

## SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

### 1. NÁZOV LIEKU

Sanomux 600 mg  
šumivé tablety

### 2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Jedna šumivá tableta obsahuje 600 mg acetylcysteínu.

#### Pomocné látky so známym účinkom:

Každá šumivá tableta obsahuje 95 mg bezvodej laktózy, 282 mg sorbitolu a 9,5 mg aspartámu (E951).  
Úplný zoznam pomocných látok, pozri časť 6.1.

### 3. LIEKOVÁ FORMA

Šumivá tableta

Biela až takmer biela, okrúhla, plochá tableta s deliacou ryhou na jednej strane.  
Tableta sa môže rozdeliť na rovnaké dávky.

### 4. KLINICKÉ ÚDAJE

#### 4.1 Terapeutické indikácie

Sanomux 600 mg sa používa na liečbu akútnych a chronických ochorení dýchacích ciest spojených s intenzívou tvorbou viskózneho hlienu a so sťaženou expektoráciou.

U pacientov s chronickou bronchitídou alebo mukoviscidózou môže podávanie acetylcysteínu profylakticky zamedzovať vzniku bakteriálnych infekcií a znižovať frekvenciu i závažnosť exacerbácií.

Sanomux 600 mg je indikovaný dospelým a deťom od 14 rokov.

#### 4.2 Dávkovanie a spôsob podávania

##### Dávkovanie

*Sekretolytikum pri zápaloch dýchacích ciest*

Dospelí a mladiství od 14 rokov: 600 mg acetylcysteínu denne v 1 – 2 jednotlivých dávkach, t.j.  $\frac{1}{2}$  tablety 2x denne alebo 1 tableta raz denne.

##### *Mukoviscidóza*

Liečba sa má začať nižšími dávkami a postupne ich zvyšovať.

Celková denná dávka sa rozdeľuje do troch jednotlivých dávok.

U pacientov s mukoviscidózou a telesnou hmotnosťou nad 30 kg sa priemerná denná dávka môže zvýšiť až na 800 mg.

##### Spôsob podávania

Liek sa užíva po jedle.

Šumivá tableta sa rozpustí v pohári, ktorý je do polovice naplnený vodou. Rozpustená tableta sa má užiť krátko po príprave. Vo výnimočných prípadoch môže pripravený roztok stáť až 2 hodiny, aj teplý, pretože obsahuje stabilizátor kyselinu askorbovú (vitamín C).

Počas užívania Sanomuxu 600 mg sa odporúča zvýšený príjem tekutín, keďže podporujú mukolytický účinok acetylcysteínu.

Trvanie liečby závisí od individuálnych okolností.

Pri chronickej bronchítide a mukoviscidóze má byť liečba dlhodobá, aby sa umožnila profylaxia infekcií dýchacích ciest.

#### 4.3 Kontraindikácie

- precitlivenosť na liečivo alebo na ktorukoľvek z pomocných látok uvedených v časti 6.1
- deti do 14 rokov pre vysoký obsah liečiva
- pacienti s aktívnym žalúdočným vredom

#### 4.4 Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní

Veľmi zriedkavo bol v spojitosti s používaním acetylcysteínu hlásený výskyt ľažkých kožných reakcií ako je Stevensov-Johnsonov syndróm a Lyellow syndróm. Ak sa vyskytnú zmeny na koži a sliznici, je potrebné okamžite vyhľadať lekára a užívanie acetylcysteínu sa musí ukončiť.

Počas užívania acetylcysteínu sa môže vyskytnúť tvorba kaverien u pacientov s bronchiálnou astmou a u pacientov s vredmi v anamnéze.

Opatrnosť je potrebná u pacientov užívajúcich acetylcysteín s peptickým a duodenálnym vredom v anamnéze.

Užívanie acetylcysteínu, najmä na začiatku liečby môže viest' ku skvapalňovaniu hlienov alebo k nárastu objemu bronchiálnych sekrétov. Ak pacient nie je schopný správne vykašliavať, majú sa zvoliť vhodné opatrenia (napr. drenáž alebo aspirácia).

Opatrnosť je potrebná u pacientov s histamínovou intoleranciou. U týchto pacientov je potrebné sa vyhnúť dlhodobej liečbe, pretože acetylcysteín ovplyvňuje metabolizmus histamínu a môže vyvolať symptómy z intolerancie (napr. bolesť hlavy, vazomotorická rinitída, svrbenie).

Sanomux 600 mg obsahuje laktózu. Pacienti so zriedkavými dedičnými problémami galaktózovej intolerancie, celkovým deficitom laktázy alebo glukózo-galaktózovou malabsorpciou nesmú užívať tento liek.

Sanomux 600 mg obsahuje sorbitol. Pacienti s hereditárnou intoleranciou fruktózy (HFI) nesmú užiť/nesmie im byť podaný tento liek.

Sanomux 600 mg obsahuje aspartám. Pacienti s dedičným ochorením fenylketonúria nesmú užívať tento liek.

#### 4.5 Liekové a iné interakcie

##### Antibiotiká:

Inaktivácia antibiotík bola popísaná len *in vitro* pri bezprostrednom zmiešaní s acetylcysteínom. Preto sa treba vyhnúť súbežnému podávaniu antibiotík a acetylcysteínu; acetylcysteín sa má užiť najmenej 2 hodiny po podaní niektorého z antibiotík.

##### Antitusiká:

Antitusiká môžu znížením kašľového reflexu vyvolať nebezpečné nahromadenie hlienov v dýchacích cestách. Prípadná kombinácia si preto vyžaduje striktnú indikáciu a starostlivý dohľad.

Glyceroltrinitrát (nitroglycerín):

K dispozícii sú údaje o tom, že acetylcysteín môže zosilňovať vazodilatačný účinok glyceroltrinitrátu a prehĺbiť jeho antiagregáčné pôsobenie na trombocyty. Klinický význam týchto nálezov zatiaľ nie je zrejmý.

**4.6 Fertilita, gravidita a laktácia**

Štúdie na zvieratách (králiky, potkany) nepotvrdení teratogénny potenciál acetylcysteínu.

Gravidita

Nie sú dostatočné skúsenosti s podávaním acetylcysteínu počas tehotenstva. Štúdie na zvieratách neprekázali priamy alebo nepriamy škodlivý účinok na tehotenstvo, vývoj plodu, pôrod alebo popôrodný vývoj (pozri časť 5.3). Acetylcysteín sa môže užívať počas tehotenstva po starostlivom zvážení rizík a prínosov.

Dojčenie

Nie je známe, či sa acetylcysteín vylučuje do materského mlieka. Acetylcysteín sa môže užívať počas dojčenia po starostlivom zvážení rizík a prínosov.

**4.7 Ovplyvnenie schopnosti viest' vozidlá a obsluhovať stroje**

Sanomux 600 mg nemá žiadny vplyv na schopnosť viest' vozidlá a obsluhovať stroje.

**4.8 Nežiaduce účinky**

Sanomux 600 mg je dobre znášaný a občas sa môžu vyskytnúť nežiaduce účinky.

Nasledujúce nežiaduce účinky sú rozdelené podľa orgánových tried a na základe frekvencie výskytu sa delia na:

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

Poruchy imunitného systému

*menej časté:* reakcie z precitlivenosti

*veľmi zriedkavé:* anafylaktická reakcia až šok

Poruchy nervového systému

*menej časté:* bolesť hlavy

Poruchy ucha a labyrintu

*menej časté:* tinnitus

Poruchy srdca a srdečnej činnosti

*menej časté:* tachykardia

Poruchy ciev

*menej časté:* hypotenzia

*veľmi zriedkavé:* krvácanie

Poruchy dýchacej sústavy, hrudníka a mediastína

**zriedkavé:** dyspnoe, bronchospazmus – najmä u pacientov s hyperaktívnym bronchiálnym systémom v prípade bronchiálnej astmy

**Poruchy gastrointestinálneho traktu**

**menej časté:** stomatítida, abdominálna bolest', hnačka, vracanie, pálenie záhy a nevoľnosť

**Poruchy kože a podkožného tkaniva**

**menej časté:** žihľavka, vyrážka, angioedém, svrbenie, exantém

**Celkové poruchy a reakcie v mieste podania**

**menej časté:** horúčka

V rôznych štúdiách bol v prítomnosti acetylcysteínu potvrdený pokles agregácie krvných doštičiek. Klinický význam neboli dosiaľ objasnený.

**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**

Neboli pozorované žiadne prípady toxickej predávkovania sa perorálnymi formami acetylcysteínu. U dobrovoľníkov, ktorí boli liečením dávkou 11,6 g acetylcysteínu denne počas troch mesiacov, sa nepozorovali žiadne závažné vedľajšie účinky. Perorálne dávky až do 500 mg acetylcysteínu/kg telesnej hmotnosti boli tolerované bez prejavov intoxikácie.

**Symptómy intoxikácie**

Predávkovanie môže viesť ku gastrointestinálnym symptómom ako je nauzea, vracanie a hnačka. U dojčiat je riziko hypersekrécie.

**Liečba**

V prípade potreby, závisí od symptómov.

U ľudí sú dostupné skúsenosti s intravenóznym podávaním acetylcysteínu pri liečení intoxikácie paracetamolom, a to až po denné dávky 30 g acetylcysteínu. Intravenózne podanie extrémne vysokých koncentrácií acetylcysteínu vyvolalo čiastočne ireverzibilnú „anafylaktoidnú“ reakciu, najmä v súvislosti s rýchlosťou aplikáciou. Po masívnom intravenóznom predávkovaní bol hlásený jeden prípad fatálnych epileptických záchvatov a edém mozgu.

## **5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

### **5.1 Farmakodynamické vlastnosti**

Farmakoterapeutická skupina: Antitusiká a lieky proti nachladnutiu, mukolytikum, ATC kód: R05CB01

Acetylcysteín je derivátom aminokyseliny cysteínu. Acetylcysteín pôsobí v respiračnom trakte sekretolyticky a sekretomotoricky. Predpokladá sa, že liečivo štiepi disulfidové mostíky medzi reťazcami mukopolysacharidov (v hliene) a má depolymerizačný efekt na reťazce DNA (v hnisavom hliene). Tomuto mechanizmu sa prisudzuje zníženie viskozity hlienu, čo uľahčuje vykašliavanie hlienu. Ďalší mechanizmus účinku acetylcysteínu predstavuje detoxikačné účinky jeho reaktívnej sulfhydrylovej skupiny. Acetylcysteín zvyšuje syntézu glutatiónu, ktorý má tiež významné

detoxikačné účinky. (Acetylcysteín sa preto vo vysokých dávkach podáva tiež ako antidotum pri intoxikácii paracetamolom).

## 5.2 Farmakokinetické vlastnosti

### Absorpcia

Po perorálnom podaní sa acetylcysteín vstrebáva rýchlo a takmer úplne. V pečeni sa metabolizuje na farmakologicky aktívny metabolit cysteín a na diacetylcysteín, cystín a ďalšie zmiešané disulfidy. Vysoký first-pass efekt spôsobuje, že biologická dostupnosť perorálne podaného acetylcystéínu je veľmi nízka (asi 10%).

### Distribúcia

U ľudí sa maximálna plazmatická koncentrácia po perorálnom podaní dosiahne po 1 – 3 hodinách, pričom maximálna plazmatická koncentráciu cysteínu je  $2 \mu\text{mol/l}$ . Väzba na plazmatické bielkoviny je približne 50%. Acetylcysteín a jeho metabolity sa v organizme môžu vyskytovať ako čiastočne volná substancia, čiastočne viazané na plazmatické bielkoviny labilnými disulfidickými väzbami a čiastočne ako inkorporovaná aminokyselina.

### Eliminácia

Acetylcysteín sa vylučuje takmer výhradne vo forme inaktívnych metabolítov (anorganické sírany, diacetylcysteín) obličkami. Iba malá časť sa vylučuje nezmenená stolicou.

Plazmatický polčas acetylcystéínu je priemerne 1 hodina a je podmienený najmä rýchlosťou biotransformáciu v pečeni. Zhoršenie funkcie pečene vedie k predĺženiu plazmatického polčasu až na 8 hodín.

Po intravenóznom podaní acetylcystéínu je distribučný objem  $0,47 \text{ l/kg}$ ; plazmatický klírens  $0,11 \text{ l/h/kg}$ . Eliminačný polčas po intravenóznom podaní je 30 – 40 min a prebieha trojfázovou kinetikou (alfa-, beta- a terminálna gama fáza).

U potkanov acetylcysteín prestupuje placentou a bol detekovaný v amniotickej tekutine. Po perorálnom podaní  $100 \text{ mg acetylcystéínu/kg telesnej hmotnosti}$  je koncentrácia metabolitu L-cysteínu (po 0,5; 1; 2 a 8 hodinách po podaní) vyššia v placente a plode ako v plazme matky. Nie sú dostupné údaje u ľudí o prechode placentou, vylučovaní do materského mlieka alebo o vplyve na plod a dojča. Rovnako nie sú dostupné údaje o prechode hematoencefalickou bariérou u ľudí.

## 5.3 Predklinické údaje o bezpečnosti

### Akúttna toxicita

Štúdie akútnej toxicity nepreukázali akúkoľvek špeciálnu citlivosť. Sú skúsenosti s podávaním maximálnych denných dávok  $30 \text{ g acetylcystéínu intravenózne pacientom pri intoxikácii paracetamolom}$ .

### Chronická toxicita

V štúdiach chronickej toxicity s acetylcysteínom na potkanoch a psoch sa nestanovili patologické zmeny v laboratórnych testoch alebo zmeny správania alebo telesnej hmotnosti počas ročnej liečby.

### Mutagénny alebo tumorigénny potenciál

Neočakáva sa mutagénny účinok acetylcystéínu. Pri pozorovaní mutagenity na baktériách sa nepozoroval žiadny mutagénny účinok. Tumorigénny potenciál acetylcystéínu sa neskúmal.

### *Reprodukčná toxikológia*

Uskutočnili sa štúdie na teratogenitu na gravidných samiciach králikov a potkanov, ktorým sa podával acetylcysteín počas organogenézy. Dávky u králikov boli 250 – 500 a 700 mg/kg hmotnosti/deň; dávky u potkanov boli 500 – 1000 a 2000 mg/kg hmotnosti/deň. V žiadnej z týchto štúdií sa nepozorovali malformácie plodu. U potkanov sa uskutočnili štúdie vplyvu na plodnosť a perinatalny vývoj po perorálnom podávaní acetylcysteínu. Výsledky ukázali, že acetylcysteín nevplýva na funkciu gonád, plodnosť, pôrod, dojčenie a vývoj novonarodených mláďat.

## **6. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE**

### **6.1 Zoznam pomocných látok**

hydrogenuhličitan sodný  
kyselina citrónová bezvodá  
kyselina askorbová  
laktóza bezvodá  
sorbitol  
makrogol 6000  
leucín  
aspartám  
acesulfám K  
pomarančová príchuť

### **6.2 Inkompatibility**

Neaplikovateľné.

### **6.3 Čas použiteľnosti**

18 mesiacov

### **6.4 Špeciálne upozornenia na uchovávanie**

Uchovávajte pri teplote do 25 °C v pôvodnom obale na ochranu pred vlhkostou.

### **6.5 Druh obalu a obsah balenia**

PP tuba, PE vrchnák s vysušovadlom a bezpečnostným krúžkom, papierová skladačka a písomná informácia  
veľkosť balenia: 6, 10, 20, 30 šumivých tablet

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

### **6.6 Špeciálne opatrenia na likvidáciu a iné zaobchádzanie s liekom**

Žiadne zvláštne požiadavky na likvidáciu.

**7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Dr. Müller Pharma s.r.o.  
U Mostku 182, Pouchov  
503 41 Hradec Králové  
Česká republika

**8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO**

52/0208/16-S

**9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/PREDLŽENIA REGISTRÁCIE**

Dátum prvej registrácie: 21. apríla 2016  
Dátum posledného predĺženia: 10. decembra 2020

**10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU**

03/2021