

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV LIEKU

Strepfen Sprej 8,75 mg orálna roztoková aerodisperzia

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Jedno vstreknutie obsahuje 2,92 mg flurbiprofénu, tri vstreknutia sa rovnajú jednej dávke obsahujúcej 8,75 mg, čo zodpovedá 16,2 mg/ml flurbiprofénu.

Pomocné látky so známym účinkom:

- metylparabén (E 218) 1,181 mg/dávka;
- propylparabén (E 216) 0,2362 mg/dávka;
- vonné zmesi obsahujúce alergény (obsiahnuté v čerešňovej aróme a mätovej aróme).

Úplný zoznam pomocných látok, pozri časť 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Orálna roztoková aerodisperzia.

Číry, bezfarebný až jemne žltý roztok s príchuťou čerešne a mäty.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Terapeutické indikácie

Strepfen Sprej 8,75 mg je indikovaný na krátkodobé symptomatické zmiernenie akútnej bolesti hrdla u dospelých.

4.2 Dávkovanie a spôsob podávania

Dávkovanie

Len na krátkodobé použitie.

Použitie u dospelých starších ako 18 rokov:

Jedna dávka (3 vstreknutia) sa nastrieka do hrdla podľa potreby každých 3 – 6 hodín, maximálne však 5 dávok počas 24 hodín.

Pediatrická populácia:

Bezpečnosť a účinnosť lieku Strepfen Sprej 8,75 mg u detí a dospevajúcich mladších ako 18 rokov nebola stanovená.

Starší pacienti:

Všeobecné odporúčanie pre dávkovanie nie je možné poskytnúť, nakoľko existujú iba obmedzené skúsenosti s používaním lieku u tejto vekovej kategórie. U starších pacientov je zvýšené riziko závažných následkov nežiaducích reakcií.

Nežiaduce účinky možno minimalizovať používaním najnižšej účinnej dávky počas najkratšej doby potrebnej na zvládnutie symptómov (pozri časť 4.4).

Spôsob podávania

Na orálne použitie.

Pacientov je potrebné upozorniť, aby sa pri aplikácii spreja nenadýchli.

Liek sa nemá používať dlhšie ako 3 dni.

Pred prvým použitím je potrebné aktivovať pumpičku nasmerovaním trysky od seba a vystreknutím minimálne 4-krát, pokým sa neobjaví jemná, konzistentná hmla. Takto je pumpička pripravená na použitie.

Medzi jednotlivými dávkami sa tiež odporúča nasmerovať trysku od seba a vystreknúť minimálne 1-krát, aby sa vytvorila jemná, konzistentná hmla. Pred podaním je vždy potrebné sa uistíť, že sprej vytvára jemnú, konzistentnú hmlu.

4.3 Kontraindikácie

- Precitlivenosť na účinnú látku alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok uvedených v časti 6.1.
- Pacienti s anamnézou reakcie z precitlivenosti (napr. astma, bronchospazmus, rinitída, angioedém alebo žihľavka) v súvislosti s užívaním kyseliny acetylsalicylovej alebo iných NSAID.
- Pacienti s aktívnym peptickým vredom / hemorágiou alebo s anamnézou rekurentného peptického vredu / hemorágie (dve alebo viac zreteľných epizód potvrdennej ulcerácie alebo krvácania).
- Anamnéza gastrointestinálneho (GI) krvácania alebo perforácie, závažná kolitída, hemoragické ochorenia alebo poruchy krvotvorby súvisiace s predchádzajúcou terapiou NSAID.
- Posledný trimester tehotenstva (pozri časť 4.6)
- Závažné zlyhávanie srdca, obličiek alebo pečene (pozri časť 4.4).
- Deti a dospelujúci do 18 rokov.

4.4 Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní

Nežiaduce účinky možno minimalizovať používaním najnižšej účinnej dávky počas najkratšej doby potrebnej na zvládnutie symptómov.

Infekcie:

Vzhľadom k tomu, že v objedinelých prípadoch bola popísaná exacerbácia infekčných zápalov (napr. rozvoj nekrotizujúcej fasciítidy) v časovej súvislosti s užívaním systémových NSAID, ako celej skupiny, odporúča sa, aby sa pacient ihneď obrátil na lekára, ak sa v priebehu liečby sprejom s obsahom flurbiprofénu objavia známky bakteriálnej infekcie alebo sa tieto príznaky zhoršia. Je potrebné zvážiť, či ide o indikáciu k začiatiu antiinfekčnej antibiotickej liečby.

V prípadoch purulentnej bakteriálnej faryngitídy / tonsilitídy by sa mal pacient o liečbu poradiť s lekárom.

Maskovanie príznakov primárnych infekcií

Epidemiologické štúdie naznačujú, že systémové nesteroidné protizápalové lieky (NSAID) môžu maskovať príznaky infekcie, čo môže viesť k oneskorenému začiatu potrebnej liečby, a tým k zhoršeniu výsledku infekcie. Pozorovalo sa to pri komunitne získanej bakteriálnej pneumónii a bakteriálnych komplikáciách ovčích kiahn. Ak sa Strepfen Sprej 8,75 mg podáva v čase, keď má pacient horúčku alebo bolesť súvisiace s infekciou, odporúča sa monitorovanie infekcie.

Liek sa nemá používať dlhšie ako 3 dni.

Pri zhoršení príznakov alebo pri objavení sa nových je potrebné liečbu prehodnotiť.

Pri podráždení v dutine ústnej sa má liečba flurbiprofénom ukončiť.

Starší pacienti:

Starší pacienti môžu mať vyšší výskyt nežiaducich reakcií na NSAID, predovšetkým GI krvácania a perforácie, ktoré môžu byť fatálne.

Respiračné reakcie:

U pacientov, ktorí trpia bronchiálnou astmou alebo alergickým ochorením, alebo u pacientov s anamnézou týchto ochorení môže dôjsť k bronchospazmu. Títo pacienti majú sprej s obsahom flurbiprofénu používať so zvýšenou opatrnosťou.

Iné NSAID:

Je potrebné vyhnúť sa používaniu spreja s obsahom flurbiprofénu súčasne s inými NSAID, vrátane selektívnych inhibítormov cyklooxygenázy-2 (pozri časť 4.5).

Systémový lupus erythematosus (SLE) a zmiešané ochorenie spojivového tkaniva:

U pacientov s SLE a zmiešaným ochorením spojivového tkaniva existuje zvýšené riziko vzniku aseptickej meningitídy (pozri časť 4.8). Tento účinok sa však zvyčajne nevyskytuje pri krátkodobom používaní liekov, ako je sprej s obsahom flurbiprofénu.

Kardiovaskulárne, renálne a hepatálne poškodenie:

Bolo popísané, že NSAID pôsobia v rôznej forme nefrotoicky, vrátane možnosti vyvolania intersticiálnej nefritídy, nefrotického syndrómu a zlyhania obličiek. Podávanie NSAID môže spôsobovať dávkovo závislé zníženie tvorby prostaglandínov, a tým vyvolať zlyhanie obličiek. Vo zvýšenej miere sú vznikom takéto reakcie ohrození pacienti so zhoršenou funkciou obličiek alebo srdca, dysfunkciou pečene, pacienti užívajúci diuretická a starší pacienti. Tento účinok sa však zvyčajne nevyskytuje pri krátkodobom používaní liekov, ako je sprej s obsahom flurbiprofénu.

Poškodenie pečene:

Opatrnosť je potrebná pri miernej až stredne závažnej pečeňovej dysfunkcii (pozri časti 4.3 a 4.8).

Kardiovaskulárne a cerebrovaskulárne reakcie:

Opatrnosť (konzultácia s lekárom alebo lekárnikom) je potrebná pred začatím liečby u pacientov s hypertensiou a/alebo srdcovým zlyhaním v anamnéze, keďže v súvislosti s liečbou NSAID bola zaznamenaná retencia tekutín, hypertenzia a edém.

Klinické a epidemiologické údaje naznačujú, že používanie niektorých NSAID, predovšetkým vo vysokých dávkach a pri dlhodobej liečbe, môže súvisieť s malým zvýšením rizika arteriálnych trombotických príhod (napr. infarktu myokardu alebo mozgovej príhody). Nie je k dispozícii dostačok údajov na vylúčenie tohto rizika pre flurbiprofén pri podávaní dennej dávky maximálne 5 dávok (dávka = 3 vstreknutia).

Reakcie zo strany nervového systému:

Pri dlhotrvajúcom užívaní analgetík alebo pri ich užívaní mimo pokynov sa môže objaviť bolest hlavy indukovaná analgetikami, ktorá sa nesmie liečiť zvýšenými dávkami lieku.

Gastrointestinálne reakcie:

NSAID majú byť podávané so zvýšenou opatrnosťou pacientom s anamnézou GI ochorení (ulcerózna kolítida, Crohnova choroba), pretože môže dôjsť k zhoršeniu týchto ochorení (pozri časť 4.8).

V súvislosti so všetkými NSAID boli hlásené GI krvácanie, ulcerácia alebo perforácia, ktoré môžu byť fatálne, a to kedykoľvek počas liečby, s varovnými príznakmi alebo bez nich, aj bez predchádzajúcej anamnézy závažných GI príhod.

Riziko GI krvácania, ulcerácie alebo perforácie je zvýšené pri používaní vyšších dávok NSAID, u pacientov s anamnézou GI vredu, zvlášť pokial' bol komplikovaný krvácaním alebo perforáciou (pozri časť 4.3), a u starších osôb. Tento účinok sa však zvyčajne nevyskytuje pri krátkodobom používaní liekov, ako je sprej s obsahom flurbiprofénu.

Pacienti s anamnézou GI toxicity, najmä starší pacienti, musia hlásiť akékoľvek neobvyklé abdominálne symptómy (obzvlášť GI krvácanie), a to predovšetkým na začiatku liečby.

Opatrnosť sa odporúča u pacientov liečených súbežne liekmi, ktoré môžu zvyšovať riziko ulcerácie alebo krvácania, ako sú perorálne kortikosteroidy, antikoagulanciá ako warfarín, selektívne inhibítory spätného vychytávania serotoninu (SSRI) alebo antiagregačné látky ako kyselina acetylsalicylová (pozri časť 4.5).

Pri výskyci GI krvácania alebo ulcerácie u pacientov liečených flurbiprofénom sa má liečba ukončiť.

Hematologické reakcie:

Flurbiprofén, podobne ako iné NSAID, môže inhibovať agregáciu krvných doštíčiek a predlžovať čas krvácania. Sprej s obsahom flurbiprofénu sa má používať so zvýšenou opatrnosťou u pacientov s predispozíciou k neobvyklému krvácaniu.

Dermatologické reakcie:

V súvislosti s užívaním NSAID sa veľmi zriedkavo zaznamenali závažné kožné reakcie, z ktorých niektoré boli fatálne, vrátane exfoliatívnej dermatitídy, Stevensovo-Johnsonovo syndrómu a toxickej epidermálnej nekrolízy (pozri časť 4.8).

Strepfen Sprej 8,75 mg musí byť vysadený pri prvom objavení sa kožnej vyrážky, sliznicových lézií alebo akýchkoľvek iných známok precitlivenosti.

Strepfen Sprej 8,75 mg obsahuje metylparabén a propylparabén, ktoré môžu vyvoláť alergické reakcie (možno oneskorené).

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v jednej dávke, t.j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

Tento liek obsahuje vonnú zmes s citralom, d-limonénom, eugenolom a linalolom (obsiahnuté v arómach). Tieto látky môžu spôsobiť alergické reakcie.

4.5 Liekové a iné interakcie

<u>Flurbiprofén nemá byť podávaný v kombinácii:</u>	
Ďalšie NSAID vrátane selektívnych inhibítormov cyklooxygenázy-2	Súčasnému užívaniu dvoch alebo viacerých NSAID je potrebné sa vyhnúť, pretože môže dôjsť k zvýšeniu rizika nežiaducich účinkov, najmä zo strany GI traktu ako vredy a krvácanie (pozri časť 4.4).
Kyselina acetylsalicylová (v nízkej dávke)	Pokiaľ nebolo užívanie nízkych dávok kyseliny acetylsalicylovej (v dávkach nie vyšších ako 75 mg denne) odporučené lekárom, a to vzhladom k potenciálnej možnosti rozvoja nežiaducich účinkov (pozri časť 4.4).

<u>Flurbiprofén má byť používaný s opatrnosťou v kombinácii:</u>	
Antikoagulanciá	NSAID môžu zosilňovať účinky antikoagulancií, ako je warfarín (pozri časť 4.4).
Protidoštičkové lieky	Zvýšené riziko GI ulcerácie alebo krvácania (pozri časť 4.4).
Antihypertenzíva (diuretíka, ACE inhibitory, antagonisty angiotenzínu II)	NSAID môžu znížiť účinky diuretík.: Iné antihypertenzíva môžu zvýšiť nefrotoxicitu spôsobenú inhibíciou cyklooxygenázy, obzvlášť u pacientov so zhoršenou funkciou obličiek.
Alkohol	Môže zvýšiť riziko nežiaducich reakcií, obzvlášť krvácania do GI traktu.
Srdcové glykozidy	NSAID môžu spôsobiť zhoršenie srdcového zlyhania, zníženie glomerulárnej funkcie obličiek a zvýšenie plazmatickej koncentrácie glykozidov. Preto sa odporúča primerané sledovanie pacientov a v prípade potreby úprava dávky.
Cyklosporín	Zvýšené riziko nefotoxicity.
Kortikosteroidy	Zvýšené riziko GI ulcerácie alebo krvácania (pozri časť 4.4).
Lítium	Súbežná liečba môže viesť ku zvýšeniu sérových koncentrácií lítia. Odporúča sa zodpovedajúca kontrola stavu a v prípade potreby úprava dávky.
Metotrexát	Podanie NSAID 24 hodín pred alebo po podaní metotrexátu môže viesť ku zvýšeniu koncentrácie metotrexátu, a tým k zhoršeniu jeho toxicických účinkov.
Mifepriston	NSAID sa nemajú podávať 8 – 12 dní po podaní mifepristonu, pretože NSAID môžu účinok mifepristonu znížiť.
Perorálne antidiabetiká	Bolo hlásené ovplyvnenie koncentrácie glukózy v krvi. Odporúčajú sa častejšie kontroly.
Fenytoín	Pri súbežnej liečbe môže dôjsť k zvýšeniu sérových koncentrácií fenytoínu. Odporúčajú sa adekvátné kontroly a v prípade potreby úprava dávky.
Draslík šetriace diuretiká	Súbežné užívanie môže spôsobiť hyperkaliémiu.
Probenecid a sulfipyrazón	Lieky s obsahom probenecidu alebo sulfipyrazónu môžu spomaliť vylučovanie flurbiprofénu.
Chinolónové antibiotiká	Údaje získané u zvierat naznačujú, že NSAID môžu zvýšiť riziko kŕčov spojené s chinolónovými antibiotikami. Pacienti užívajúci NSAID a chinolónové antibiotiká môžu mať zvýšené riziko vzniku kŕčov.

SSRI	Zvýšené riziko GI ulcerácií alebo krvácania (pozri časť 4.4).
Takrolimus	Možnosť zvýšenia rizika nefrotoxicity pri súčasnom užívaní NSAID a takrolimu.
Zidovudín	Zvýšené riziko hematologickej toxicity pri podávaní NSAID súčasne so zidovudínom.

Pediatrická populácia:

Nie sú k dispozícii žiadne dodatočné informácie.

4.6 Fertilita, gravidita a laktácia

Gravidita:

Inhibícia syntézy prostaglandínov môže nepriaznivo ovplyvniť tehotenstvo a/alebo embryonálny / fetálny vývoj. Údaje z epidemiologických štúdií naznačujú zvýšenie rizika potratu a malformácií srdca či gastroschízy po užívaní inhibítov syntézy prostaglandínov v ranom tehotenstve. Absolútne riziko kardiovaskulárnych malformácií bolo zvýšené z menej ako 1 % na približne 1,5 %. Predpokladá sa, že toto riziko sa zvyšuje s dávkou a trvaním terapie. U zvierat sa ukázalo, že podávanie inhibítov syntézy prostaglandínov spôsobuje zvýšenie pre- a postimplantačnej straty a embryo-fetálnej letality. Okrem toho sa u zvierat, ktoré dostávali počas organogenézy inhibítory syntézy prostaglandínov, zaznamenala zvýšená incidencia rôznych malformácií, vrátane kardiovaskulárnych.

V priebehu prvého a druhého trimestra tehotenstva flurbiprofén nemá byť podávaný.

Počas tretieho trimestra gravidity môžu všetky inhibítory syntézy prostaglandínov vystaviť plod:

- kardiopulmonálnej toxicite (s predčasným uzáverom ductus arteriosus a plúcnu hypertensiou);
- renálnej dysfunkcii, ktorá môže prerásť do zlyhania obličiek s oligo-hydramníónom; matku a novorodenca, na konci gravidity;
- možnému predĺženiu času krvácania, antiagregáčnému účinku, ktorý sa môže vyskytnúť dokonca aj pri veľmi nízkych dávkach;
- inhibícií kontrakcií maternice, ktoré majú za následok oneskorený alebo predĺžený pôrod.

V dôsledku toho je flurbiprofén počas tretieho trimestra gravidity kontraindikovaný.

Dojčenie:

V limitovaných štúdiách bolo zistené, že flurbiprofén sa v materskom mlieku vyskytuje vo veľmi nízkej koncentráции. Účinok na dojčené dieťa nie je pravdepodobný.

Avšak vzhľadom k možným nežiaducim účinkom NSAID na dojčené dieťa sa používanie spreja s obsahom flurbiprofénu u dojčiacich matiek neodporúča.

Fertilita:

Existujú dôkazy o tom, že liečivá, ktoré inhibujú cyklooxygenázu / syntézu prostaglandínov, môžu spôsobiť poruchu fertility u žien ovplyvnením ovulácie. Tento účinok je po ukončení liečby reverzibilný.

4.7 Ovplyvnenie schopnosti viesť vozidlá a obsluhovať stroje

Neuskutočnili sa štúdie účinkov na schopnosť viesť vozidlá a obsluhovať stroje.

Medzi možné nežiaduce účinky po použití NSAID patria závraty, ospalosť a poruchy videnia. Ak sa tieto príznaky objavia, pacient nemá viesť vozidlo ani obsluhovať stroje.

4.8 Nežiaduce účinky

Boli hlásené reakcie z precitlivenosti na NSAID, ktoré môžu mať nasledujúce prejavy:

- nešpecifické alergické reakcie a anafylaxia;
- reaktivita dýchacích ciest, napr. astma, zhoršenie astmy, bronchospazmus, dýchavičnosť;
- rôzne kožné reakcie napr. svrbenie, žihľavka, angioedém a zriedkavejšie exfoliatívne a bulózne dermatózy (vrátane epidermálnej nekrolózy a multiformného erytému).

V súvislosti s liečbou NSAID boli hlásené opuchy, hypertenzia a srdcové zlyhanie. Nie sú k dispozícii dostatočné údaje pre vylúčenie týchto účinkov pri použití spreja s obsahom flurbiprofénu.

Nasledujúci zoznam nežiaducich účinkov vychádza z klinických štúdií s flurbiprofénom 8,75 mg v OTC dávkach určených na krátkodobé použitie.

(veľmi časté ($\geq 1/10$); časté ($\geq 1/100$ až $< 1/10$); menej časté ($\geq 1/1000$ až $< 1/100$); zriedkavé ($\geq 1/10\ 000$ až $< 1/1000$); veľmi zriedkavé ($< 1/10\ 000$); neznáme (z dostupných údajov))

Poruchy krvi a lymfatického systému:

neznáme: anémia, trombocytopénia

Poruchy srdca a srdcovej činnosti, poruchy ciev:

neznáme: opuchy, hypertenzia a srdcové zlyhanie

Poruchy nervového systému:

časté: závrate, bolest' hlavy, parestézia

menej časté: spavosť

Poruchy dýchacej sústavy, hrudníka a mediastína:

časté: podráždenie v hrdle

menej časté: exacerbácia astmy a bronchospazmus, dýchavičnosť, písanie, pluzgieriky v ústnej dutine a hltane, hypestézia hltanu

Poruchy gastrointestinálneho traktu:

časté: hnačka, ulcerácie v ústnej dutine, nauzea, bolest' a parestézia v ústnej dutine, bolest' v ústach a hltane, dyskomfort v ústnej dutine (pocit tepla alebo pálenia či pocit chladu v ústach)

menej časté: nadúvanie a bolest' brucha, zápcha, sucho v ústach, dyspepsia, flatulencia, bolest' jazyka, dysgeusia, dysestézia v ústnej dutine, zvracanie

Poruchy kože a podkožného tkaniva:

menej časté: rôzne kožné vyrážky, svrbenie

neznáme: závažné kožné reakcie, ako sú bulózne reakcie vrátane Stevensovho-Johnsonovho syndrómu a toxickej epidermálnej nekrolózy.

Celkové poruchy a reakcie v mieste podania:

menej časté: bolesť, pyrexia

Poruchy imunitného systému:

zriedkavé: anafylaktická reakcia

Psychické poruchy:

menej časté: nespavosť

Poruchy pečene a žlčových ciest:

neznáme: hepatitída

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie:

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie po registrácii lieku je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie pomeru prínosu a rizika lieku. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie na národné centrum hlásenia uvedené v [Prílohe V](#).

4.9 Predávkovanie

Príznaky:

Väčšina pacientov, ktorí užili klinicky významné množstvá NSAID, netrpí závažnejšími prejavmi ako nauzeou, zvracaním, bolestou v nadbrušku alebo ešte zriedkavejšie hnačkou. Je tiež možný výskyt tinnitusu, bolesti hlavy a krvácania do GI traktu. Pri závažnejšej otrave NSAID sa pozorovali toxicke prejavy v centrálnom nervovom systéme, ako sú ospalosť, príležitostne podráždenie, rozmazané videnie a dezorientácia alebo kóma. Ojedinele sa u pacientov vyskytujú kŕče. V prípade ľažkej otravy NSAID sa môže vyskytnúť metabolická acidóza a môže dôjsť k predĺženiu protrombínového času / zvýšeniu INR, pravdepodobne v dôsledku ovplyvnenia účinku cirkulujúcich koagulačných faktorov. Môže sa rozvinúť akútne zlyhanie obličiek a môže dôjsť k poškodeniu pečene. U astmatikov je možné zhoršenie astmy.

Liečba:

Liečba má byť symptomatická a podporná a má zahŕňať udržanie priechodnosti dýchacích ciest a monitoring kardiálnych a vitálnych funkcií až do ich stabilizácie. Je možné zvážiť perorálne podanie živočíšneho uhlia alebo výplach žalúdka a v prípade potreby korekciu elektrolytov v sére, pokiaľ pacient príde do jednej hodiny po požití potenciálne toxickeho množstva. V prípade často sa opakujúcich alebo dlhšie trvajúcich kŕčov má byť pacient liečený podaním intravenózneho diazepamu alebo lorazepamu. Pri astme sa majú podať bronchodilatanciá. Nie je známe žiadne špecifické antidotum flurbiprofénu.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

ATC kód: R02AX01

Farmakoterapeutická skupina: laryngologiká, iné laryngologiká.

Flurbiprofén je NSAID, derivát kyseliny propiónovej, ktorý účinkuje inhibíciou syntézy prostaglandínov. Flurbiprofén má u ľudí silné analgetické, antipyretické a protizápalové účinky. Flurbiprofén v dávke 8,75 mg rozpustený v umelých slinách redukoval syntézu prostaglandínov v kultúre buniek ľudského respiračného traktu. Podľa štúdií využívajúcich vyšetrenie krvi je flurbiprofén zmiešaný inhibítorm COX-1 / COX-2 s určitou selektivitou voči COX-1.

Predklinické štúdie naznačujú, že R (-) enantiomér flurbiprofénu a príbuzných NSAID môže pôsobiť na centrálny nervový systém; predpokladá sa, že mechanizmus tohto účinku je inhibícia indukovej COX-2 na úrovni miechy.

Po podaní jednotlivej dávky flurbiprofénu 8,75 mg lokálne do hrdla formou troch vstreknutí došlo k úľave od bolesti hrdla, vrátane bolesti spojenej s opuchom a zápalom hrdla. Účinok bol preukázaný ako významná zmena plochy pod krivkou (AUC), zobrazujúcej závažnosť bolesti hrdla, pričom rozdiel (štandardná odchýlka) pre aktívnu liečbu v porovnaní s placebo bol 0 až 2 hodiny (-1,82 (1,35) verus -1,13 (1,14)), 0 až 3 hodiny (-2,01 (1,405) verus -1,31 (1,233)) a 0 až 6 hodín (-2,14 (1,551) verus -1,50 (1,385)). Významná zmena AUC oproti východiskovému stavu v intervale 0 až 6 hodín v porovnaní s placebo bola pozorovaná tiež u iných kvalitatívnych parametrov bolesti hrdla, vrátane intenzity bolesti (-22,50 (17,894) verus -15,64 (16,413)), ľažkosti s prehľtaním (-22,50 (18,260) verus -16,01 (15,451)), opuchu v hrdle (-20,97 (18,897) verus -13,80 (15,565)) a úľavy od bolesti hrdla (3,24 (1,456) verus 2,47 (1,248)). Významná zmena oproti východiskovým hodnotám sa v jednotlivých

časových intervaloch, naprieč rôznymi parametrami bolesti hrdla, prejavila od piatej minúty po podaní a pretrvávala po dobu až 6 hodín.

U pacientov, ktorí užívali antibiotiká na liečbu streptokokovej infekcie, sa pozorovalo štatisticky významné, väčšie zmiernenie intenzity bolesti hrdla pri užíti pastilky flurbiprofénu 8,75 mg od 7 hodín a viac potom, čo boli podané antibiotiká. Analgetický účinok pastilky flurbiprofénu 8,75 mg neboli, v dôsledku podávania antibiotík na liečbu bolesti hrdla spôsobenej streptokokovou infekciou, znížený.

Preukázala sa tiež účinnosť po podaní viacnásobnej dávky po dobu až 3 dni.

Pediatrická populácia:

Neboli vykonané žiadne špecifické štúdie u detí. I keď do štúdií účinnosti a bezpečnosti lieku pastiliek flurbiprofénu 8,75 mg boli zaradené deti vo veku 12 – 17 rokov, malá veľkosť vzorky neumožňuje vykonať riadne štatistické závery.

5.2 Farmakinetické vlastnosti

Absorpcia:

Po podaní jednotlivej dávky flurbiprofénu 8,75 mg priamo do hrdla formou 3 vstreknutí sa flurbiprofén rýchle vstrebáva s detekciou v krvi medzi 2 až 5 minútami a vrcholom plazmatickej koncentrácie 30 minút po podaní. Plazmatické koncentrácie však zostávajú na nízkej úrovni v priemere 1,6 µg/ml, čo je hodnota približne 4-krát nižšia, ako po podaní tablety s obsahom 50 mg flurbiprofénu. Strepfen Sprej 8,75 mg je bioekivalentný s pastilkou flurbiprofénu 8,75 mg.

Rýchlosť vstrebávania závisí od liekovej formy, pri rýchlejšom dosiahnutí vrcholových koncentrácií, ale udržaní podobného rozsahu vstrebaného množstva, v porovnaní s koncentráciami dosiahnutými po ekvivalentne prehltnutej dávke, ale pomalšie ako po ekvivalentnej dávke vo forme pastilek.

Distribúcia:

Flurbiprofén sa rýchlo distribuuje v organizme a viaže sa vysokou mierou na bielkoviny krvnej plazmy.

Biotransformácia / eliminácia:

Flurbiprofén sa metabolizuje hlavne hydroxyláciou a vylučuje sa hlavne obličkami. Jeho eliminačný polčas je 3 až 6 hodín. Flurbiprofén sa vo veľmi malom množstve vylučuje do ľudského materského mlieka (menej ako 0,05 µg/ml). Približne 20 – 25 % perorálnej dávky flurbiprofénu sa vylúči v nezmenenej forme.

Osobitné skupiny pacientov:

Po perorálnom podaní tablet flurbiprofénu neboli hlásený žiadny rozdiel vo farmakinetických parametroch medzi staršími osobami a mladými dospelými dobrovoľníkmi. U detí mladších ako 12 rokov neboli získané žiadne špecifické farmakokineticke údaje po podaní flurbiprofénu 8,75 mg. Podanie flurbiprofénu ako v liekovej forme sirupu, tak vo forme čapíkov však neviedlo k významným rozdielom vo farmakokinetickej parametroch v porovnaní s dospelými.

5.3 Predklinické údaje o bezpečnosti

Nie sú dostupné žiadne dodatočné predklinické údaje ako uvedené v častiach 4.4, 4.6 a 4.8.

6. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE

6.1 Zoznam pomocných látok

betadex
dodekahydrát fosforečnanu disodného

monohydrát kyseliny citrónovej
metylparabén (E 218)
propylparabén (E 216)
hydroxid sodný
mäťová aróma
čerešňová aróma
N,2,3-trimetyl-2-isopropylbutanamid
sodná soľ sacharínu (E 954)
hydroxypropylbetadex
čistena voda

Kvalitatívne zloženie mäťovej arómy:

ochucujúca zložka(y)
ochucujúci prípravok(y)
propylénglykol (E 1520)
glyceryltriacetát - triacetín (E 1518)

Kvalitatívne zloženie višňovej arómy:

ochucujúca zložka(y)
ochucujúci prípravok(y)
propylénglykol (E 1520)
voda

6.2 Inkompatibility

Neaplikovateľné.

6.3 Čas použiteľnosti

2 roky

Po prvom otvorení: 6 mesiacov.

6.4 Špeciálne upozornenia na uchovávanie

Neuchovávajte v chladničke alebo mrazničke.

6.5 Druh obalu a obsah balenia

Biela, nepriehľadná, HDPE fláštička s multi-komponentnou pumpičkou a ochranným polypropylénovým krytom. Pumpička sa skladá z polyoxymetylénu, polyetylénu s nízkou hustotou, polyetylénu s vysokou hustotou, polypropylénu, nerezovej ocele a PIB zlúčeniny (polyizobutýlen = kaučuk).

Veľkosť balenia: každá fláška obsahuje 15 ml roztoku, čo zodpovedá približne 83 vstreknutiam.

6.6 Špeciálne opatrenia na likvidáciu

Všetok nepoužitý liek alebo odpad vzniknutý z lieku sa má zlikvidovať v súlade s národnými požiadavkami.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Reckitt Benckiser (Czech Republic), spol. s r.o.
Vinohradská 2828/151

Praha 3, 130 00
Česká republika

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

69/0341/14-S

9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE / PREDLÍŽENIA REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 6. októbra 2014

Dátum posledného predĺženia registrácie: 27. septembra 2023

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

Máj 2025