

Кратка характеристика на продукта

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Mastu S forte

Масту S форте

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА

Кратка характеристика на продукта - Приложение 1

Към РУ 4-2926 , 04.09.08

Одобрено: 21/29.07.08

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Активни вещества:

1 супозитория съдържа: 250 mg буфексамак, 100 mg бисмутов субгалат, 100 mg титанов диоксид, 10 mg лидокаинов хидрохлорид.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Супозитория.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

- Хемороидална болест първа и втора степен.
- Болестно променени външни хемороиди
- Остри анални фисури.
- Остра и хронична анална екзема.
- Възпалителни процеси в или около ануса и ректума (проктит).

4.2 Дозировка и начин на приложение

Препоръчителна дозировка:

Поставя се една супозитория в ануса два пъти дневно. След подобряване на състоянието, една супозитория дневно може да е достатъчна.

Начин на приложение:

Поставя се една супозитория в ректума, по възможност след изхождане по голяма нужда. Масту S форте трябва да се прилага докато премине острото дразнене и възпаление. Препоръчва се лечението да продължи още 8-10 дни за поддържане на комфорта.

Ако е необходимо по продължително лечение, трябва да се използва продукт, който не съдържа локален анестетик.

4.3 Противопоказания

Доказана свръхчувствителност към някое от активните или помощните вещества на това лекарство. Тъй като при пациенти с история на контактни алергии и атопичен дерматит съществува по-голям риск от алергични реакции, те трябва да използват Mastu S форте само след консултация с лекар. Mastu S форте не трябва да бъде приложен при пациенти със специфични кожни заболявания в областта на приложение (сифилис, туберкулоза).



4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

При едновременна употреба на Масти S форте с презерватив е възможно намаляване на устойчивостта на презерватива към скъсване и неговата надеждност.

4.5 Взаимодействия с други лекарствени продукти или други форми на взаимодействие

До момента не са известни лекарствени взаимодействия с други лекарства.

4.6 Бременност и кърмене

Няма данни от клинични изпитвания за приложението на Масти S форте при бременност и кърмачки. Поради това, трябва да се прецени много внимателно очакваната полза спрямо потенциалните рискове.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Няма налични доказателства за потенциалното действие на продукта върху способността за шофиране или работа с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Свръхчувствителност към някоя от съставките на лекарствения продукт. Такива реакции обикновено се проявяват под формата на локално дразнене (ерitemа, парене, сърбеж).

Пациенти, получили реакции на свръхчувствителност или внезапно влошаване на съществуващо кожно заболяване, трябва да спрат употребата на това лекарство.

4.9 Предозиране

Досега не са известни случаи на токсичност и е малко вероятно да се появят, в случай че Масти S форте се прилага както е указано.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1. Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Вещества за лечение на хемороиди и анални фисури за локално приложение. Локални анестетици. Лидокаин.

ATC код: C05AD01

Буфексамак

Буфексамакът е производно на арилоцетната киселина и когато се прилага локално при специфични условия (носител, концентрация ≤ 10%), проявява противовъзпалителна активност при някои фармакологични модели с животни (UV еритема, карагананов оток).

Лидокаинов хидрохлорид

Лидокаиновият хидрохлорид е локален анестетик от амиден тип и притежава голям афинитет на свързване с отворените инактивирани натриеви канали от вътрешната страна на клетъчните мембрани на възбудимите структури. Афинитетът му към затворените натриеви канали е



слаб. Лидоканиновото свързване увеличава времето за възстановяване на канала (т.е. времето, необходимо на канала да премине от неактивиран в затворен) 10 до 1000 пъти, като увеличава рефракторния период и намалява броя на импулсите провеждани през канала. Затова нервните клетки, стимулиирани от високочестотни импулси с увеличен потенциал на действие (напр. в сензорните нервни влакна) са по-чувствителни спрямо действието на лидокайн. Освен това, колкото по-малък е диаметърът на нервното влакно, толкова по-малко е разстоянието, което трябва да се преодолее за пасивно провеждане на импулсите. Следователно, тъй като лидокайнът блокира първоначално само сегментите на малките нервни влакна, влакната с малък диаметър (B, C и A) – които отговарят напр. за провеждане на ноцицептивен импулс – ще бъдат първите, които ще бъдат блокирани. затова локалните анестетици са в състояние избирателно и обратимо да потискат чувството за болка в определени части на тялото.

За осъществяване на дифузията през клетъчните мембрани е необходима непротонираната форма на едно лекарство и поради това рК стойността на локалния анестетик и pH на средата са най-важните условия той да достигне своето място на действие в клетката. Предполага се, че действието върху йонния канал се дължи на протонираната форма молекулата. Сравнен с други локални анестетици, лидокайнът притежава средна сила, средна продължителност на действие и бързо настъпващ ефект.

5.2. Фармакокинетични свойства

Буфексамак

a) Остра токсичност

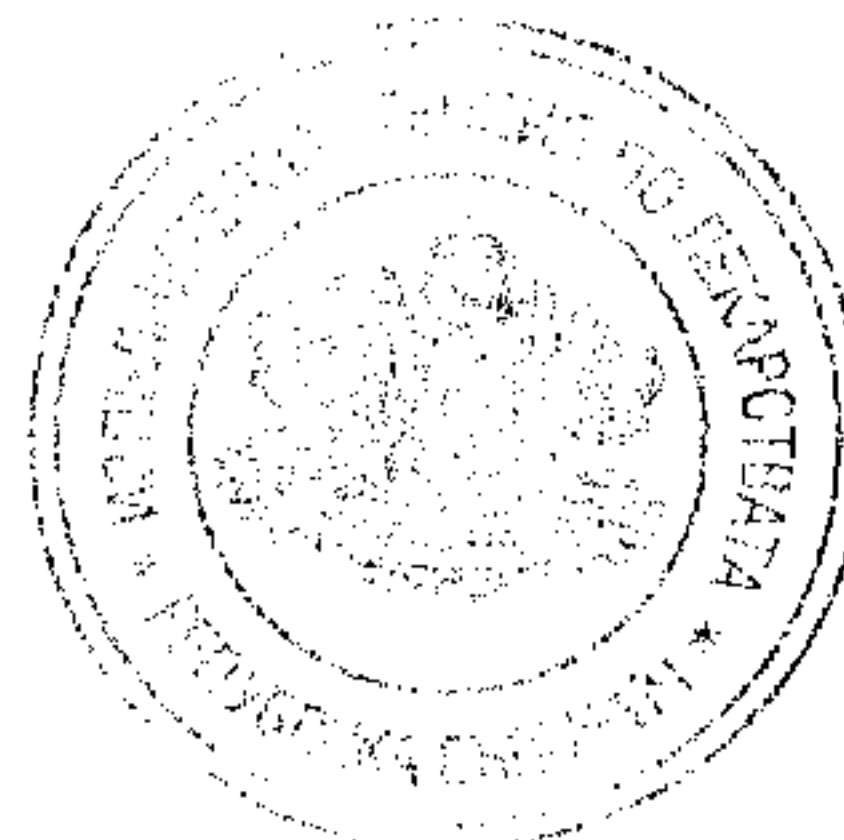
Пероралната LD₅₀ при изследванията за остра токсичност върху мишки и плъхове е била 4 g/kg телесно тегло.

б) Хронична токсичност

Плъхове, третирани перорално с максимум 400 mg/kg буфексамак в продължение на 3-9 месеца, показват следните признания на токсичност: намалено телесно тегло, забавен растеж, лека анемия, повишаване на алкалната фосфатаза и азота в кръвната урея, увеличаване на относителното тегло на черния дроб, бъбреците и надбъбренчната жлеза, атрофия на тимуса и мастна дегенерация на черния дроб.

12-месечно изследване върху резус-маймуни, тествани с 200 mg/kg телесно тегло перорално приет буфексамак показва следните отклонения: увеличена смъртност, дължаща се на бъбренча токсичност, слабо увеличение на телесното тегло, депресия, анорексия, анемия, увеличение на азота в кръвната урея и серумния креатинин, повишаване на артериалното налягане, хистологично-забележимо фокално възпаление на бъбреците, фиброза, левкоцитна инфильтрация и гломерулосклероза. 100 mg/kg перорално приет буфексамак се понася от резус-маймуни без прояви на токсичност. Изследвания върху кучета показват, че се появяват признания на токсичност при по-високи дози (300mg/kg).

в) Туморогенен потенциал



24-месечно проучване на плъхове, тествани с перорални дневни дози буфексамак от над 500 mg/kg показва, че няма разлика в честотата на възникване на тумори между третираните животни и контролните, нетретирани такива.

г) Мутагенен потенциал

Предварителните резултати от тестване за мутагенност върху бактерии и клетки от бозайници са били отрицателни, но не са достатъчни за окончателна оценка.

д) Репродуктивна токсичност

Ембриотоксичните проучвания върху плъхове и зайци показват намалено тегло на плода и ембриотоксични въздействия (увеличена степен на резорбция) само при дози токсични за майката (при плъхове – 500 mg/kg телесно тегло; при зайци – 150 mg/kg телесно тегло). Тератогенни ефекти не са наблюдавани.

Бисмутов субгалат

Бисмутовият субгалат е нерастворим във вода, разредени киселини и основи. Има адстрингентни свойства и подпомага заздравяването на рани. Тъй като е нерастворим при физиологични условия, бисмутовият субгалат не се абсорбира при локално приложение. Трябва да се има предвид, че бисмут съдържащите съединения могат да предизвикат прояви на токсичност, когато се използват върху големи раневи повърхности.

Титанов диоксид

Титановият диоксид е също нерастворим във вода, разредени киселини и основи. Има адстрингентно и подсушаващо действие и подпомага зарастването на раните. Тъй като е нерастворим при физиологични условия, титановият диоксид не се абсорбира при външно приложение.

Лидокайн хидрохлорид

Едноседмично изследване за безопасност на антihемороидална форма на лидокаин с или без добавен буфексамак, приложена във влагалището на заек, не показва отклонения на мястото на приложение и няма клинични данни за системна токсичност. Лекарствената форма - супозитория се понася много добре при кумулативни дози, значително надвишаващи тези, които се препоръчват за клинична употреба.

Проведено е изследване за остра токсичност при перорално приложение при плъхове, за да се преценят последствията при погълдане по невнимание на дозите, съдържащи се в търговската опаковка на антihемороидалния продукт. Не са установени признания на остра токсичност, нито смърт, дължащи се на изследвания продукт. Липсата на признания на остро отравяне при еднократни дози по-високи от 20 g/kg показва, че неволното погълдане на съдържанието на 1 търговската опаковка (Масту S форте супозитории), еквивалент на 1-1.5 g/kg лидокаин, няма да предизвика никакви увреждания при 20-килограмово дете. Затова лекарствената форма се счита за безопасна. Има данни, които сочат, че 2,6-ксилидинът, метаболит на лидокаина може да има мутагенно действие, при плъхове, а може би и при хора. Тези данни са били получени при опити *in vitro*, при които този метаболит е бил



използван в много високи, субтоксични концентрации. Засега няма налични данни, които да сочат, че самият лидокайн е мутагенен.

В изследванията за канцерогенност на 2,6-ксилидин при плъхове в продължение на две години, включващи трансплацентарно въздействие и следродово третиране с много високи дози (високочувствителна тестова система), е открита връзката му с развитието на злокачествени и доброкачествени (главно) аденопапиломи или локални инвазивни аденокарциноми на назалния епител. Не може да се изключи безусловно, че тези находки не могат да се проявят при хората. Затова Mastu S форте не трябва да се използва във високи дози за продължителен период от време.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Хидрирана мазнина, полисорбат 65.

6.2 Несъвместимости

Не са известни.

6.3 Срок на годност

3 години.

6.4 Специални условия на съхранение

Да се съхранява при температура под 25°C.

6.5 Данни за опаковката

ПВХ/ПЕ блистер, съдържащ 10 супозитории.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Няма специални изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

STADA Arzneimittel AG

Stadastrasse 2 – 18

61118 Bad Vilbel, Германия

Phone: +49 6101 603-0

Fax: +49 6101 603-259

8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

9600219

9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА

РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

26.08.1996

ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

Нояември 2006

