидрохлорид се екскретира в кърмата при хора. Препоръчителната доза не следва да се надвишава, тъй като Прегозирането може да намали плацентарния кръвоток и да намали продукцията на кърма. Необходимо е внимание при бременност и кърмене, тъй като оксиметазолин може да бъде системно абсорбиран.

Ефекти върху способността за шофиране в работа с машини: Викс Синекс Алое и Евкалипт няма влияние върху способността за шофиране или работа с машини.

Опаковка: 0,5 mg/ml спрей за нос, разтвор в кафява стъклена (тип III) бутилка 15 ml с дозираща помпа (полипропилен).

Притежател на разрешението за употреба: Тева Фармасютикълс България ЕООД