

ملخص خصائص المنتج

1. الاسم التجاري للدواء

فينيرغان 25 ملغ، أقراص مغلفة

2. التركيب النوعي والكمي

كلوروهيدرات البروميثازين 28.21 ملغ
الكمية الموافقة من البروميثازين أساس 25.00 ملغ
لكل قرص مغلف.

سواغات ذات تأثير معلوم: نشاء القمح (الغلوتين)، اللاكتوز، السكروز.

للاطلاع على القائمة الكاملة للسواغات، انظر الفقرة 6.1.

3. الشكل الصيدلاني

قرص مغلف.

4. المعطيات السريرية

4.1. الاستطابات العلاجية

العلاج العرضي لمختلف التظاهرات التحسسية:

- التهاب الأنف (الموسمي أو الدائم)،
- التهاب الملتحمة،
- الشرى.

الأرق العرضي،

الأرق العابر.

4.2. الجرعات وطريقة الاستعمال

مخصص للبالغين فقط.

الجرعة

التظاهرات التحسسية: من 1 إلى 2 قرص لكل جرعة، يمكن تكرارها عند الحاجة بعد 4 ساعات على الأقل، دون تجاوز 6 أقراص يومياً.

يُفضل تناول الجرعات مساءً بسبب التأثير المهدئ الواضح للبروميثازين. ويجب أن تكون مدة العلاج قصيرة.

الأرق العرضي، الأرق العابر: من 1 إلى 2 قرص مساءً، قبل النوم بـ 15 إلى 30 دقيقة. يجب أن تكون مدة العلاج أقصر ما يمكن (من يومين إلى 5 أيام).

إذا استمر الأرق بعد هذه الفترة، يجب إعادة تقييم العلاج.

طريقة الاستعمال

عن طريق الفم.

4.3. موانع الاستعمال

فرط الحساسية للمادة (المواد) الفعالة أو لأي من السواغات المذكورة في الفقرة 6.1.

هذا الدواء مضاد استطباب بسبب وجود البروميثازين في الحالات التالية:

- فرط الحساسية لمضادات الهيستامين،
- الأطفال دون 15 سنة،
- سوابق قلة المحببات مع فينوثيرازينات أخرى،
- خطر احتباس البول المرتبط باضطرابات إكليلية بروتينية،
- خطر الزرق مغلق الزاوية،
- هذا الدواء مضاد استتباب لدى المرضى الذين لديهم حساسية للقمح (باستثناء الداء الزلاقي).

هذا الدواء غير موصى به عموماً:

- في حالة الإرضاع (انظر الفقرة 4.6)،
- بالمشاركة مع السولتوبريد (انظر الفقرة 4.5).

4.4. التحذيرات الخاصة واحتياطات الاستعمال

تحذيرات خاصة

مخصص للبالغين فقط.

- في حال استمرار أو تفاقم الأعراض التحسسية (ضائقة تنفسية، وذمة، آفات جلدية...) أو ظهور علامات مرافقة لمرض فيروسي، يجب إعادة تقييم التدبير العلاجي.
- يجب، قدر الإمكان، تحديد سبب الأرق ومعالجة العوامل الكامنة المحتملة. وقد يشير استمرار الأرق بعد 5 أيام من هذا العلاج إلى وجود مرض كامن، ويجب إعادة تقييم العلاج.
- يمكن إعطاء هذا الدواء في حالة الداء الزلاقي. قد يحتوي نشاء القمح على الغلوتين ولكن بكميات ضئيلة فقط، ولذلك يُعتبر آمناً لدى المصابين بالداء الزلاقي.
- يحتوي هذا الدواء على اللاكتوز والسكرز. ولا يُنصح باستعماله لدى المرضى الذين يعانون من عدم تحمل اللاكتوز والسكرز.

احتياطات الاستعمال

- يجب تعزيز المراقبة (السريرية وربما الكهربائية) لدى مرضى الصرع بسبب احتمال خفض عتبة الاختلاج بواسطة الفينوثيرازينات.
- يجب استعمال البروميثازين بحذر:

- لدى المسنين الذين لديهم:
 - o حساسية أكبر لانخفاض الضغط الانتصابي والدوار والتهنئة،
 - o إمساك مزمن (خطر العلوص الشللي)،
 - o احتمال تضخم البروستات؛
- لدى المرضى المصابين ببعض الأمراض القلبية الوعائية، بسبب التأثيرات المسرعة للقلب والخافضة للضغط للفينوثيرازينات،
- في حالة القصور الكبدي و/أو الكلوي الشديد (بسبب خطر التراكم).

يُنصح بشدة بتجنب تناول المشروبات الكحولية والأدوية المحتوية على الكحول (انظر الفقرة 4.5) طوال مدة العلاج.

وبالنظر إلى التأثير المحسس للضوء للفينوثيرازينات، يُفضل تجنب التعرض للشمس أثناء العلاج.

4.5. التداخلات مع الأدوية الأخرى وأشكال التداخل الأخرى

تشاركات غير موصى بها

+ الكحول

- يزيد الكحول من التأثير المهدئ لمضادات الهيستامين. وقد يجعل ضعف الانتباه قيادة المركبات واستعمال الآلات أمراً خطيراً.
- يجب تجنب تناول المشروبات الكحولية والأدوية المحتوية على الكحول.

زيادة خطر اضطرابات النظم البطيئة، وخاصة تورساد دو بوانت، نتيجة تضافر التأثيرات الكهروفسيولوجية.

تشاركات يجب أخذها بعين الاعتبار

+ **مثبطات الجهاز العصبي المركزي الأخرى** (مضادات الاكتئاب المهدئة، الباربيتورات، البنزوديازيبينات، الكلوندين وما يشابهه، المنومات، مشتقات المورفين (المسكنات ومضادات السعال)، الميثادون، مضادات الذهان، مزيلات القلق)

زيادة تثبيط الجهاز العصبي المركزي. وقد يجعل ضعف الانتباه قيادة المركبات واستعمال الآلات أمراً خطيراً.

+ **الأتروبين والمواد الأخرى ذات التأثير الأتروبيني** (مضادات الاكتئاب الإيميرامينية، مضادات الباركنسون المضادة للكلولين، مضادات التشنج الأتروبينية، الديزوبيراميد، مضادات الذهان الفينوثيازية). تضافر التأثيرات الجانبية الأتروبينية مثل احتباس البول، الإمساك، جفاف الفم.

4.6. الخصوبة والحمل والإرضاع

الحمل

التأثيرات المشوهة (الثالث الأول):

- o لا توجد معطيات موثوقة عن التأثيرات المشوهة للبروميثازين عند الحيوان.
- o سريرياً، لم يُظهر استعمال البروميثازين خلال عدد محدود من حالات الحمل أي تأثيرات مشوهة أو سامة للجنين حتى الآن. ومع ذلك، تبقى هناك حاجة إلى دراسات إضافية لتقييم نتائج التعرض أثناء الحمل.

التأثيرات السمية الجنينية (الثالث الثاني والثالث):

وُصفت نادراً لدى حديثي الولادة لأمهات عولجن لفترات طويلة بجرعات مرتفعة من مضاد هيستامين مضاد للكلولين مثل البروميثازين علامات هضمية مرتبطة بالخصائص الأتروبينية للفينوثيازينات (انتفاخ بطني، علوص عقي، تأخر طرح العقي، صعوبة بدء التغذية، تسرع قلب، اضطرابات عصبية...).

وبناءً على هذه المعطيات، يُفضل تجنب استعمال هذا الدواء، كإجراء احتياطي، خلال الثلث الأول من الحمل. ولا يُوصف بعد ذلك إلا عند الضرورة، مع الاقتصار في الثلث الثالث على الاستعمال العرضي.

إذا تم إعطاء هذا الدواء في نهاية الحمل، فيبدو مبرراً إخضاع حديث الولادة لفترة مراقبة للوظائف العصبية والهضمية.

الإرضاع

يمر البروميثازين إلى حليب الأم. ونظراً لاحتمال حدوث تهدة أو إثارة متناقضة لدى حديث الولادة، وكذلك خطر انقطاع النفس أثناء النوم المرتبط بالفينوثيازينات، لا يُنصح بهذا الدواء أثناء الإرضاع.

4.7. التأثير على القدرة على قيادة المركبات واستخدام الآلات

يجب لفت انتباه السائقين ومستعملي الآلات بشكل خاص إلى خطر النعاس المرتبط باستعمال هذا الدواء، خاصة في بداية العلاج. وتتفاقم هذه الظاهرة عند تناول المشروبات الكحولية أو الأدوية المحتوية على الكحول. ويُفضل بدء علاج التظاهرات التحسسية مساءً.

4.8. الآثار الجانبية

إن الخصائص الدوائية للبروميثازين مسؤولة عن آثار جانبية متفاوتة الشدة، مرتبطة أو غير مرتبطة بالجرعة (انظر الفقرة 5.1):

تأثيرات الجهاز العصبي الذاتي:

- o تهدة أو نعاس، تكون أوضح في بداية العلاج؛
- o تأثيرات مضادة للكلولين مثل جفاف الأغشية المخاطية، إمساك، اضطرابات التكيف البصري، توسع الحدقة، خفقان قلبي، خطر احتباس البول؛
- o انخفاض الضغط الانتصابي؛
- o اضطرابات التوازن، دوار، ضعف الذاكرة أو التركيز؛
- o اضطراب التناسق الحركي، رعاش (أكثر شيوعاً لدى المسنين)؛

- o تشوش ذهني، هلوسات؛
- o ونادراً، تأثيرات من نمط الإثارة: هياج، عصبية، أرق؛

تفاعلات تحسسية:

- o حمى، أكزيما، حكة، فرغرية، شرى قد تكون عملاقة،
- o وذمة، ونادراً وذمة كوينكه،
- o صدمة تأقية،
- o تحسس ضوئي؛

تأثيرات دموية:

- o قلة الكريات البيضاء، قلة العدلات، ندرة المحببات بشكل استثنائي؛
- o نقص الصفائح،
- o فقر دم انحلاي.

التصريح بالآثار الجانبية المشتبه بها

إن التصريح بالآثار الجانبية المشتبه بها أمر مهم. فهو يسمح بالمراقبة المستمرة لنسبة الفائدة/الخطر للدواء. ويجب على المهنيين الصحيين التصريح عن أي أثر جانبي مشتبه به وفقاً للطرق المحددة في بروتوكول الاستعمال العلاجي وجمع المعطيات راجع (PUT RD).

4.9. الجرعة الزائدة

علامات الجرعة المفرطة من البروميثازين: اختلاجات (خاصة لدى الرضع والأطفال)، اضطرابات الوعي، غيبوبة؛
يتم تطبيق علاج عرضي في وسط متخصص.

5. الخصائص الدوائية

5.1. الخصائص الديناميكية الدوائية

الفئة العلاجية الدوائية: مضاد هستامين للاستعمال الجهازى، رمز ATC: R06AD02
(R: الجهاز التنفسي؛ D: الأمراض الجلدية؛ N: الجهاز العصبي)

آلية التأثير

مضاد هستامين H1 ، من الفينوثيازينات ذات السلسلة الجانبية الأليفاتية، يتميز بـ:

- تأثير مهدئ واضح بالجرعات المعتادة، ذو منشأ هستاميني ومضاد أدرياليني مركزي،
- تأثير مضاد للكوئين مسؤول عن الآثار الجانبية المحيطة،
- تأثير مضاد أدرياليني محيطي قد يعكس على الديناميكية الدموية (خطر انخفاض الضغط الانتصابي).

تتشترك مضادات الهستامين في خاصية معاكسة لتأثيرات الهستامين من خلال تضاد تنافسي قابل للعكس بدرجات متفاوتة، وخاصة على الجلد والأوعية والأغشية المخاطية الملتهمة والأنفية والقصبية والمعوية.

5.2. الخصائص الحركية الدوائية

يتراوح التوافر الحيوي للبروميثازين بين 13 و40%.

يتراوح الزمن اللازم للوصول إلى التركيز البلازمي الأقصى بين 1.5 و3 ساعات.

يكون حجم التوزع مرتفعاً بسبب انحلالية الجزيء في الدهون، ويبلغ حوالي 15 لتر/كغ.

تبلغ نسبة الارتباط ببروتينات البلازما 75-80% .

يتراوح عمر النصف بين 10 و15 ساعة.

يتألف الاستقلاب من أكسدة الكبريت يتبعها نزع الميثيل.

تمثل التصفية الكلوية أقل من 1% من التصفية الكلوية، ويُطرح حوالي 1% من كمية البروميثازين المعطاة بشكل غير متبدل في البول. وتمثل المستقلبات الموجودة في البول، وخاصة السلفوكسيد، حوالي 20% من الجرعة.

التغيرات الفيزيولوجية المرضية: خطر تراكم مضادات الهيستامين لدى المرضى المصابين بقصور كلوي أو كبدي.

5.3. بيانات السلامة قبل السريرية

غير متوفرة.

6. المعلومات الصيدلانية

6.1. السواغات

اللب: نشاء القمح، لاكتوز أحادي الماء، تالك، سكر مطحون نشوي (سكروز يحتوي على 2 إلى 3% من النشاء)، سيليكات غروانية مميّهة، ستيرات المغنيسيوم.

التغليف: أسيتات البولي فينيل، شمع الكرنوبا، الأزرق باتنتيه V (E131)، السكروز.

6.2. عدم التوافق

لا يوجد.

6.3. مدة الصلاحية

5 سنوات.

6.4. احتياطات خاصة للتخزين

لا يتطلب هذا الدواء شروط حفظ خاصة من ناحية درجة الحرارة.

6.5. طبيعة ومحتوى العبوة الخارجية

20 قرصاً مغلفاً ضمن شرائط حرارية التشكيل (PVC / ألومنيوم).

6.6. احتياطات خاصة للتعامل والتخلص من الدواء

يجب التخلص من أي دواء غير مستعمل أو نفايات وفقاً للتشريعات المعمول بها.

7. صاحب الترخيص والمصنعون

صاحب ترخيص التسويق المخصص للتصدير

FRILAB SA

17, rue des Pierres du Niton

1207 Genève SUISSE

المصنعون

SYNERLAB - Sophartex, 21, rue du Pressoir, 28500 Vernouillet, France

ITC Farma Srl, Via Pontina, 5, 0071 Pomezia (Rome), Italie

8. تاريخ آخر تحديث للنص

29 يوليو 2022

9. قياس الجرعات

لا ينطبق

شروط الوصف والصرف

دواء لا يخضع لوصفة طبية.