

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

РОЗАЛГИН 500 mg гранули за вагинален разтвор

ROSALGIN 500 mg granules for vaginal solution

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Едно саше съдържа: Активно вещество: 500 mg бензидаминов хидрохлорид (Benzydamine hydrochloride)

За пълния списък на помощните вещества, вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Гранули за вагинален разтвор.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1. Терапевтични показания

Вулвовагинит и цервиковагинит от различен произход, включително вторични състояния след химио- и лъчетерапия.

Пред- и следоперативна профилактика при гинекологични операции.

4.2. Дозировка и начин на приложение

Съдържанието на 1 саше се разтваря в 500 ml вода. Прилага се за вагинални промивки един до два пъти дневно, по лекарско указание, в продължение на 10 дни.

4.3. Противопоказания

РОЗАЛГИН не трябва да се прилага при пациенти с известна свръхчувствителност към някоя от съставките на лекарствения продукт.

4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Продължителното лечение с продукти за външно приложение може да доведе до сенсибилизация. В такъв случай лечението следва да се преустанови и да се предприеме адекватна терапия.

4.5. Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Не са известни взаимодействия с други лекарствени продукти за общо приложение.

4.6. Бременност и кърмене

Няма противопоказания за външно приложение на бензидамин при бременни и кърмачки.

4.7. Въздействие върху способността за шофиране и работа с машини

Употребата на бензидамин не оказва влияние върху способността за шофиране и работа с машини.

4.8. Нежелани лекарствени реакции

Не са установени нежелани лекарствени реакции

4.9. Предозиране

ОДОБР

ДАТ: 5899 / 30.09.2009

РУ-9700530

Не са известни случаи на предозиране с бензидамин за външно приложение.

ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1. Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Противовъзпалителни продукти за вагинално приложение.

ATC код: G02CC 03

Бензидамин е нестериоидно противовъзпалително средство с аналгетични и антиексудативни свойства. При локално приложение има антисептично и локално анестетично действие.

5.2. Фармакокинетични свойства

Спекtroфлуорометричните анализи показват, че бензидамин, съдържащ се във вагиналния разтвор полепва по вагиналния епител и достига концентрации от $9.7 \pm 6.24 \mu\text{g/g}$. Постепенната абсорбция от лигавицата води до ниски плазмени концентрации, недостатъчни за получаване на системни фармакологични ефекти. Отделянето е главно чрез урината и под формата на неактивни метаболити или продукти на конюгацията.

5.3. Предклинични данни за безопасност

Бензидамин е слабо токсичен, което се дължи главно на фармакодинамични нарушения, а не на патоанатомични изменения. Граница на безопасност между LD₅₀ и единична терапевтична орална доза е 1000:1. При локално приложение бензидамин не преминава през стомашно-чревния тракт, няма тератогенни ефекти и не влияе на нормалното развитие на зародиша.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1. Списък на помощните вещества

Всяко саше съдържа: триметилцетиламониев паратолуенсуфонат; натриев хлорид; повидон.

6.2. Несъвместимости

Не е известна несъвместимост с други лекарствени продукти.

6.3. Срок на годност

60 месеца

6.4. Специални условия за съхранение

Не се изискват специални условия за съхранение

6.5. Вид и състав на опаковката

Опаковка с пет или десет сашета, съдържащи по 9.4 г лекарствен продукт.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

ЦСЦ Фармасютикъл Лтд – България ЕООД

бул. „Асен Йорданов“ 10, София 1592, България

8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

9700590

9. ДАТА НА ПЪРВОНАЧАЛНОТО РАЗРЕШЕНИЕ

22.12.1997 г.

10. ДАТА НА (ЧАСТИЧНО) АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА:

09.2009

11. НАЧИН НА ПРОДАЖБА

Без лекарско предписание

