

Rezumatul caracteristicilor produsului**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Acid Acetilsalicilic T Sanosan 500 mg comprimate

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare comprimat conține acid acetilsalicilic 500 mg.

Pentru lista tuturor excipientilor, vezi pct. 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat.

Comprimate neacoperite, sub formă de discuri cu aspect uniform, cu margini intacte, suprafață plană, neinscripționate, de culoare albă, fără miros sau cu miros slab de acid acetic.

4. DATE CLINICE**4.1 Indicații terapeutice**

Ca analgezic și antipiretic:

- combaterea durerilor de intensitate slabă sau moderată, în cefalee, mialgii, dureri reumatice articulare și periarticulare, nevralgii, dureri dentare, dismenoree;
- combaterea febrei (în boli infecțioase, gripă, răceală comună, etc.).

4.2 Doze și mod de administrareDoze

Adulți, adolescenți și copii cu vârstă peste 16 ani

Pentru efectul analgezic și antipiretic se administrează 500 mg acid acetilsalicilic (un comprimat Acid Acetilsalicilic T Sanosan 500 mg comprimate), repetând în funcție de necesități la intervale de minim 4 ore.

Copii și adolescenți cu vârstă sub 16 ani

Nu este indicată administrarea la acest grup de vîrstă.

Mod de administrare

Comprimatele se administrează cu o cantitate suficientă de apă, de preferat, după mese.

Durata administrării

Dacă simptomele persistă timp de mai mult de 3 zile după 3 zile (pentru febră), respectiv mai mult de 3-4 zile (pentru durere), adresați-vă medicului dumneavoastră pentru reevaluarea tratamentului.

4.3 Contraindicații

- hipersensibilitate la substanță activă, la alte antiinflamatoare nesteroidiene sau la oricare dintre excipienții enumerați la pct. 6.1;
- ulcer gastric sau duodenal în evoluție;
- diateză hemoragică și afecțiuni cu risc hemoragic;
- antecedente de astm bronșic indus de administrarea salicilaților sau a medicamentelor cu acțiune similară, în special antiinflamatoare nesteroidiene;
- ultimul trimestru de sarcină;
- insuficiență cardiacă severă;
- insuficiență hepatică severă;
- insuficiență renală severă;
- asocierea cu metotrexat în doze ≥ 15 mg/săptămână;
- copii și adolescenți cu vârstă sub 16 ani.

4.4 Atenționări și precauții speciale pentru utilizare

Este necesară evaluarea raportului risc/beneficiu terapeutic în următoarele situații:

- pacienți cu teren alergic; în caz de astm bronșic și alte bronhopneumopatii obstructive cronice, alergie la polen, rinită alergică, polipi nazali, reacții alergice la alte medicamente sau alimente (de exemplu conservanții); tratamentul trebuie instituit numai la recomandarea medicului și sub supraveghere medicală;
- afecțiuni inflamatorii sau ulcerative ale tractului gastro-intestinal, inclusiv ulcer gastro-duodenal, colită ulceroasă, boala Crohn; în cazul administrării la pacienții cu ulcer sau sângerări gastro-intestinale în antecedente este necesară supravegherea atentă și tratament antiulceros;
- afecțiuni cu risc hemoragic, meno- metroragii;
- gută (acidul acetilsalicilic în doze mari scade eliminarea acidului uric);
- insuficiență hepatică și renală ușoară până la moderată - risc de creștere a toxicității prin acumulare;
- dacă aveți istoric de hipertensiune arterială și/sau insuficiență cardiacă ușoară până la moderată (tratamentul cu AINS se asociază cu retenție de lichide și edem);
- dacă utilizați ca metodă de prevenire a unei sarcini nedorite dispozitive intrauterine;
- deficit congenital de glucozo-6-fosfat-dehidrogenază;
- intervenții chirurgicale sau alte intervenții cu risc crescut de sângerare.

În cazul tratamentului îndelungat este necesar controlul funcțiilor hepatice și renale.

La pacienții cu antecedente de hipertensiune arterială și/sau insuficiență cardiacă congestivă ușoară până la moderată este necesară precauție (discuții cu medicul sau cu farmacistul) înainte de începerea tratamentului, deoarece raportările au arătat că tratamentul cu AINS se asociază cu retenție lichidiană și edem.

Reacțiile adverse pot fi reduse la minimum prin administrarea celei mai mici doze eficace pentru cea mai scurtă perioadă necesară controlării simptomelor (vezi pct 4.2 și riscurile gastro-intestinale și cardiovasculare prezentate mai jos).

Efecte cardiovasculare și cerebrovasculare

Studiile clinice și datele epidemiologice sugerează că utilizarea anumitor AINS (în special în doze mari și în tratament de lungă durată), se poate asocia cu un risc ușor crescut de apariție a evenimentelor trombotice arteriale (de exemplu: infarct miocardic și accident vascular cerebral). Datele existente sunt insuficiente pentru a permite excluderea unui astfel de risc în cazul acidului acetilsalicilic administrat în doză zilnică de 0,5–4 g.

Copii și adolescenți:

Administrarea acidului acetilsalicilic în scop analgezic și antipiretic nu este recomandată la copii cu gripă, viroze respiratorii sau varicelă, datorită riscului de complicații infecțioase și sindrom Reye.

La vârstici:

Este necesară monitorizarea atentă a pacienților din această grupă de vârstă. Se vor folosi doze mai mici, deoarece eliminarea produsului este scazută prin insuficiență funcțională hepatică și/sau renală la aceasta categorie de pacienți. Este crescut riscul reacțiilor toxice gastro-intestinale.

4.5 Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune

Asocierea următoarelor medicamente cu acidul acetilsalicilic impune prudență sau este contraindicată:

- anticoagulante orale, heparine, ticlopidină și alte antiagregante plachetare, streptokinază și alte trombolitice, pentoxifilină: deoarece cresc riscul hemoragic; este necesară prudență și controlul parametrilor de coagulare și a timpului de săngerare;
- alte antiinflamatoare nesteroidiene – risc de ulcerații și hemoragii digestive;
- glucocorticoizi – risc de ulcerații și hemoragii digestive;
- metotrexat: asocierea este contraindicată absolut sau relativ (pentru doze de metotrexat ≥ 15 mg pe săptămână, respectiv <15 mg pe săptămână), deoarece este favorizată toxicitatea hematologică a metotrexatului (prin mecanism farmacocinetic);
- litiu – crește concentrația plasmatică a acestuia, risc toxic;
- acid valproic – crește concentrația plasmatică a acestuia și riscul efectelor toxice;
- digoxină – crește concentrația plasmatică a acesteia și riscul efectelor toxice;
- sulfonamide și combinațiile lor – crește toxicitatea acestor medicamente antibacteriene;
- interferon alfa: acidul acetilsalicilic poate inhiba acțiunea interferonului;
- inhibitori ai enzimei de conversie a angiotensinei – risc de insuficiență renală;
- uricozurice (de exemplu probenecid): scade efectul uricozuric (competiție pentru eliminarea acidului uric la nivelul tubilor renali); se recomandă administrarea altui analgezic;
- antidiabetice orale: crește riscul hipoglicemiant al antidiabeticelor orale; sunt necesare informarea pacientului și controlul mai frecvent al glicemiei.

Acest medicament nu trebuie administrat împreună cu alcoolul etilic, datorită riscului crescut de leziuni la nivelul mucoasei gastro-intestinale și de creștere a timpului de săngerare.

4.6 Fertilitatea, sarcina și alăptarea

Acidul acetilsalicilic s-a dovedit teratogen în studii experimentale, efectuate la animale de laborator. Studii epidemiologice la gravide nu au evidențiat efecte teratogene și fetotoxice în condițiile administrării în primele 2 trimestre de sarcină, dar experiența este limitată pentru utilizarea cronică de doze mari. Administrarea în ultimul trimestru de sarcină a fost asociată cu toxicitate cardio-pulmonară și renală la făt, închiderea precoce a canalului arterial, întârzierea și prelungirea travaliului (pentru doze mari de acid acetilsalicilic) și creșterea frecvenței accidentelor hemoragice (inclusiv pentru dozele mici).

În primele două trimestre de sarcină se poate administra acid acetilsalicilic, dar numai la recomandarea medicului; se recomandă evitarea tratamentului cronic cu doze >150 mg pe zi.

În ultimul trimestru de sarcină acidul acetilsalicilic este contraindicat (cu excepția utilizării ocazionale pentru anumite indicații cardioligice și obstetricale foarte limitate).

Deoarece acidul acetilsalicilic se excretă în lapte, administrarea în timpul alăptării trebuie evitată sau alăptarea se întrerupe, în funcție de raportul beneficiu matern/risc potențial pentru sugar.

4.7 Efecte asupra capacitatei de a conduce vehicule și de a folosi utilaje

Acid Acetilsalicilic nu influențează capacitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

4.8 Reacții adverse

Reacțiile adverse se clasifică conform convenției:

Foarte frecvente ($\geq 1/10$)

Frecvențe ($\geq 1/100$ și $< 1/10$)

Mai puțin frecvențe ($\geq 1/1000$ și $< 1/100$)

Rare ($\geq 1/10000$ și $< 1/1000$)

Foarte rare ($< 1/10000$), cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile)

Reacțiile adverse raportate în asociere cu tratamentul cu AINS au fost edemul, hipertensiunea arterială și insuficiența cardiacă.

Dozele mici de acid acetilsalicilic sunt, de regulă, bine suportate.

Tulburări hematologice și limfatiche

A fost raportată tendință de sângeșere – hematemeză, melenă, hemoragii digestive occulte (eventual cu anemie feriprivă), epistaxis, gingivoragii, purpură.

Poate determina creșterea riscului hemoragic în cazul unei intervenții chirurgicale. Favorizarea hemoragiilor se menține timp de 4-8 zile după întreruperea administrării acidului acetilsalicilic.

Tulburări ale sistemului imunitar

Reacții alergice, manifestate în special prin urticarie, edem, rar astm bronșic sau reacții anafilactice, reacții cutanate severe, posibil cu scăderea tensiunii arteriale, edem facial, edemul limbii și edem angioneurotic, în special la pacienții cu astm bronșic. Au fost semnalate reacții de tip anafilactoid la pacienți idiosincrazici.

Tulburări ale sistemului nervos

Amețeli, cefalee.

Tulburări acustice și vestibulare

Tinnitus (poate fi un simptom de supradoxozare).

Tulburări vasculare

Studiile clinice și datele epidemiologice sugerează că utilizarea anumitor AINS (în special în doze mari și în tratament de lungă durată), se poate asocia cu un risc ușor crescut de apariție a evenimentelor trombotice arteriale (de exemplu: infarct miocardic și accident vascular cerebral) (vezi pct. 4.4).

Tulburări gastro-intestinale

Fenomenele de iritație gastrică sunt rare (dureri abdominale, pirozis, greață, vârsături), dacă tratamentul se face corect. Au fost raportate cazuri de agravare a ulcerului gastro-duodenal.

Tulburări hepatobiliare

Foarte rar, s-au raportat creșteri ale valorilor serice ale enzimelor hepatici.

Copii și adolescenți:

Au fost semnalate complicații infecțioase, inclusiv sindrom Reye (encefalopatie și afectare hepatică), la copiii tratați cu acid acetilsalicilic în scop analgezic și antipiretic.

Raportarea reacțiilor adverse suspectate

Raportarea reacțiilor adverse suspectate după autorizarea medicamentului este importantă. Acest lucru permite monitorizarea continuă a raportului beneficiu/risc al medicamentului. Profesioniștii din domeniul sănătății sunt rugați să raporteze orice reacție adversă suspectată la Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

e-mail: adr@anm.ro

Website: www.anm.ro

4.9 Supradozaj

Semnele și simptomele pot varia în funcție de gravitatea supradozajului:

- moderat – tulburări de auz (tinnitus, hipoacuzie), céfalee, vertij, greață, care se pot remite prin scăderea dozei;
- sever – febră, hiperventilație, cetoză, alcaloză respiratorie, acidoză metabolică, comă, colaps, insuficiență respiratorie, hipoglicemie marcată.

În caz de supradozaj:

- pacientul trebuie internat de urgență într-o unitate de terapie intensivă;
- dacă ingestia este recentă, se efectuează lavaj gastric pentru îndepărarea medicamentului din stomac;
- se evaluaază echilibrul acido-bazic;
- se efectuează diureză alcalină forțată și, dacă este necesar, hemodializă sau dializă peritoneală;
- tratament simptomatic și de susținere a funcțiilor vitale.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Grupa farmacoterapeutică: alte analgezice și antipiretice, derivați de acid acetilsalicilic codul ATC: N02BA01.

Acidul acetilsalicilic este un analgezic de intensitate medie utilizat în dureri de intensitate ușoară și moderată, somatice, inflamatorii și postoperatorii. Acțiunea analgezică se realizează prin mecanism central (teneric) și periferic, de inhibare ireversibilă a enzimelor numite ciclooxygenaze, implicate în sinteza prostaglandinelor.

Antipiretic - efectul se datorează în special creșterii termolizei prin dilatarea vaselor superficiale și transpirației. În febra din infecții, prin scăderea sintezei prostaglandinelor, se accentuează și acțiunea centrului hipotalamic termoregulator.

Antiinflamator, antireumatic - efectul se datorează blocării ireversibile a ciclooxygenazei cu diminuarea formării prostaglandinelor proinflamatoare.

Antiagregant plachetar - la doze mici acidul acetilsalicilic (cuprinse între 75-300 mg pe zi) inhibă sinteza plachetară de tromboxan A₂ (vasoconstrictor, agregant plachetar), prin acetilarea ireversibilă a ciclooxygenazei, fără a influența sinteza prostaciclinei (vasodilatator, antiagregant plachetar, sintetizat de peretele vaselor sanguine sub influența prostaglandinelor).

5.2 Proprietăți farmacocinetice

Acidul acetilsalicilic administrat oral se absoarbe relativ bine din tubul digestiv. Este hidrolizat în mucoasa intestinală, sânge și ficat, cu eliberare de acid salicilic, care apoi este metabolizat în parte și excretat pe cale renală ca atare și sub formă de metaboliți. Concentrația plasmatică a acidului salicilic pentru dozele analgezice antipiretice este de 60 µg/ml, iar cele corespunzătoare dozelor antiinflamatorii, de 150 - 250 µg/ml; concentrațiile toxice de acid salicilic sunt > 200 µg/ml. Volumul aparent de distribuție este de 0,15 l/kg. Timpul de înjunghiere plasmatică al acidului acetilsalicilic este de 1 oră, iar cel al acidului salicilic este de 2 - 4 ore pentru dozele de 0,3 – 0,6 g (active ca analgezic antipiretic) și de 15 - 30 ore pentru dozele de 3 - 4 g pe zi (active ca antiinflamator).

5.3 Date preclinice de siguranță

Nu sunt disponibile.

6. PROPRIETĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Carbonat de calciu
Amidon de porumb
Talc
Stearat de magneziu
Dioxid de siliciu coloidal anhidru

6.2 Incompatibilități

Nu este cazul.

6.3 Perioada de valabilitate

2 ani.

6.4 Precauții speciale pentru păstrare

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

6.5 Natura și conținutul ambalajului

Cutie cu 2 blister PVC/Al a câte 10 comprimate
Cutie cu 60 blister PVC/Al a câte 10 comprimate

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea reziduurilor și alte instrucțiuni de manipulare

Fără cerințe speciale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ

SANOSAN S.R.L.
Str. Carpaților, nr. 83-85
Municipiu Brașov, județul Brașov, cod poștal 500269, România

8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ

7605/2015/01-02

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI SAU A REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data primei autorizări: Aprilie 2015

10. DATA REVIZUIIRII TEXTULUI

Iulie, 2023