

ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

1. ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΙΟΝΤΟΣ NORGESIC

2. ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΑ ΣΥΣΤΑΤΙΚΑ

Κάθε δισκίο περιέχει κιτρική ορφενεδρίνη 35mg και παρακεταμόλη 450mg.

3. ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ

Δισκία για λήψη από το στόμα.

4. ΚΛΙΝΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

4.1 Θεραπευτικές ενδείξεις

Επώδυνα μετατραυματικά μυϊκά σύνδρομα. Μυϊκές συσπάσεις, που προκαλούνται από απότομες κινήσεις του σώματος.

Διαστρέμματα.

Εξωαρθρικός ρευματισμός, που συνοδεύεται από μυϊκό σπασμό (συνδεδιγίτις, μυοσίτις, μυαλγία). Οξύ ή χρόνια άλγος οσφυϊκής χώρας.

4.2 Δοσολογία και τρόπος χορήγησης

Ενήλικες: 1-2 δισκία 3 φορές την ημέρα ή κατά τις οδηγίες του ιατρού.

Ηλικιωμένοι: Οι προφυλάξεις και αντενδείξεις έχουν ιδιαίτερη εφαρμογή στους ηλικιωμένους ασθενείς. Επειδή η ορφενεδρίνη, όπως και άλλα φάρμακα με αντιχολινεργική δράση, μπορεί να προκαλέσει σύγχυση και παραλήρημα στους ηλικιωμένους, η δόση σε ασθενείς άνω των 65 ετών δε θα πρέπει να υπερβαίνει τα 3 δισκία (105mg ορφενεδρίνης ημερησίως), συνήθως 1/2 -1 δισκίο 3 φορές την ημέρα.

Παιδιά: Δε συνιστάται η χορήγηση σε παιδιά κάτω των 12 ετών.

4.3 Αντενδείξεις

Οι αντενδείξεις στη χρήση του Norgesic προκύπτουν από την παρασυμπαθολυτική δράση της ορφενεδρίνης.

Το Norgesic δεν πρέπει να χορηγείται σε ασθενείς με γλαύκωμα, κατακράτηση ούρων (π.χ. σε υπερτροφία του προστάτη ή απόφραξη του τραχήλου της ουροδόχου κύστης), μασθένια gravis, ηπατική ανεπάρκεια ή αποφρακτικές καταστάσεις του γαστρεντερικού, π.χ. στένωση πυλωρού, δωδεκαδακτύλου, στενωτικό έλκος στομάχου, μεγαοισοφάγο.

Επίσης, δεν ενδείκνυται η χορήγηση σε ασθενείς με υπερευαισθησία σε κάποιο από τα συστατικά του φαρμάκου.

4.4 Ιδιαίτερες προειδοποιήσεις και ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση

Το Norgesic πρέπει να χρησιμοποιείται με προσοχή σε ασθενείς με ταχυκαρδία, στεφανιαία νόσο, αίσθημα παλμών, ξηροστομία, αυξημένη ενδοφθάλμια πίεση, δυσκοιλιότητα, κνίδωση. Ευφορία έχει αναφερθεί σε επιδεκτικούς ασθενείς.

Σε μακροχρόνια χρήση ορφενεδρίνης περιοδικός αιματολογικός, νεφρικός και ηπατικός έλεγχος θεωρείται απαραίτητος.

4.5 Αλληλεπιδράσεις με άλλα φάρμακα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης

Η ορφενεδρίνη μπορεί να ενισχύσει τη δράση άλλων κατασταλτικών του Κεντρικού Νευρικού Συστήματος όπως αλκοόλη, βαρβιτουρικά και αναισθητικά. Πιθανή αθροιστική δράση μπορεί να εμφανιστεί όταν η ορφενεδρίνη συγχωρηγείται με άλλα φάρμακα που έχουν αντιχολινεργικές ιδιότητες π.χ. ατροπίνη, φαινοθειαζίνες.

4.6 Κύηση και γαλουχία

Χρήση κατά την κύηση

Δεν υπάρχουν στοιχεία σχετικά με την ασφάλεια του φαρμάκου κατά τη διάρκεια της κύησης στον άνθρωπο, ούτε στοιχεία από μελέτες σε ζώα που να τεκμηριώνουν ότι η χρήση του φαρμάκου είναι άνευ κινδύνου. Το Norgesic δεν πρέπει να χρησιμοποιείται κατά τη διάρκεια της κύησης, εκτός αν θεωρηθεί απαραίτητο από τον γιατρό.

Norgesic 1

Χρήση κατά τη γαλουχία

Η ορφenaδρίνη και η παρακεταμόλη εκκρίνονται στο μητρικό γάλα, γι' αυτό το Norgesic αντενδείκνυται σε θηλάζουσες μητέρες.

4.7 Επίδραση στην Ικανότητα Οδήγησης και Χειρισμού Μηχανημάτων

Η ορφenaδρίνη μπορεί να προκαλέσει ζάλη. Εάν συμβεί αυτό, να αποφεύγεται η οδήγηση και ο χειρισμός μηχανημάτων.

4.8 Ανεπιθύμητες Ενέργειες

Ξηροστομία, ναυτία, θολή όραση, ζάλη και ανησυχία μπορεί να παρατηρηθούν σε ασθενείς επιδεκτικούς στην παρασυμπαθολυτική δράση της ορφenaδρίνης. Αυτά τα συμπτώματα εξαφανίζονται γρήγορα μετά από ελάττωση της δοσολογίας ή διακοπή της θεραπείας.

Άλλες ανεπιθύμητες ενέργειες που αναφέρονται είναι:

Ταχυκαρδία, αίσθημα παλμών, κατακράτηση ούρων, αύξηση ενδοφθάλμιας πίεσης, διαστολή της κόρης του οφθαλμού, αδυναμία, έμετος, κεφαλαλγία, καρηβαρία, δυσκοιλιότητα και σπάνια κνίδωση και άλλες δερματοπάθειες. Παιραισθησίες αναφέρονται σπάνια, καθώς επίσης τρόμος, συγκοπή και απλαστική αναιμία.

4.9 Υπερδοσολογία

Συμπτώματα: Τα συμπτώματα της λήψης υπερβολικής δόσης κιτρικής ορφenaδρίνης είναι διέγερση, σύγχυση και παραλήρημα που οδηγεί σε κώμα. Σπασμοί, ταχυκαρδία, διαστολή της κόρης του οφθαλμού και κατακράτηση ούρων μπορεί να εμφανιστούν.

Η υπερδοσολογία παρακεταμόλης μπορεί να προκαλέσει οξεία ηπατική βλάβη, της οποίας τα συμπτώματα μπορεί να μην εμφανισθούν για αρκετές ημέρες μετά τη λήψη.

Αντιμετώπιση: Να πραγματοποιείται αμέσως πλύση του στομάχου, ανεξάρτητα από τη δόση που υπολογίζεται ότι χορηγήθηκε. Οι σπασμοί και το παραλήρημα αντιμετωπίζονται με σχετικά μεγάλες δόσεις διαζεπάμης, κατά προτίμηση από το στόμα. Σημαντική είναι επίσης η λήψη επαρκούς ποσότητας υγρών από τον ασθενή. Συνιστάται ο ασθενής να μεταφερθεί σε νοσοκομείο, ώστε να γίνει έγκαιρα έλεγχος των επιπέδων της παρακεταμόλης στο πλάσμα. Αν ξεκινήσει έγκαιρα θεραπεία με N-ακετυλκυστεΐνη,

L-μεθειονίνη ή L-κυστεαμίνη, η ηπατική βλάβη ελαχιστοποιείται.

5. ΦΑΡΜΑΚΟΛΟΓΙΚΕΣ ΙΔΙΟΤΗΤΕΣ

5.1 Φαρμακοδυναμικές ιδιότητες

Η ορφenaδρίνη δρα κεντρικά, αναστέλλοντας τους ευοδωτικούς μηχανισμούς του δικτυωτού σχηματισμού, δηλαδή αναστέλλει επιλεκτικά εκείνες τις οδούς των οποίων η υπερδιεγερσιμότητα οδηγεί σε επαύξηση κινητικών λειτουργιών, όπως σπαστικότητα, δυσκαμψία ή μυϊκός σπασμός. Η ορφenaδρίνη χαλαρώνει μόνο το μυϊκό σπασμό, χωρίς να επιδρά δυσμενώς στο φυσιολογικό μυϊκό τόνο ή τις εκούσιες κινήσεις. Η δράση της ορφenaδρίνης στον σπασμό των σκελετικών μυών έχει αποδειχθεί με ηλεκτρομυογραφήματα.

Η παρακεταμόλη είναι ένα καλά ανεκτό αναλγητικό και αντιπυρετικό. Έχει βρεθεί ότι είναι ιδιαίτερα αποτελεσματική στην ανακούφιση του πόνου των μυών και των αρθρώσεων. Η παρακεταμόλη δεν προκαλεί γαστρικό ερεθισμό ή αιμορραγία. Ηπατική και νεφρική νέκρωση έχουν συσχετισθεί με τη λήψη παρακεταμόλης από το στόμα σε ποσότητες πολύ μεγαλύτερες από τη συνήθη θεραπευτική δοσολογία.

5.2 Φαρμακοκινητικές ιδιότητες

Η έναρξη της δράσης της ορφenaδρίνης είναι ταχεία και παρατείνεται αρκετά. Η αναλγητική δράση της παρακεταμόλης αρχίζει γρήγορα (μέσα σε 30' λεπτά) και διαρκεί τρεις έως τέσσερις ώρες.

5.3 Προκλινικά στοιχεία για την ασφάλεια

Υπάρχει εκτεταμένη κλινική εμπειρία από τη μακρόχρονη χρήση του προϊόντος.

6. ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

6.1 Κατάλογος Εκδόχων

Avicel (Microcrystalline cellulose)
Pregelatinised starch (starch 1500)
Magnesium stearate
Aerosil (colloidal silicon dioxide)
Hydrolysed gelatine

6.2 Ασυμβατότητες

Καμμία γνωστή.

6.3 Διάρκεια Ζωής

36 μήνες.

6.4 Ιδιαίτερες Προφυλάξεις Κατά τη Φύλαξη του Προϊόντος

Να διατηρείται σε θερμοκρασία κάτω των 30°C, προφυλαγμένο από την υγρασία.

6.5 Φύση και Συστατικά του Περιέκτη

Χάρτινα κουτιά που περιέχουν δύο μπλίστερ PVC/αλουμινίου των 15 δισκίων έκαστο.

6.6 Οδηγίες Χρήσης/Χειρισμού

Να χρησιμοποιείται σύμφωνα με τις οδηγίες του γιατρού.

7. ΚΑΤΟΧΟΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

MEDA Pharmaceuticals A.E.,
Ευρυτανίας 3,
152 31 Χαλάνδρι
Τηλ.:210-6775690
Fax.: 210-6775695

8. ΑΡΙΘΜΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

8505/6-2-2007

9. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΕΛΕΥΤΑΙΑΣ ΑΝΑΝΕΩΣΗΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

6-2-2007

10. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΗΣ (ΜΕΡΙΚΗΣ) ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΚΕΙΜΕΝΟΥ

7-4-1998.

Norgesic 3