

ЗБИРЕН ИЗВЕШТАЈ ЗА ОСОБИННИТЕ НА ЛЕКОТ ENTEROFURYL® 200 mg капсули ,тврди

1.ИМЕ НА ЛЕКОТ

ENTEROFURYL® 200 mg капсули, тврди.

2.КВАЛИТАТИВЕН И КВАНТИТАТИВЕН СОСТАВ

Една тврда капсула од 200 mg содржи 200 mg нифуроксазид.

За цела листа на юмошни субстанции видее во дел 6.1.

3.ФАРМАЦЕВТСКИ ФОРМИ

Капсули, тврди. Долгнавести, тврди желатински капсули, кои се состојат од тело на капсулата и капаче. Капсулите се со окер жолта боја, големина 0.

4.КЛИНИЧКИ ОСОБИНИ

4.1.ТЕРАПЕВТСКИ ИНДИКАЦИИ

Лекот ENTEROFURYL® се употребува како симптоматска терапија на акутна дијареа најчесто со бактериска етиологија, без присутни инвазивни симптоми (нарушена општа состојба на пациентот, треска, симптоми на интоксикација). Третманот со ENTEROFURYL® не исклучува примена на диета и рехидратација, во случаи кога тоа е потребно. Рехидратацијата (перорална или интравенска) мора да се прилагоди на состојбата и возраста на пациентот, интензитетот и тежината на дијареата итн.

4.2.ДОЗИРАЊЕ И НАЧИН НА ДАВАЊЕ

Начин на апликација

Лекот е наменет за перорална употреба.

Капсулата треба да се проголта со чаша вода.

Дозирање

Лекот ENTEROFURYL® е наменет за употреба кај взрасни пациенти и деца над 15 години.

Взрасни пациенти и деца над 15 години

4 пати на ден по една капсула (вкупната доза изнесува 800 mg нифуроксазид на ден).

Терапијата со нифуроксазид не треба да трае подолго од 3 дена.

4.3.КОНТРАИНДИКАЦИИ

- Алергија (преосетливост) на деривати на нитрофуран или било која од помошните состојки на лекот.



4.4.МЕРКИ НА ПРЕТПАЗЛИВОСТ И ПРЕДУПРЕДУВАЊЕ

Посебни предупредувања

Доколку по 3 дена од употреба на лекот не дојде до подобрување на симптомите и прекин на дијареата мора да се размисли за промена на дозата од лекот и за примена на перорален раствор за рехидратација или интравенска рехидратација. Во случај на инфективна дијареа со клинички симптоми кои укажуваат на инвазивен процес треба да се употребат антибиотици кои имаат добра системска дифузија.

ENTEROFURYL® не треба да се применува кај пациенти со нетolerанција кон фруктоза, глукозо-галактозна малапсорција или дефицит на ензимот сахароз-изомалтаза.

Мерки на претпазливост

На пациентот треба да му се образложи потребата од:

- рехидратација со примена на големи количини на солени или зашешерени пијалоци со цел да му се надомести течноста изгубена преку дијареата (просечен дневен внес на вода треба да е 2 литра);
- внес на храна за време на дијареата;
- избегнување на одредени производи, особено необработена храна како овошје и зеленчук, зачинета храна, и замрзнатата храна и пијалоци;
- се препорачува консумирање на печено месо и ориз;
- одлука дали ќе се внесува млеко и млечни производи треба да се донесе индивидуално за секој пациент.

4.5.ИНТЕРАКЦИИ СО ДРУГИ ЛЕКОВИ И ДРУГИ ИНТЕРАКЦИИ

Лекот ENTEROFURYL® не треба да се употребува истовремено со лекови кои може да доведат до реакција кон антабус или лекови кои имаат депресивен ефект врз ЦНС.

4.6.БРЕМЕНОСТ И ДОЕЊЕ :

Бременост

Студиите за тератогеност изведени кај животни не укажуваат на тератоген ефект на ENTEROFURYL®; заради тоа не се очекува лекот да има тератоген ефект кај луге.

Не постојат податоци од клиничката пракса врз основа на кои би можела да се направи проценка на ризикот од појава на малформации кај плодот или за фетотоксичност при примена на нифуроксазид за време на бременост. Како мерка на претпазливост, ENTEROFURYL® не треба да се употребува за време на бременост.

Доење

Лекот ENTEROFURYL® може да се употребува за време на доење во случај на краткотрајна терапија.



4.7. ВЛИЈАНИЕ НА ЛЕКОТ ВРЗ СПОСОБНОСТА ЗА ВОЗЕЊЕ И УПОТРЕБА НА МАШИНИ

Лекот нема влијание на способноста за управување на моторни возила и употреба на машини.

4.8. НЕСАКАНИ ДЕЈСТВА :

Можна е појава на алергиски реакции како кожни реакции, уртикарија, Quincke-ов едем или анафилактичен шок.

4.9. ПРЕДОЗИРАЊЕ НА ЛЕКОТ

Нема податоци за предозирање со нифуроксазид.

5. ФАРМАКОЛОШКИ ОСОБИНИ

5.1. ФАРМАКОДИНАМСКИ ДЕЈСТВА

Според АТС класификацијата, нифуроксазид е класифициран во групата “Антидијареици и лекови со антиинфламаторно и антиинфекцивно дејство” и подгрупата “Други интестинални антиинфекцивни лекови” со АТС код A07AX03.

Механизам на дејствување

Нифуроксазид е дериват на 5-нитрофуран. Механизмот на дејство на нифуроксазид не е потполно разјаснет. Антимикробните и антипаразитарните особини на нифуроксазид веројатно како и кај останатите деривати на нитрофуран потекнуваат од нитро-NO₂ групата која има силно изразена електропривлечна сила. Локалната инертност и неможноста за дифузија во органските системи и ткива го прави нифуроксазид единствен меѓу другите деривати на нитрофуран бидејќи овој антидијареик нема никакви системски ефекти. Посебно осетливи кон лекот се покажале *Streptococcus pyogenes* и *Staphylococcus* од Грам-позитивните коки и *E.coli*, *Salmonella* и *Shigella* од Грам-негативните ентеробактерии.

5.2. ФАРМАКОКИНЕТСКИ ОСОБИНИ

Абсорбиција

По перорална апликација апсорбицijата на нифуроксазид од гастроинтестиналниот тракт е екстремно ниска бидејќи повеќе од 99% од дадениот лек се задржува во цревата.

Трансорт и дистрибуција

Нифуроксазид не се ресорбира од гастроинтестиналниот тракт, а случајно ресорбираниот количини не надминуваат над 0.005%. Поради тоа лекот на доаѓа до органските системи и ткива.

БиоТрансформација

Нифуроксазид се менува во цревата и само околу 20% од внесената количина од лекот се елиминира во непроменета форма.

Елиминација

Нифуроксазид и/или неговите метаболити целосно се елиминираат преку фецеот. Брзината на елиминација зависи од аплицираната количина од лекот како и од мотилитетот на гастроинтестиналниот систем. Воглавно,



елиминацијата на нифуроксазид е бавна и тој долго перзистира во гастроинтестиналниот систем.

5.3.ПРЕДКЛИНИЧКИ ПОДАТОЦИ ЗА БЕЗБЕДНОСТ НА ЛЕКОТ

Податоците од студиите изведени кај животни не укажуваат на токсични, канцерогени, тератогени или мутагени ефекти на нифуроксазид.

6.ФАРМАЦЕВТСКИ ОСОБИНИ НА ЛЕКОТ

6.1.ЕКСПИРИЕНСИ

- Пченкарен скроб
- Сахароза
- Целулозен прашок
- Магнезиум стеарат
- Тврда желатинска капсула големина 0

6.2.ИНКОМПАТИБИЛНОСТИ

Не се познати.

6.3.РОК НА ТРАЕЊЕ

5 години.

Лекот не смее да се употребува и после истекот на датумот на употреба што е наведен на јакувањето. Истекот на датумот на употреба е до последниот ден од месецот што е наведен на јакувањето.

6.4.НАЧИН НА ЧУВАЊЕ

Не се потребни посебни услови за чување на лекот.

6.5.ПАКУВАЊЕ

PVC/Al блистер со 8 капсули.

Достапно е пакување од 16 капсули (блистер 2 x 8)/кутија.

6.6.УПАТСТВО ЗА УПОТРЕБА И ОДСТРАНУВАЊЕ НА ОТПАДНИОТ МАТЕРИЈАЛ

Според BAS EN ISO 14000 стандарди.

6.7. Начин на издавање

Лекот може да се издава во аптека само на лекарски рецепт.

7.ИМЕ И АДРЕСА НА ПРОИЗВОДИТЕЛОТ И НОСИТЕЛОТ НА ОДОБРЕНИЕТО ЗА ПРОМЕТ ВО РЕПУБЛИКА МАКЕДОНИЈА

Производител: БОСНАЛИЈЕК, фармацевтска и хемиска индустрија, акционерско друштво, Јукичева 53, Сараево, Босна и Херцеговина.

Носител на одобрението за промет во Република Македонија:

Претставништво БОСНАЛИЈЕК д.д во Република Македонија, бул. Партизански Одреди бр.101, 1000 Скопје, Република Македонија.

8.БРОЈ НА РЕШЕНИЕТО ЗА ПРОМЕТ

15-3688/13



9.ДАТУМ НА РЕШЕНИЕТО ЗА ПРОМЕТ

28.11.2013

10.ДАТУМ НА ПОСЛЕДНАТА РЕВИЗИЈА НА ТЕКСТ

Maj 2015

