

ЗБИРЕН ИЗВЕШТАЈ ЗА ОСОБИНТЕ НА ЛЕКОТ

1. ИМЕ НА МЕДИЦИНСКИОТ ПРОИЗВОД

Неуробион форте – обложени таблети

2. КВАЛИТАТИВЕН И КВАНТИТАТИВЕН СОСТАВ

Секоја обложена таблета содржи:

Тиамин дисулфид (витамин B ₁)	100 mg
Пиридоксин хидрохлорид (витамин B ₆)	200 mg
Цијанокобаламин (витамин B ₁₂)	200 µg

Ексципиенси со познат ефект: содржи 133.22 mg сахароза и помалку од 1 mmol натриум.

За целосна листа на ексципиенси види во делот 6.1.

3. ФАРМАЦЕВТСКИ ОБЛИК

Обложени таблети

Бели, сјајни, округли, биконвексни обложени таблети.

4. КЛИНИЧКИ ПОДАТОЦИ

4.1 Терапевтски индикации

Нарушувања на нервниот систем како резултат на недостаток на Б витамини.

4.2 Дозирање и начин на употреба

Дозирање

Една обложена таблета на ден. Во одредени случаи дозирањето може да се зголеми на една обложена таблета три пати на ден.

Начин на употреба

За перорална употреба

Обложените таблети треба да се проголтаат цели, без џвакање, со доволно течност после оброк.

Времетраење на терапија

Времетраењето на терапијата треба да биде одредено од страна на лекар.

Најрано после 4 недели треба да се донесе одлука дали дозата да остане иста или да биде намалена (види во делот 4.4 "Посебни предупредувања и претпазливост при употреба").

Педијатриска популација

Заради високата содржина на активни супстанци Неуробион форте – обложени таблети не треба да се употребуваат кај деца и малолетни лица (<18 години) (види дел 4.3).



4.3 Контраиндикации

- Преосетливост на активните супстанции или на било кој од ексципиенсите наведени во делот 6.1.
- Неуробион форте – обложените таблети не треба да се употребуваат кај деца иadolесценти помлади од 18 години поради високата содржина на активните супстанции.

4.4 Посебни предупредувања и претпазливост при употреба

Внес на витамин B_{12} може да ја намали специфичноста на клиничките знаци и лабораториските параметри при дијагноза на фуникуларна миелоза и пернициозна анемија.

Доколку се појават знаци кои укажуваат на периферна сензорна невропатија (парестезија), дозата треба да се прилагоди или доколку е потребно да се прекине земањето на лекот. Забележана е појава на невропатии при долготрајна употреба на витамин B_6 (при употреба од 6 до 12 месеци) доколку дневната доза надминува 50 mg и исто така при краткотрајна употреба на витамин B_6 (2 месеци) на дози кои надминуваат 1g на ден. Поради тоа, при долготрајна употреба се препорачува периодична контрола.

Овој лек содржи сахароза. Пациенти со ретки наследни болести како што се интолеранција на фруктоза, глукоза-галактоза малабсорпција или сахароза-изомалтоза инсуфициенција не треба да земаат Неуробион форте – обложени таблети.

Овој лек содржи помалку од 1 mmol натриум (23 mg) по таблета, односно може да се смета за "без-натриумски".

4.5 Интеракција со други лекови и други форми на интеракција

- Тиамин се инактивира од 5-флуороурацил бидејќи 5-флуороурацил пројавува компетитивна инхибиција на фосфорилација на тиамин во тиамин пирофосфат.
- Антацидите ја намалуваат абсорпцијата на тиамин.
- При долготраен третман со тиамин, диуретиците на Хенлиева петелка на пр. фуросемид, може да ја зголемат екскрецијата на тиамин преку инхибиција на тубуларната реабсорпција, со што може да го намалат нивото на тиамин.
- При истовремена употреба со L-допа, витамин B_6 може да го намали допаминскиот ефект.
- Истовремена употреба на антагонисти на пиридоксин (на пр. изониазид (INH), хидралазин, D-пенициламин или циклосерин) може да ја намали ефикасноста на витамин B_6 .
- Алкохолот и црниот чај ја намалуваат абсорпцијата на тиамин.
- Пијалоци кои содржат сулфити (на пр. вино) придонесуваат за распаѓање на тиамин.

4.6 Плодност , бременост и доење

Бременост

За време на бременост и доење општата дневна препорачана доза е 1.4 mg за витамин B_1 и 1.9 mg за витамин B_6 .

Ови дози може да се надминат само кај бремени пациентки кои манифестираат дефициенција на витамин B_1 и витамин B_6 , бидејќи не е потврдена безбедноста на дози повисоки од препорачаната дневна доза.

Достапни се само несоодветни студии на животни во однос на влијанието на употреба на лекот за време на бременоста, ембрио-феталниот и пре- и постнаталниот развој. Потенцијалниот ризик за лукот е непознат.

Употреба на овој лек за време на бременост е можна само по внимателна проценка на односот помеѓу користа и ризикот од страна на лекар.

Доење

Витамините B_1 , B_6 и B_{12} се излачуваат преку млекото. Високи концентрации на витамин B_6 (600 mg дневно) може да го инхибираат создавањето на мајчино млеко. Не се достапни експериментални податоци направени на животни за влијанието врз обемот на лачење во млекото. Затоа треба да се донесе одлука дали да се прекине доењето или третманот со Неуробион форте, со соодветно разгледување на придобивките од доењето за детето наспроти користа на доилката од третманот.

4.7 Влијание врз способноста на возење и ракување со машини

Неуробион форте – обложените таблети не влијаат на способноста за возење и ракување со машини.

4.8 Несакани дејства

Бидејќи повеќето наведени несакани дејства се базирани на спонтани известувања после ставањето на производот во промет, фреквенцијата не може секогаш прецизно да се одреди. Подолу наведените несакани ефекти се класифицирани според органските системи каде се јавуваат и честотата. Проценката на честота на несаканите дејства се заснова на следново групирање:

Многу чести ($\geq 1/10$)

Вообичаени ($\geq 1/100, < 1/10$)

Невообичаени ($\geq 1/1\ 000, < 1/100$)

Ретки ($\geq 1/10\ 000, < 1/1\ 000$)

Многу ретки ($< 1/10\ 000$)

Непознати (не може да се проценат од достапните податоци)

Нарушување на имуниот систем:

Многу ретки: Хиперсензитивни реакции како што се потење, тахикардија и кожни реакции како чешање и уртикарија.

Нарушувања на нервниот систем:

Непознати: Долготрајна употреба (повеќе од 6-12 месеци) на дневна доза поголема од 50mg витамин B_6 може да предизвика периферна сензорна невропатија. Симптомите постепено се подобруваат по прекин на внес на витамините

Нарушувања на гастроинтестиналниот систем:

Непознати: Гастроинтестинални тегоби како што се гадење, повраќање, дијареа и абдоминални потешкотии.

Нарушувања на бубрезите и уринарниот систем:

Непознати: Хроматурија (црвено- кафеаво обвојување на урината се јавува по првите неколку часа после земањето на лекот, но истото вообичаено се нормализира после прекинување на земање на лекот.

Пријавување на несакани дејства

Пријавувањето на несаканите дејства по ставање на лекот во промет е важно. Со тоа се овозможува континуирано следење на односот корист/ризик на лекот. Здравствените професионалци се молат да ги пријавуваат сите суспектни несакани дејства до Националниот центар за фармаковигиланца. Несаканите реакции од лековите може да ги пријавите во Националниот центар за фармаковигиланца при Агенцијата за лекови и медицински средства (ул.Св.Кирил и Методиј бр.54 кат 1) или по електронски пат преку веб страната на Агенцијата <http://malmed.gov.mk/>.

4.9 Предозирање

Витамин B_1 :

Тиаминот има широк терапевтски индекс. Многу високи интравенски дози (повеќе од 10g) ги блокираат ганглиите, сплично како кураре ефект, и го потиснуваат преносот на нервни импулси во неуроните.

Витамин B_6 :

Токсичниот потенцијал на витаминот B_6 се смета дека е многу низок. Сепак долготрајна употреба (подолго од 6-12 месеци) на дневни дози повисоки од 50 mg витамин B_6 може да доведат до периферна сензорна невропатија со постепено подобрување на симптомите по прекинот на внес на витаминот..

Континуирана употреба на витамин B_6 во период подолг од 2 месеци со дневни дози повисоки од 1g може да доведе до појава на невротоксични ефекти.

При употреба на повисоки дози од 2 g на ден забележани се невропатии со атаксија и нарушувања на сензитивноста, церебрални конвулзии со ЕЕГ промени и изолирани случаи на хипохромна анемија и себороичен дерматитис.

Витамин B_{12} :

По високи дози на парентерална терапија (во ретки случаи исто и по орална употреба) забележани се алергиски реакции, егзема и кожен осип во форми на акни.

5. ФАРМАКОЛОШКИ ОСОБЕНОСТИ

5.1 Фармакодинамски особености

Фармакотерапевтска група: Витамин B_1 во комбинација со витамин B_6 и витамин B_{12}
ATC код: A11DB

Витамините тиамин (витамин B_1), пиридоксин (витамин B_6) и кобаламин (витамин B_{12}) служат како коензими во интермедијарниот метаболизам на централниот и периферниот нервен систем.

Тие се есенцијални нутриенси кои телото не може само да ги синтетизира.

Тиамин (витамин B_1):

Тиамин пирофосфат е активната форма на витамин B_1 и делува како коензим на разни ензими (пр. пируват дехидрогеназа и транскетолаза). Оттука, витамин B_1 е примарно вклучен во метаболизмот на јаглехидрати, но исто така има улога и во синтезата на липиди и аминокиселини. Тиаминот исто така учествува во преносот на нервните импулси.

Пиридоксин (витамин B_6):

Пиридоксал фосфат, биолошки активната форма на пиридоксин е клучен коензим во метаболизмот на аминокиселини. Преку процес на декарбоксилација учествува во формирањето на физиолошки активните амини (пр. серотонин, хистамин, адреналин), но исто така и во процес на трансаминација во анаболичките и кatabоличките процеси. Пиридоксал фосфат игра важна улога во централниот нервен систем, посебно во метаболизмот на неуротрансмитерите кои се контролирани од ензими. Како катализатор на првиот чекор на биосинтеза на сфингозин, пиридоксал фосфат игра клучна улога во метаболизмот на сфинголипиди. Сфинголипидите се основни компоненти на миелинската обвивка на нервните клетки.

Кобаламин (витамин B_{12}):

Витамин B_{12} во својата активна форма (5-дезоксиаденозилкобаламин и метилкобаламин) е вклучен во ензимски катализираниот интрамолекуларен пренос на водородни јони и интрамолекуларниот пренос на метил групи. Витамин B_{12} исто така има улога во синтезата на метионин (тесно поврзан со синтезата на нуклеински киселини) и исто така е вклучен во метаболизмот на липиди преку конверзација на пропаноична киселина до сукцинатна киселина.

Витамин B_{12} е вклучен во метилирања на основниот протеин миелин, составен дел на миелинската обвивка на нервните клетки. Со метилирања се зголемуваат липофилните својства на основниот протеин миелин кој поттикнува поголема интеграција во миелинската обвивка.

Комбинација на витамин B_1 , B_6 и B_{12} :

Како резултат на сродната биохемиската структура, витамините B_1 , B_6 и B_{12} се од посебно значење за метаболизмот на нервниот систем и како поединечни компоненти и во комбинација. Дополнително повеќето од афектираниите групи на пациенти, како што се постарите пациенти, дијабетичарите и други, имаат дефициенција од сите три витамињи.

Студии на животни покажале дека комбинација на витамини од Б групата го забрзуваат процесот на регенерација на оштетени нервни патишта, при што доведуваат до побрзо враќање на нивната функција и мускулна инервација.

Кај глувци со дијабетес, употреба на витамини од Б групата превенира или ги намалува карактеристичните нервни оштетувања и на тој начин го намалува оштетувањето на функционалните особини (антинеуропатски ефект).

При различни модели на болка кај глувци, употребата на витамин B_1 , B_6 и B_{12} покажала аналгетичен ефект со што ефикасноста на комбинацијата е поголема во однос на поеднечна употреба на витамините.

5.2 Фармакокинетски особини

Истовремена употреба на витамините B_1 , B_6 и B_{12} не влијае на фармакокинетиката на витамините поединечно.

Тиамин (витамин B_1):

Во зависност од дозата при орална администрација, тиамин се пренесува со два механизми на транспорт: активна абсорпција за концентрација до $2 \mu\text{mol}$ и пасивна дифузија доколку концентрацијата надминува $2 \mu\text{mol}$.

Студии со радиообележан тиамин покажуваат дека најголем дел се абсорбира во дуоденумот, додека абсорпцијата во горниот и средниот дел на тенкото црево е нешто помала. Тешко се забележува било каква абсорпција во желудникот и во долните делови од тенкото црево. Тиаминот кој се формира во дебелото цревоне се абсорбира.



По абсорпцијата во интестиналната мукоза, тиамин се пренува до црниот дроб преку хепаталниот портален систем. Во црниот дроб со помош на тиамин киназа, тиамин се фосфорилира во тиамин пирофосфат (TPP) и тиамин трифосфат (TTP).

Полувремето на елиминација на тиамин е околу 4 часа (1 час во бета фаза), додека биолошкиот полуживот во човечкото тело е помеѓу 9,5 и 18,5 дена.

Човечкото тело може да складира околу 20-30 mg на тиамин, главно во срцето, мозокот, црниот дроб и бубрезите). После 4-10 дена капацитетот за резервирање е многу ограничен заради брзата метаболизација. Примарни производи на екскреција се тиамин карбоксилна киселина, пирамин, тиамин и некои метаболити кои се уште не се идентификувани (ренална екскреција). Количината на неметаболизиран тиамин кој се елиминира по ренален пат во тек на 4-6 часа се зголемува со зголемување на внесот на тиамин.

Пиридоксин (витамин B_6):

Витамин B_6 (пиридоксин, пиридоксал или пиридоксамин) претежно брзо се абсорбира доминантно во горниот гастроинтестинален тракт. Околу 80% од пиридоксал фосфат се врзува за протеините. Витамин B_6 поминува во спиналната течност, се излачува во мајчиното млеко и ја поминува плацентарната бариера. Главниот производ на елиминација е 4-пиридоксична киселина во количина која зависи од дозата на витамин B_6 која се внесува.

Витамин B_6 главно се фосфорилизира во црниот дроб, резултирајќи со биолошки активната форма пиридоксал фосфат. За да ја помине клеточната мембрана, фосфорилираниот B_6 мора да се хидролизира со алкална фосфатаза за да го ослободи витаминот B_6 . Транспортот во клетките се одвива преку дифузија, проследена со рефосфорилација. Биолошкиот полуживот на пиридоксал фосфат е 15-25 дена со елиминационен полуживот од околу 3 часа. Приближно 40 до 150 mg може да се чуваат со капацитет за задржување од 14 до 42 дена.

Цијанокобаламин (витамин B_{12}):

Абсорпцијата во гастроинтестиналниот тракт се основа на два различни механизми: Активниот механизам го вклучува интризичниот фактор (ИФ), кој се излачува од париеталните клетки на гастрничната мукоза. После ослободувањето на хаптокорин од желудечната киселина витаминот витамин B_{12} се врзува со интризичниот фактор формирајќи витамин B_{12} - интринзичен фактор комплекс. Овој комплекс се врзува на специфичен рецепторен протеин на луминалната површина на ileum mucosa.

Независно од интринзичниот фактор, витамин B_{12} може да навлезе во циркулацијата и преку незасиена пасивна дифузија. Пасивната дифузија може да се случува низ целото тенко црево и опфаќа околу 1-2% од тоталната абсорпција на витамин B_{12} и не е афектирана кај пациенти кои имаат гастродуоденална ресекција или страдаат од друго гастроинтестинално заболување кое ја попречува ИФ регулираната абсорпција на витамин B_{12} . Пасивниот влез игра важна улога во администрирање на терапевтски дози еквивалентни на 100 пати или повеќе од дневната препорачана доза.

Студии кај здрави доброволци покажуваат дека максимална доза од 1.5 µg витамин B_{12} применета орално ќе биде абсорбирана со помош на интринзичниот фактор. Доколку се применета орално, ќе дојде до сатурација на абсорпцијата зависна од интринзичниот фактор и ќе се зголеми абсорпцијата поттикната со дифузија. Околу 90% од кобаламинот во плазма се врзува за протеините (транскобаламини). Најголемиот дел на нециркулирачкиот витамин B_{12} во плазмата се депонира во црниот дроб (околу 1,5 mg), проследено со бубрезите, срцето, слезината и мозокот. Тоталната количина во телото варира, со повеќето проценки во рангот од 2-3 mg. Брзината на размена е 2,5 mcg витамин B_{12} на ден или 0,05% од тоталната количина складирана во телото со биолошки полуживот од околу 1 година.

Витамин B_{12} претежно се секрецира во жолчката и во голем дел се реабсорбира преку ентерохепаталната циркулација. Доколку се надмине капацитетот на телото за складирање како резултат на високи дози, особено по парентерална администрација, прекумерниот дел се елиминира преку урината.



5.3 Предклинички сигурносни податоци

Токсичноста на витамините B_1 , B_6 и B_{12} е многу мала. Достапните податоци не укажуваат на било каков потенцијален ризик кај луѓе.

Не постојат литературни податоци за канцерогени, мутагени, ембриотоксични или тератогени особини на витамините B_1 , B_6 и B_{12} .

Студии за токсичност со повторени дози на витамин B_1 и B_{12} не покажуваат знаци на интоксикација поврзани со терапијата.

Кај кучиња и глувци дневни дози од 20 mg/kg и 25 mg/kg витамин B_6 не предизвикуваат знаци на хронична токсичност. Долготрајна употреба на високи дози на витамин B_6 кај кучиња и глувци доведува до невропатии.

6. ФАРМАЦЕВТСКИ КАРАКТЕРИСТИКИ

6.1 Листа на експципиенси

Таблетно јадро:

Магнезиум стеарат
Метил целулоза
Натриум скробен гликолат
Желатин
Манитол
Талк
Глицерол
Колоиден анхидриден силикат
Прочистена вода

Таблетна обвивка:

Монтан гликол восок
Желатин
Метил целулоза
Арапска гума
Глицерол
Повидон
Калциум карбонат
Колоиден анхидриден силикат
Каолин
Титан диоксид (Е 171)
Талк
Сахароза



6.2 Инкомпатибилија

Не е позната.

6.3 Рок на траење

Блистер пакување: 24 месеци

6.4 Посебни предупредувања за начин на чување

Лекот се чува на температура до 25° С.

6.5 Природа и содржина на пакувањето

Блистерот е составен од базен филм (тврда, прозирна PVC фолија обложена со PVDC) на долната страна и покривна фолија (алуминиумска фолија обложена со топлинско затворувачки лак) на горната страна.

Големина на пакување: 20 таблети

6.6 Посебни предупредувања за отстранување

Нема посебни барања.

7. НОСИТЕЛ НА ОДОБРЕНИЕ ЗА СТАВАЊЕ ВО ПРОМЕТ:

VARUS дооел
Ул. „Скупи“ бр. 57
1000 Скопје, Македонија
e-mail: varus@varus.com.mk
тел.(02) 3115-122; (02) 3161-806
факс: (02) 3137-013

8. БРОЈ НА РЕШЕНИЕ

9. ДАТУМ НА ПРВА РЕГИСТРАЦИЈА/ ПОСЛЕДНА ОБНОВА

01.08.2014 /

10. ДАТУМ НА ПОСЛЕДНА РЕВИЗИЈА НА ТЕКСТОТ

Март 2019 година

Начин на издавање

Лекот може да се издава и без лекарски рецепт (БР).

