

## **CHARAKTERYSTYKA PRODUKTU LECZNICZEGO**

## 1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Syrop z bluszczu Labima 5,4 mg/ml, syrop

## 2. SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY

Suchy wyciąg z liści bluszczu (*Hedera helix* L., *folium*). 1 ml syropu (co odpowiada 1,1 g) zawiera 5,4 mg wyciągu (suchego) z *Hedera helix* L., *folium* (liść bluszczu) (5–7,5:1).

Rozpuszczalnik ekstrakcyjny: Etanol 30% (m/m).

Pełny wykaz substancji pomocniczych, patrz punkt 6.1.

Substancje pomocnicze o znanym działaniu: Syrop z bluszczu Labima zawiera 292,6 mg/ml sorbitolu (E420) i 2,3 mg/ml laktozy jednowodnej.

## 3. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA

Syrop

Zielony syrop o charakterystycznym zapachu

## 4. SZCZEGÓŁOWE DANE KLINICZNE

### 4.1 Wskazania do stosowania

Syrop z bluszczu Labima jest ziołowym produktem leczniczym roślinnym stosowanym jako środek wykrztuśny w przypadku produktywnego (mokrego) kaszlu.

Syrop z bluszczu Labima jest wskazany do stosowania u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku powyżej 2 lat.

### 4.2 Dawkowanie i sposób podawania

#### Dawkowanie

Jeśli lekarz nie zaleci inaczej, zalecana dawka wynosi:

- Dorośli, młodzież i osoby w podeszłym wieku: 5 ml, 2 do 3 razy na dobę (co odpowiada od 54 do 81 mg suchego wyciągu z liści bluszczu)
- Dzieci w wieku od 6 do 11 lat: 5 ml, 2 razy na dobę (co odpowiada 54 mg suchego wyciągu z liści bluszczu)
- Dzieci w wieku od 2 do 5 lat: 2,5 ml, 2 razy na dobę (co odpowiada 27 mg suchego wyciągu z liści bluszczu).

#### *Dzieci*

Syrop z bluszczu Labima jest przeciwwskazany u dzieci w wieku poniżej 2 lat (patrz punkt 4.3).

#### Zaburzenia czynności nerek i wątroby

Dostępne dane są niewystarczające, aby podać szczegółowe zalecenia dotyczące dawkowania w przypadku zaburzeń czynności nerek i wątroby.

#### Sposób podawania

Syrop z bluszczu Labimajest płynem do podawania doustnego. Odmierzyć właściwą dawkę za pomocą dołączonej miarki dozującej.

#### Czas trwania leczenia

Leczenia za pomocą leku Syrop z bluszczu Labima powinno trwać jak najkrócej przy możliwie jak najniższej dawce. Jeśli objawy nie ustąpią po 5 dniach stosowania produktu leczniczego lub ulegną nasileniu, należy skonsultować się z lekarzem.

#### **4.3 Przeciwwskazania**

- Nadwrażliwość na substancję czynną, inne rośliny z rodziny *Araliaceae* lub którąkolwiek z substancji pomocniczych wyszczególnionych w punkcie 6.1.
- U dzieci w wieku poniżej 2 lat, ponieważ na ogół w tej grupie pacjentów dolegliwości oddechowe mogą się nasilić.

#### **4.4 Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące stosowania**

- W przypadku wystąpienia duszności, gorączki lub ropnej plwociny, lub jeżeli objawy nie ustąpią po pięciu dniach stosowania leku Syrop z bluszczu Labima, należy skonsultować się z lekarzem.
- Nie zaleca się jednoczesnego stosowania z opioidowymi lekami przeciwkaszlowymi, takimi jak kodeina czy dekstrometorfan bez konsultacji z lekarzem.
- Należy zachować ostrożność w przypadku pacjentów z zapaleniem żołądka lub wrzodem żołądka.
- Ten produkt leczniczy zawiera 292,6 mg/ml sorbitolu (E420). Lek nie powinien być stosowany u pacjentów z rzadko występującą dziedziczną nietolerancją fruktozy.
- Ten produkt leczniczy zawiera 2,31 mg/ml laktozy. Lek nie powinien być stosowany u pacjentów z rzadko występującą dziedziczną nietolerancją galaktozy, niedoborem laktazy (typu Lapp) lub zespołem nieprawidłowego wchłaniania glukozy-galaktozy.

#### Dzieci

Utrzymujący się lub nawracający kaszel u dzieci w wieku od 2 do 4 lat wymaga diagnozy lekarskiej przed rozpoczęciem leczenia.

#### **4.5 Interakcje z innymi produktami leczniczymi i inne rodzaje interakcji**

Nie odnotowano interakcji z innymi produktami leczniczymi ani innych rodzajów interakcji. Nie prowadzono systematycznych badań interakcji. W związku z powyższym nie można wykluczyć, że wpływ innych produktów leczniczych może ulec wzmocnieniu lub osłabieniu.

#### **4.6 Płodność, ciąża i laktacja**

##### Ciąża

Brak danych lub istnieją tylko ograniczone dane dotyczące stosowania suchego wyciągu z *Hedera helix* L, *folium* u kobiet w ciąży. Badania na zwierzętach są niewystarczające w odniesieniu do toksyczności reprodukcyjnej. Jako środek ostrożności nie zaleca się stosowania leku Syrop z bluszczu Labima w czasie ciąży.

##### Karmienie piersią

Nie ma wystarczających danych dotyczących wydalania suchego wyciągu z *Hedera helix* L, *folium*/metabolitów w ludzkim mleku. Nie można wykluczyć zagrożenia dla noworodków lub niemowląt. Nie należy stosować leku Syrop z bluszczu Labima w czasie karmienia piersią.

##### Płodność

Brak danych dotyczących wpływu na płodność.

#### **4.7 Wpływ na zdolność prowadzenia pojazdów mechanicznych i obsługi maszyn**

Nie przeprowadzono badań nad wpływem produktu na zdolność prowadzenia pojazdów mechanicznych i obsługi maszyn.

#### **4.8 Działania niepożądane**

Częstość nieznana (nie może być określona na podstawie dostępnych danych):

- Zaburzenia żołądka i jelit:  
Zgłaszano przypadki nudności, wymiotów lub biegunki.
- Zaburzenia układu immunologicznego:  
Zgłaszano przypadki reakcji alergicznych (pokrzywka, wysypka, duszności).

#### Zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych

Po dopuszczeniu produktu leczniczego do obrotu istotne jest zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych. Umożliwia to nieprzerwane monitorowanie stosunku korzyści do ryzyka stosowania produktu leczniczego. Osoby należące do fachowego personelu medycznego powinny zgłaszać wszelkie podejrzewane działania niepożądane za pośrednictwem Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, Al. Jerozolimskie 181C, PL-02 222 Warszawa, tel.: + 48 22 49 21 301, faks: + 48 22 49 21 309, e-mail: [ndl@urpl.gov.pl](mailto:ndl@urpl.gov.pl).

Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu.

#### **4.9 Przedawkowanie**

##### Objawy

Przedawkowanie wyciągów z liści bluszczu może wywołać nudności, wymioty, biegunkę i pobudzenie. Do tej pory odnotowano jeden przypadek 4-letniego dziecka, u którego rozwinęła się agresja i biegunka po przypadkowym spożyciu wyciągu z liści bluszczu w dawce odpowiadającej 1,8 g substancji roślinnej.

##### Postępowanie

W przypadku wystąpienia objawów zatrucia lub przedawkowania niezbędne jest leczenie objawowe.

### **5. WŁAŚCIWOŚCI FARMAKOLOGICZNE**

#### **5.1 Właściwości farmakodynamiczne**

Grupa farmakodynamiczna: Środki wykrztuśne, kod ATC: R05CA12

##### Mechanizm działania

Mechanizm działania nie jest znany.

#### **5.2 Właściwości farmakokinetyczne**

Brak danych farmakokinetycznych.

#### **5.3 Przedkliniczne dane o bezpieczeństwie**

Dane przedkliniczne są niepełne, a zatem mają ograniczoną wartość informacyjną. W oparciu o długotrwałą praktykę kliniczną potwierdzono w wystarczającym stopniu bezpieczeństwo stosowania danego dawkowania u ludzi.

Ocena mutagenności testem Ames nie daje żadnego powodu do obaw odnośnie przedmiotowego przetworu roślinnego. Ponadto  $\alpha$ -hederyna,  $\beta$ -hederyna i  $\delta$ -hederyna wyizolowane z liści bluszczu nie

wykazywały właściwości mutagennych w teście Amesa przy zastosowaniu szczepu *Salmonella typhimurium* TA 98 z aktywacją lub bez aktywacji S9.

Dane dotyczące właściwości rakotwórczych i toksyczności reprodukcyjnej dla przetworów z liści bluszczu nie są dostępne.

## **6. DANE FARMACEUTYCZNE**

### **6.1 Wykaz substancji pomocniczych**

Laktoza jednowodna

Kwas benzoesowy (E210)

Guma ksantan

Amonowy glicyryzynian

Olejek eteryczny z *Eucalyptus radiata* (Sieber ex DC)

Sorbitol (E420)

Woda oczyszczona

### **6.2 Niezgodności farmaceutyczne**

Nie dotyczy.

### **6.3 Okres ważności**

2 lata

Po pierwszym otwarciu syrop należy zużyć w ciągu 28 dni.

### **6.4 Specjalne środki ostrożności podczas przechowywania**

Brak specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania.

Warunki przechowywania po pierwszym otwarciu: Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.

### **6.5 Rodzaj i zawartość opakowania**

Butelka ze szkła oranżowego o pojemności 200 ml z miarką dozującą i zamknięciem z tworzywa sztucznego (polietylen/polipropylen) zabezpieczającym przed dostępem dzieci. Płyn jest klarowny i zielony. Miarka dozująca posiada oznaczenia dla 2,5 ml, 5 ml, 10 ml, 15 ml i 20 ml.

### **6.6 Specjalne środki ostrożności dotyczące usuwania**

Wszelkie niewykorzystane resztki produktu leczniczego lub jego odpady należy utylizować zgodnie z lokalnymi przepisami.

## **7. PODMIOT ODPOWIEDZIALNY POSIADAJĄCY POZWOLENIE NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU**

Labima NV

Van Volxemlaan 328

1190 Brussels

Belgia

## **8. NUMER POZWOLENIA (NUMERY POZWOLEŃ) NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU**

**9. DATA WYDANIA PIERWSZEGO POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU  
I DATA PRZEDŁUŻENIA POZWOLENIA**

Data wydania pierwszego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

**10. DATA ZATWIERDZENIA LUB CZĘŚCIOWEJ ZMIANY TEKSTU  
CHARAKTERYSTYKI PRODUKTU LECZNICZEGO**