

KISA ÜRÜN BİLGİSİ

1. BEŞERİ TIBBİ ÜRÜNÜN ADI

TERMACET Plus Süspansiyon 250 mg / 5 ml

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Etkin Madde: Bir ölçek (5 ml), 250 mg paracetamol içerir.

Yardımcı maddeler:

Metil paraben E218	5 mg / 5 ml
Sorbitol çözeltisi % 70	2000 mg / 5 ml
Şeker	2125 mg / 5 ml
Propilen glikol	250 mg / 5 ml
Sunset Yellow E110	0,125 mg / 5 ml

Diğer yardımcı maddeler için 6.1' e bakınız.

3. FARMASÖTİK FORM

Süspansiyon

Portakal sarısı, portakal kokulu, homojen görünüslü süspansiyon.

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1. Terapötik endikasyonlar

İlahif ve orta şiddetti ağrılar ile ateşin semptomatik tedavisinde endikedir.

4.2. Pozoloji ve uygulama şekli

Pozoloji/Uygulama sıklığı ve süresi:

12 yaşın altındaki çocuklar:

6-12 yaş arası: 5-10 ml (1-2 ölçek; 250-500 mg paracetamol) Her doz arasında 4 saat veya daha uzun aralıklar bırakılarak günde 4 kez tekrarlanabilir.

Maksimum günlük doz: 40 ml Termacet Plus (2 g paracetamol)

12 yaşın üzerindekiler ve yetişkinler:

Tablet yutmada güçlük çeken yetişkinler için tavsiye edilir.

Optimum paracetamol dozu 500 mg-1 g arasındadır (10-20 ml; 2-4 ölçek), günlük maksimum doz 4 g paracetamol ollaşmamak kaydıyla, bu doz her 4 saatte bir tekrarlanabilir.

Alkol alan kişilerde hepatoksisite riski nedeniyle günde alınan paracetamol dozunun 2 gramı aşmaması gereklidir.

Hekim önerisi olmadan 3 ardışık günden daha uzun kullanılmamalıdır.

Uygulama şekli :

Oral olarak uygulanır.

'Termacet Plus'ın koyu kıvamı ilaçın kaşıktan dökülmesini öner ve daha kolay uygulanmasını sağlar.

Kullanmadan önce çok iyi çalkalanmalıdır.

Termacet Plus sulandırılmadan kullanılabilir. Hekim Termacet Plus'ın seyreltilmesini önerdiği takdirde, yerine Termacet Süspansiyon "Bebek ve Çocuk İçin" kullanılmalıdır.

Özel popülasyonlara ilişkin ek bilgiler:

Karaciğer yetmezliği:

Şiddetli karaciğer yetmezliği (Child Pugh kategorisi > 9) olan hastalarda kontrendikedir. Hafif ve orta şiddette karaciğer yetmezliği olan hastalarda doktor önerisi ile dikkatli kullanılmalıdır.

Böbrek yetmezliği:

Orta şiddetli ve şiddetli böbrek yetmezliğinde dikkatli kullanılmalıdır.

Pediyatrik popülasyon:

Altı yaşın altındaki çocuklar ve bebekler için Termacet Süspansiyon "Bebek ve Çocuklar İçin" kullanılmalıdır.

Geriyatrik popülasyon:

Sağlıklı, hareketli yaşıtlarda normal yetişkin dozu uygundur, fakat zayıf, hareketsiz yaşıtlarda doz ve dozlam sıklığı azaltılmalıdır. (Bkz: Farmakokinetik Özellikler).

4.3. Kontrendikasyonlar

Termacet Plus, parasetamol veya bileşenlerinden herhangi birine aşırı duyarlılık ve şiddetli karaciğer (Child Pugh kategorisi > 9) ve böbrek yetmezliğinde kontrendikedir.

4.4. Özel kullanım uyarıları ve önlemleri :

Anemisi olanlar, akciğer hastaları, karaciğer ve böbrek fonksiyon bozukluğu olan hastalarda doktor kontrolü altında dikkatli kullanılmalıdır. Önceden mevcut hepatik hastalığı bulunan hastalar için, yüksek dozda veya uzun süreli tedaviler esnasında periyodik aralıklarla karaciğer fonksiyon tetkikleri yapmak gerekebilir. Böbrek yetmezliği (kreatinin klerensi < 10 ml/dakika) halinde, doktorun parasetamol kullanımının yarar/risk oranını dikkatle değerlendirmesi gereklidir.

Doz ayarlaması yapılmalı ve hasta kesintisiz izlenmelidir.

Kronik kullanımında rutin günlük dozlarda ve akut yüksek dozlarda karaciğer hasarına neden olabilir.

Hepatotoksitte riskinden ötürü, parasetamol, tavsiye edilenden daha yüksek dozlarda ya da daha uzun süreli alınmamalıdır. Hafif veya orta şiddette karaciğer yetmezliği (Child-Pugh kategorisi< 9) olan hastalar parasetamolt dikkatli kullanmalıdır.

Terapötik dozlarda parasetamol uygulaması sırasında serum alanin aminotransferaz (ALT) düzeyi yükselebilir.

Terapötik dozlarda parasetamol ile hepatik oksidatif stresi artıran ve hepatik glutatyon rezervini azaltan ilaçların eşzamanlı kullanımı, alkolizm, sepsis veya diabetes mellitus gibi çeşitli durumlar hepatik toksisite riskinde artışa yol açabilir.

Yüksek dozlarda parasetamolinin uzun süreli kullanılması böbrek hasarına neden olabilir.

Genelde, özellikle diğer analjeziklerle kombinasyon halinde kesintisiz parasetamol kullanılması, kahci böbrek hasarına ve böbrek yetmezliği riskine (analjezik nefropatisi) yol açabilir.

Gilbert sendromu olan hastaların parasetamol kullanması, sarılık gibi klinik semptomlara ve daha belirgin hiperbilirubinemiye neden olabilir. Bundan dolayı, bu hastalar parasetamolu dikkatli kullanmalıdır.

Orta döüzeyde alkol ile birlikte eşzamanlı paracetamol alınması, karaciğer toksisitesi riskinde bir artışa yol açabilir. Alkolik karaciğer hastalarında dikkatli kullanılmalıdır.

Parasetamol içeren diğer ilaçların TERMACET Plus ile eşzamanlı kullanımından kaçınılmalıdır.

3-5 gün içinde yeni semptomların olması ya da ağrının ve/veya ateşin azalmaması halinde, hastaların parasetamol kullanmaya son vermesi ve bir doktora danışması önerilir.

TERMACET PLUS'ın içerisinde 5 mg metil paraben bulunmaktadır. Alerjik reaksiyonlara (muhtemelen gecikmiş) sebebiyet verebilir.

TERMACET PLUS'ın içerisinde 2000 mg sorbitol bulunmaktadır. Nadir kalitimsal fruktoz intoleransı olan hastaların bu ilacı kullanmamaları gereklidir.

TERMACET PLUS'ın içerisinde 2125 mg şeker bulunmaktadır. Nadir kalitimsal fruktoz intoleransı, glikoz-galaktoz malabsorpsiyon veya sukraz-izomaltaz yetmezliği problemi olan hastaların bu ilacı kullanmamaları gereklidir.

TERMACET PLUS'ın içerisinde 250 mg propilen glikol bulunmaktadır. Alkol benzeri semptomlara neden olabilir.

İçeriginde 0.125 mg sunset yellow E110 bulunmaktadır. Alerjik reaksiyonlara sebep olabilir.

4.5. Diğer tıbbi ürünlerle etkileşimler ve diğer etkileşim şekilleri:

Düzenleme

Propantelin gibi mide boşalmasını yavaşlatan ilaçlar, parasetamolün yavaş emilmesine ve dolayısıyla parasetamolün etkisinin daha geç ortaya çıkmasına neden olabilir.

Metoklopramid gibi mide boşalmasını hızlandıran ilaçlar, parasetamolün daha hızlı emilmesine ve dolayısıyla parasetamolün etkisinin daha hızlı başlamasına neden olabilir.

Bazı hipnotikler ve antiepileptik ilaçlar (glutetimid, fenobarbital, fenitoïn, karbamazepin, vb.) veya rifampisin gibi karaciğerde hepatik mikrozomal enzim induksiyonuna sebep olan ilaçların tek başına kullanıldığında zararsız olan parasetamol dozlarıyla combine kullanımı karaciğer hasarına yol açabilir. Aşırı alkol tüketimi halinde, terapötik dozlarda bile paracetamol alınması da karaciğer hasarına neden olabilir.

Parasetamolün kloramfenikol ile kombinasyon halinde kullanılması, kloramfenikolün yanılma ömrünü uzatabilir ve dolayısıyla bu ilaçın toksisite riskini artırabilir.

Paracetamol (veya metabolitleri), K vitamine bağımlı koagülasyon faktörlerinde rol oynayan enzimler ile etkilidir. Paracetamol ile varfarin veya kumarin türevleri arasındaki etkileşimler, "uluslararası normalleştirilmiş oran" (International Normalized Ratio, INR) değerinde bir artışa ve kanama riskinde bir artışa neden olabilir. Bundan dolayı, oral antikoagulan kullanan hastalar, tıbbi denetim ve kontrol olmadan uzun süreli paracetamol kullanılmamalıdır.

5-hidroksitriptamin (serotonin) tip 3 reseptör antagonistleri olan tropisetron ve granisetron, farmakodinamik etkileşim ile paracetamolün analjezik etkisini tamamen baskılayabilir.

Paracetamol ve azidotimidin (AZT-zidovudin) combine kullanımı nötropeni eğilimini artırır. Bu nedenle tıbbi tavsiye olmadıça, paracetamol AZT ile birlikte alınmamalıdır.

Birden fazla ağrı kesiciyle kombinasyon tedavisinden kaçınılması önerilmektedir. Bunun hastaya ekstra bir fayda sağladığını gösteren çok az kanıt vardır ve genelde istenmeyen etkilerde artışa yol açmaktadır.

Paracetamol emilim hızı metoklopramid ya da domperidon ile artabilir ve kolestiramin ile azalabilir.

St. John's Wort (Hypericum perforatum – sarı kantaron) paracetamolün kan düzeylerini azaltabilir.

Besinler ile birlikte alındığında paracetamolün emilim hızı azalabilir.

4.6. Gebelik ve laktasyon

Genel tavsiye

Gebelikte kategorisi: B

Çocuk doğurma potansiyeli bulunan kadınlar/ Doğumı kontrolü (Kontrasepsiyon)

Parasetamol için, gebeliklerde maruz kalmaya ilişkin yeterli klinik veri mevcut değildir. Hayvanlar üzerinde yapılan çalışmalar, gebelik / embriyonal / fötal gelişim / doğum ya da doğum sonrası gelişim ile ilgili olarak doğrudan ya da dolaylı zararlı etkiler olduğunu göstermemektedir.

Yine de çocuk doğurma potansiyeli bulunan kadınlara verilirken tedbirli olunmalıdır.

Gebelik dönemi

TERMACET'in gebelikte kullanım güvenliği belirlenmemiştir. Parasetamol plasentadan geçer ve maternal konsantrasyona benzer bir fötal konsantrasyona ulaşır. Bununla beraber, parasetamolinin teropötik dozlarının kısa süreli olarak anne tarafından alınması insanda teratojenik etkilerle ilişkili bulunmamıştır.

Laktasyon dönemi

Paracetamol anne sütüne geçer (650 mg oral dozun % 1'inden azı). Ancak, cmziren anne tarafından terapötik dozlarda kullanılmasının bebekte bir risk oluşturmazı beklenmez.

Üreme yeteneği / Fertilite

Hayvanlarda yapılan kronik toksisite araştırmalarında parasetamolinin testiküler atrofiye neden olduğu ve spermatogenczi inhibe ettiği bildirilmiştir. İnsanlarda fertilité üzerindeki etkisini araştıran çalışma bulunmamaktadır.

4.7. Araç ve makine kullanımı üzerindeki etkiler

Bazı hastalarda paracetamol kullanımına bağlı olarak baş dönmesi veya somolans görülebilir. Parasetamol kullanan hastaların uyanık kalmalarını gerektiren faaliyetler sırasında dikkatli olmaları gerekmektedir.

4.8. İstemez etkiler

Klinik çalışmalarla ve pazarlama sonrası yapılan araştırmalarda rapor edilen advers etkiler aşağıdaki sıklık derecelerine göre listelenmiştir.

Çok yaygın ($\geq 1/10$); yaygın ($\geq 1/100$ ila $< 1/10$); yaygın olmayan ($\geq 1/1.000$ ila $< 1/100$); seyrek ($\geq 1/10.000$ ila $< 1/1.000$); Çok seyrek ($< 1/10.000$), bilinmiyor (eldeki verilerlerden hareketle tahmin edilemiyor)

Enfeksiyonlar ve enfestasyonlar

Yaygın: Enfeksiyon (% 2.9)

Kan ve lenf sistemi hastalıkları/bozuklukları

Çok seyrek: Agranülositoz, trombositopeni (izole bildirimler)

Bağıışıklık sistemi hastalıkları/bozuklukları

Seyrek: Erüpsiyon, ürtiker

Sıklık bilinmiyor: Bronkospazm*, anafilaktik sok, alerji testi pozitif**, immun trombositonopeni***

Çok seyrek: Lyell sendromu, Stevens Johnson sendromu (izole bildirimler)

Sinir sistemi hastalıkları/bozuklukları

Yaygın: Baş ağrısı(% 5.1), baş dönmesi(% 3.58), uyuklama (% 6.97), parestezi (% 5.4)

Kulak ve iç kulak hastalıkları/bozuklukları

Yaygın olmayan: Denge bozukluğu (% 1)

Vasküler hastalıklar/bozukluklar

Çok seyrek: Purpura

Solunum, göğüs bozuklukları ve mediastinal hastalıklar/bozukluklar

Yaygın: Üst solunum yolları enfeksiyonu (% 2.7)

Gastrointestinal hastalıklar

Yaygın: Bulantı (% 2.3), diyare (% 4.7), dispepsi (% 2.3), flatulans (% 2.3), karın ağrısı (% 3.9), konstipasyon (% 3.9), kusma (% 7.8)

Yaygın olmayan: Gastrointestinal kanama (% 0.13)

Hepatobiliyer hastalıklar/bozukluklar

Çok yaygın: ALT üst sınırının üstünde (% 17.4)

Yaygın: ALT üst sınırının 1.5 katı (% 4.2)

Böbrek ve idrar yolu hastalıkları/bozuklukları:

Bilinmiyor: Prasetamolin terapötik dozlarını takiben nefrotoksik etkileri yaygın değildir.

Uzun süreli uygulamada papiller nekroz bildirilmiştir.

Genel bozukluklar ve uygulama bölgесine ilişkin hastalıklar/bozukluklar

Yaygın: Yüz ödem (% 4.5)

Yaygın olmayan: Periferik ödem (% 1)

Çok seyrek: Ateş, Asteni

Cerrahi ve tıbbi prosedürler

Yaygın olmayan: Post-tonsilktomi kanaması (% 0.5)

Yaygın: Post-ekstraksiyon kanaması (% 3.3).

*Bronkospazm: Asciyalisilik aside duyarlı astimli hastaların % 20'sinde görülür.

**Paracetamol ile oral provokasyon testi: Paracetamolle ilişkili alerjik semptomları (erüpsiyon, ürtiker, anafilaksi) olan hastaların %15.5'unda pozitiftir.

***İmmün trombositopeni: Parasetamol ve paracetamol sülfat varlığında antikorlar trombositlerin GPIIb/IIIa ve GPIb/IX/V reseptörlerine bağlanır. Parasetamol tedavisinin kesilmeci parasetamolün placebo ve nonsteroidal antiinflamatuvlar ilaçlar ile karşılaştırıldığı 2000 hastayı kapsayan bir literatür taramasında parasetamol ile placebo arasında istenmeyen etkilerin sıklığı ve tedaviyi bırakma yönünden bir fark görülmemiştir. Parasetamol ile nonsteroidal antiinflamatuvlar ilaçların karşılaştırıldığı 2100 hastayı kapsayan ikinci bir literatür taramasında parasetamol grubunda ilaçın etkisinin yetersiz olması nedeniyle tedaviyi bırakma daha sık gözlenmiştir. Paracetamol tedavisi gören her 10 hastadan biri tedaviyi yarıda kesmiş, ayrıca her 15 hastadan biri ilaçın etkisini yetersiz bulduğu için tedaviyi kesmiştir. NSAII'lar ile karşılaşıldığında istenmeyen etkiler nedeni ile tedaviyi bırakma oranı daha düşüktür. Klinik laboratuvar değerlendirmeleri klinik araştırmalarda terapotik dozlarda kullanılan paracetamolün istenmeyen çıktıları ve laboratuvar değerlerindeki değişimler placeboenkiliderden farksız bulunmuştur. Karaciğer fonksiyonu ile ilgili biyokimyasal değerlerdeki değişimler ilaçın toksik dozlarda alındığını gösterir. İlaç toksik dozlarda alılmışsa aspartat aminotransferaz (AST) ve alanin aminotrasferaz (ALT) 24 saat içinde yükselmeye başlar ve 72 saat sonra doruğa çişir. Bunlardan herhangi birinin 1000 üniteinin üstüne yükselmesi hepatotoksitese için tanımlayıcıdır. Bunların yanı sıra bilirubin ve kreatinin yükselir, glukoz düşer. Arteriyel pH'nin 7.30'un altına düşmesi, kreatininin 3.4 mg/dL'nin üstüne çıkması, protrombin zamanının 100 saniyeden fazla uzaması ve serum laktat düzeyinin 3.5 milimol/L'nin üstüne çıkması прогнозun iyi olmadığını gösteren belirtilerdir. Paracetamolün advers ve toksik etkilere karşı cinsiyet, ırk, boy, ağırlık, yaşam şekli ve yerine bağlı duyarlılık farkları bildirilmemiştir.

Bunların dışında paracetamolün toksik etkilere karşı duyarlığı artıran risk faktörleri ilaç etkileşimi hallerinde yer almaktadır. (Bkz. 4.5.)

6 yaşından küçük çocuklar, paracetamolün toksik etkilerine daha az duyarlıdır. Bunda glutatyon rezervlerinin ve detoksifikasiyon hızının yüksek olmasının rolü olduğu ileri sürülmüştür.

4.9 Doz Aşımı ve Tedavisi

Yıtkışkinlerde 10 gram üzerinde kullanılması halinde toksisite olasılığı vardır. Dahası, aşırı dozu zararlı sirotik olmayan alkolik karaciğer hastalığı olanlarda daha büyütür. Çocuklarda aşırı dozu takiben gelişen karaciğer hasarı göreceli olarak daha seyrektilir. Karaciğer hücre hasarı ile birlikte paracetamol aşırı dozajında normal erişkinlerde 2 saat civarında olan paracetamol yarılanma ömrü genellikle 4 saat'e veya daha uzun sürelerde uzar. ^{14}C -aminopirinden sonra $^{14}\text{CO}_2$ atılımında azalma bildirilmiştir. Bu plazma paracetamol konsantrasyonu veya yarılanma ömrü veya konyansiyonel karaciğer fonksiyon testi ölçümüne nazaran paracetamol aşırı dozajı ile karaciğer hücre hasarı arasındaki ilişkiyi daha iyi gösterir.

Parasetamole bağlı fulminant karaciğer yetmezliğini takiben gelişen akut tüberler nekrozdan dolayı böbrek yetmezliği oluşabilir. Bununla beraber, bunun insidansı başka nedenlerden dolayı fulminant karaciğer yetmezliği olan hastalarla karşılaşıldığında bu grup hastalarda

daha sık degildir. Seyrek olarak, ilaç aldıktan 2-10 gün sonra, sadece minimal karaciğer toksisitesine karşı renal tübüler nekroz oluşabilir. Aşırı dozda parasetamol almış bir hastada kronik alkol alışının akut pankreatit gelişmesine katkıda bulunduğu bildirilmiştir. Akut aşırı doza ilaveten, parasetamolinin günlük aşırı miktarlarda alınmından sonra karaciğer hasarı ve nefrotoksik etkiler bildirilmiştir.

Sempptom ve belirtiler:

Solgunluk, anoreksi, bulantı ve kusma parasetamol doz aşısının sık görülen erken semptomlarıdır. Hepatik nekroz parasetamol doz aşısının, dozla ilişkili komplikasyonudur. Hepatik enzimler yükselsebilir ve protrombin zamanı 12 ile 48 saat içinde uzar, fakat klinik semptomlar ilaçın alınmını takiben 1 ila 6 gün içinde belirgin olamayabilir.

Tedavi:

Hastayı gecikmiş hepatoksisiteye karşı korumak için parasetamol aşırı dozajı hemen tedavi edilmelidir. Bunun için, absorbsiyonu azaltmayı (gastrik lavaj veya aktif kömür) takiben intravenöz N-asetilsistein veya oral metionin vermek gerekir. Eğer hasta kusuyorsa veya aktif kömür ile konjugasyon yapılmışsa metionin kullanılmamalıdır. Doruk plazma parasetamol konsantrasyonları aşırı dozu takiben 4 saatte kadar gecikebilir. Bu nedenle, hepatoksisite riskini belirlemek için plazma parasetamol düzeyleri ilaç alınmından en az 4 saat sonra kadar ölçülmelidir. Ek tedavi (ilate oral metionin veya intravenöz N-asetilsistein) kan parasetamol içeriği ve ilaç alınmından beri geçen süre ışığı altında değerlendirilmelidir.

Hepatik enzim indukleyici ilaçlar alan hastalarda, uzun süredir alkol bağımlısı olanlarda veya kronik olarak beslenme eksikliği olanlarda N-asetilsistein ile tedavi eşiginin % 30-50 düşürülmesi önerilir, çünkü bu hastalar parasetamolinin toksik etkilerine karşı daha duyarlı olabilirler. Parasetamol doz aşısını takiben gelişebilecek fulminant karaciğer yetmezliği tedavisi uzmanlık gerektirir.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ

5.1. Farmakodinamik Özellikleri

ATC KOD: N02BE01

Farmakoterapotik grup: Analjezik

Parasetamol, analjezik ve antipiretic bir ajandır. Parasetamolinin terapötik etkilerinin, siklooksijenaz enziminin inhibisyonu sonucu prostaglandin sentezinin inhibisyonuna bağlı olduğu düşünülmektedir. Parasetamolinin periferik siklooksijenaza oranla santral siklooksijenaz üzerinde daha etkili inhibitör olduğunu gösteren kanıtlar vardır. Parasetamolinin analjezik ve antipiretic özellikleri vardır fakat sadecce zayıf anti-enflamatuar özellikler gösterir. Bu durum, enflamatuar dokuların diğer dokulara oranla daha yüksek seviyelerde hücresel peroksidler içermesi ve bu hücresel peroksidlerin parasetamolinin siklooksijenaz inhibisyonunu önlemesyle açıklanabilir.

5.2. Farmakokinetik Özellikler

Emilim

Parasetamolinin absorpsiyonu başlica ince barsaklardan pasif transfer ile olur. Gastrik boşalma, oral uygulanan parasetamol absorpsiyonu için hiz sınırlayıcı bir basamaktır. Doruk plazma parasetamol konsantrasyonu formülasyona bağlı olarak genellikle oral uygulamadan sonra 30 ile 90 dakika arasında meydana gelir. Paracetamol değişken bir oranda ilk geçiş metabolizmasına uğradığı için oral uygulamadan sonra sistemik dolaşımında tam olarak bulunmaz. Erişkinlerde oral biyoyararlanımının, uygulanan parasetamol miktarına bağlı olduğu görülmektedir. Oral biyoyararlanım 500 mg'lik dozdan sonra % 63 iken, 1 veya 2 g (tablet formu) dozundan sonra yaklaşık % 90'a yükselir.

Dağılım

Parasetamol birçok vücut sıvısına eşit miktarda dağılır; tahmini dağılım hacmi 0.95 l/kg'dır. Terapötik dozları takiben parasetamol plazma proteinlerine önemli oranda bağlanmaz. Çocuklardaki dağılım kinetiği (Vd/F) erişkinlerdekine benzerdir.

Biyotransformasyon

Terapötik dozlardan sonra parasetamolinin plazma yarılanma ömrü 1.5-2.5 saatir. Parasetamol karaciğerde metabolize olur. İdrarla atılan majör metaboliti glukuronid ve sülfat konjugatıdır. Uygulanan parasetamolinin % 10 kadarı minor bir yolla sitokrom P-450 karma fonksiyonlu oksidaz sistemi (başlica CYP2E1 ve CYP3A4) ile reaktif bir metabolit olan asetamidokinona dönüşür. Bu metabolit hızla indingenmiş glutatyon ile konjuge olur ve sistein ve merkaptürük asit konjugatları şeklinde atılır. Büyuk miktarlarda parasetamol alındığında hepatik glutatyon azalabilir ve vital hepatoselüler makromoleküllerine kovalan olarak bağlanan hepatosit asetamidokinonun aşırı birikmesine yol açar. Bu da doz aşımı durumunda görülebilen hepatik nekroza yol açar.

Çocuklarda (3-10 yaş) ve yenidoğanlarda (0-2 gün) parasetamolinin başlica metaboliti parasetamol sülfattır.

Eliminasyon:

Tek dozu (1000 mg i.v.) takiben parasetamolinin total vücut klerensi yaklaşık 5 ml/dak/kg'dır. Parasetamolinin renal klerensi idrar akış hızına bağlıdır, fakat pII'ya bağlı değildir. Uygulanan ilaçın % 4'ten daha azı değişmemiş parasetamol halinde atılır. Sağlıklı bireylerde terapötik dozun yaklaşık % 85-95'i 24 saat içinde idrar ile atılır. Parasetamolinin total eliminasyon hızı açısından çocukların erişkinler arasında yaşla ilişkili bir farklılık yoktur.

Doğrusallık ve Doğrusal Olmayan Durum:

Reaktif parasetamol metabolitlerinin karaciğer hücre proteinlerine bağlanması, hepatoselüler hasara sebep olur. Terapötik dozlarda, bu metabolitler, glutatyon tarafından bağlanır ve nontoksik konjugatlar oluştururlar. Ancak masif doz aşımı halinde, karaciğerin (glutatyon oluşumunu kolaylaştırın ve teşvik eden) SH-donörleri deposu tükenir; ilaçın toksik metabolitleri karaciğerde birikir ve karaciğer hücre nekrozu gelişir ve bu da, karaciğer fonksiyonunda bozulmaya ve giderek hepatik komaya kadar ilerler.

Pozolojiye uygun kullanıldığında farmakokinetiği doğrusaldır.

Hastalardaki karakteristik özellikler

Renal yetmezlikte farmakokinetik: 2-8 saatler arasında ortalama plazma yarılanma ömrü normal ve böbrek yetmezliği olan hastalarda aynıdır, fakat 8-24 saatler arasında böbrek yetmezliğinde eliminasyon hızı azalır. Kronik renal yetmezlikte glukuronid ve sulfat konjugatlarında belirgin birikme olur. Ana bileşigin kısıtlı rejenerasyonuyla kronik böbrek yetmezliği olan hastalarda biriken paracetamol konjugatlarında bir miktar ekstra eliminasyon olusabilir. Kronik böbrek yetmezliğinde paracetamol doz aralıklarını uzatmak tavsiye edilir. Hemodiyalizde paracetamol plazma düzeyleri azalabileceğinden terapötik kan düzeylerini korumak için ilave paracetamol dozları gerekebilir.

Hepatik yetmezlikte farmakokinetik: Hafif karaciğer hastalığı olan hastalardaki ortalama plazma yarılanma ömrü normal bireylerdekine benzerdir, fakat ciddi karaciğer yetmezliğinde önemli derecede uzar (yaklaşık % 75). Bununla beraber, yarılanma ömrünün uzamasının klinik önemi açık değildir; çinkü karaciğer hastalığı olan hastalarda ilaç birikmesi ve hepatoksiste olduğu kanıtlanmamış ve glutatyon konjugasyonu azalmamıştır. Kronik stabil karaciğer hastalığı olan 20 hastaya 13 gün içinde 4 g paracetamol verilmesi karaciğer fonksiyonunda bozulmaya yol açmamıştır. Hafif karaciğer hastalığında önerilen dozlarda alındığında paracetamolinin zararlı olduğu kanıtlanmamıştır. Bununla beraber, şiddetli karaciğer hastalığında plazma paracetamol yarılanma ömrü önemli derecede uzamıştır.

Yaşlılarda farmakokinetik: Genç ve yaşlı sağlıklı denekler arasında farmakokinetik parametrelerde gözlenen farklılıkların klinik olarak önemli olduğu düşünülmelidir. Bununla beraber serum paracetamol yarılanma ömrünün belirgin derecede arttığını (yaklaşık % 84) ve paracetamol klerensinin zayıf, hareketsiz ve yaşlı hastalarda sağlıklı genç kişilere nazaran azaldığını (yaklaşık % 47) düşündüren kanıtlar vardır.

Cocuklarda farmakokinetik: Çalışmalar 0-2 gün arasındaki yeni doğanlarda ve 3-10 yaş arasındaki çocuklarda paracetamol major metabolitin paracetamol sulfat olduğunu göstermiştir. Yetişkinlerde ve 12 yaş ve üzeri çocukların verileri, major metabolitin glukuronid konjugatı olduğunu göstermiştir. Buna beraber, paracetamolinin genel eliminasyon hızında veya idrara geçen toplam ilaç miktarında yaşa ilişkin önemli farklılıklar yoktur.

5.3 Klinik öncesi güvenlilik verileri

Paracetamol erişkin sığanlarda oral uygulama ardından hafif toksisite saptanmıştır. Yavru sığanlarda ise hepatik enzimi sisteminin olgunlaşmamış olması nedeniyle daha toksik bulunmuştur. Akut toksisite belirtileri kuşmaya neden olmuştur. Kronik uygulamada kilo artışında azalma, diürez, asidüri ve dehidratasyon ve enfeksiyona duyarlılık gibi etkiler gözlenmiştir.

Sıçanlarda, hepatotoksik doz düzeyinde potansiyel bir genotoksisite gözlenmiş ve bu bulgu doğrudan bir DNA hasarı olarak değil, hepatotoksisite/miyelotoksisitenin dolaylı bir sonucu olarak açıklanmıştır.

İnsanlarda kapsamlı kullanımından sonra embriyotoksik veya teratojenik riskte bir artış gözlenmemiştir. Parasetamol hamilelik döneminde de sıkılıkla alınmakta olup, gerek hamileliğin seyri gerekse doğmamış çocuk üzerinde herhangi bir olumsuz etki görülmemiştir.

Hayvanlarda yapılan kronik toksisite araştırmalarında parasetamolin testiküler atrofiye neden olduğu ve spermatogenesi inhibe ettiği bildirilmiştir.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1. Yardımcı Maddelerin Listesi

Avicel RC 591

Ksantan Zamkı

Metil Paraben (Nipagin M)

Trisodyum Sitrat Dihidrat

Sitrik Asit (Anhidri)

Sorbitol Soltüsyonu % 70

Şeker (Kristal)

Propilen Glikol

Polisorbat 80 (Tween 80)

Span 60

Sunset Yellow E 110 (FDC No-6)

Portakal esansı (74016-71)

Deivonize Su

6.2 Geçimsizlikler

Geçerli değildir.

6.3 Raf Ömrü

24 ay

6.4 Saklamaya yönelik özel tedbirler

30°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız.

Kullanmadan önce çok iyi çalkalanmalıdır.

Ternacot Plus sulandırılmadan kullanılır.

6.5 Ambalajın Niteliği ve içeriği

Ambalajı, karton kutuda ve 100 ml ve 150 ml lik şişelerde, 5 ml'lik $\frac{1}{4}$ ve $\frac{1}{2}$ işaretli kaşık ölçekte beraber.

6.6 Beşeri tıbbi üründen arta kalan maddelerin imhası ve diğer özel Önlemler

Kullanılmamış ürünler ya da artık materyaller "Tıbbi Atıkların Kontrolü Yönetmeliği" ve Ambalaj ve Ambalaj Atıklarının kontrolü Yönetmelikleri"ne uygun olarak imha edilmelidir.

7. RUHSAT SAHİBİ

TOPRAK İLAÇ ve KİM. MAD. SAN. ve TİC. A.Ş.

Toprak Center, İhlamur Yıldız Cad. No: 10, 34353

Beşiktaş / İSTANBUL

Tel: 0 212 326 30 97 Faks: 0 212 236 87 29

8. RUHSAT NUMARASI

184/49

9. İLK RUHSAT TARİHİ / RUHSAT YENİLEME TARİHİ

İlk Ruhsat Tarihi: 01.09.1997

Ruhsat Yenileme Tarihi:

10. KÜB'ÜN YENİLEME TARİHİ