

## Sažetak opisa svojstava lijeka

### 1. NAZIV LIJEKA

Olynth HA 0,5 mg/ml sprej za nos, otopina  
Olynth HA 1 mg/ml sprej za nos, otopina

### 2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

#### **Olynth HA 0,5 mg/ml sprej za nos, otopina**

Jedan ml spreja za nos, otopine sadrži 0,5 mg ksilometazolinklorida. Jedan potisak (70 µl) sadrži 0,035 mg ksilometazolinklorida.

#### **Olynth HA 1 mg/ml sprej za nos, otopina**

Jedan ml spreja za nos, otopine sadrži 1 mg ksilometazolinklorida. Jedan potisak (140 µl) sadrži 0,140 mg ksilometazolinklorida.

Za cjeloviti popis pomoćnih tvari, vidjeti dio 6.1.

### 3. FARMACEUTSKI OBLIK

Sprej za nos, otopina.  
Bistra, bezbojna otopina.

### 4. KLINIČKI PODACI

#### 4.1 Terapijske indikacije

- smanjenje oticanja sluznice nosa kod akutne prehlade, vazomotornog i alergijskog rinitisa
- olakšavanje pražnjenja sekreta u slučaju paranazalnog sinusitisa i kataralne upale srednjeg uha povezanog s prehladom.

Olynth HA 0,5 mg/ml sprej za nos namijenjen je za simptomatsko liječenje djece u dobi od 2 do 6 godina. Olynth HA 1 mg/ml sprej za nos namijenjen je za simptomatsko liječenje odraslih i djece starije od 6 godina.

#### 4.2. Doziranje i način primjene

##### Doziranje

#### **Olynth HA 0,5 mg/ml, sprej za nos, otopina**

Djeca u dobi od 2 do 6 godina: 1 potisak spreja u svaku nosnicu (po potrebi), do najviše 3 puta na dan.

#### **Olynth HA 1 mg/ml, sprej za nos, otopina**

Odrasli i djeca starija od 6 godina: 1 potisak spreja u svaku nosnicu (po potrebi), do najviše 3 puta na dan.

##### Način primjene:

Za primjenu u nos.

##### Trajanje liječenja

Olynth HA 0,5 i Olynth HA 1 mg/ml sprej za nos, otopine se ne smiju primjenjivati duže od 5 dana, osim ako liječnik ne preporuči drugačije.

Dugotrajna i pretjerana upotreba može izazvati reaktivnu hiperemiju ili povratnu kongestiju (vidjeti dio 4.4). Preporučene doze se ne smiju prekoračiti.

### **Pedijskija populacija:**

Djelotvornost i sigurnost primjene Olynth HA 0,5 mg/ml sprej za nos, otopine u djece u dobi ispod 2 godine nije utvrđena.

Za trajanje primjene u djece, uvijek se mora za savjet obratiti liječniku.  
Primjena se može ponoviti samo nakon nekoliko dana pauze.

Olynth HA 0,5 i Olynth HA 1 mg/ml sprej za nos, otopine se mogu primjenjivati u slučajevima kronične prehlade samo uz nadzor liječnika zbog opasnosti od atrofije sluznice nosa u djeteta.

### **4.3. Kontraindikacije**

- preosjetljivost na ksilometazolinklorid ili na neku od pomoćnih tvari navedenih u dijelu 6.1
- stanje nakon transsfenoidalne operacije hipofize ili nekog drugog zahvata tijekom
- kojeg je izložena tvrda moždana ovojnica
- suha upala sluznice nosa (rhinitis sicca)

*Olynth HA 0,5 mg/ml sprej za nos, otopina* se ne smije primjenjivati u dojenčadi i djece do dvije godine starosti.

*Olynth HA 1 mg/ml sprej za nos, otopina* se ne smije primjenjivati u dojenčadi i djece mlađe od 6 godina.

### **4.4. Posebna upozorenja i mjere opreza pri uporabi**

Ovaj lijek se smije koristiti samo nakon pažljive procjene koristi i rizika u bolesnika:

- koji se liječe inhibitorima monoaminooksidaza (MAO inhibitori), tricikličkim antidepresivima ili drugim lijekovima koji mogu povisiti krvni tlak
- s povećanim intraokularnim tlakom, osobito kod glaukoma uskog kuta
- s ozbiljnim kardiovaskularnim bolestima (npr. koronarna bolest srca, povišeni krvni tlak)
- s feokromocitomom
- s poremećajima metabolizma (npr. hipertireoza, dijabetes)
- s porfirijom
- s hiperplazijom prostate

Bolesnici sa sindromom dugog QT intervala koji se liječe ksilometazolinom mogu biti izloženi povećanom riziku od ozbiljnih ventrikularnih aritmija.

Ovaj lijek je namijenjen samo za kratkotrajnu uporabu.

Dugotrajna uporaba, učestala primjena i predoziranje simpatomimetičkim dekongestivom može dovesti do reaktivne hiperemije sluznice nosa.

Usljed povratnog učinka (engl. rebound effect) može nastati opstrukcija gornjih dišnih putova i zapravo rezultirati time da bolesnik opetovano, ili čak stalno koristi lijek.

Ovo može voditi do kroničnog oticanja (*rhinitis medicamentosa*) i konačno čak do atrofije sluznice nosa(*ozena*).

U blažim slučajevima, kako bi se održalo barem djelomično disanje kroz nos, može se razmotriti prekid primjene simpatomimetičkog lijeka prvo u jednoj nosnici, a nakon nestanka simptoma, i u drugoj nosnici. Ako simptomi ne prolaze ili se pogoršavaju, ili se pojave novi simptomi, treba prestati s uporabom i potražiti savjet liječnika.

### **4.5. Interakcije s drugim lijekovima i drugi oblici interakcija**

Istodobna primjena inhibitora monoaminooksidaza traničipromin tipa ili tricikličkih antidepresiva s ksilometazolinom može dovesti do povećanog krvnog tlaka uslijed kardiovaskularnog učinka ovih tvari.

## **4.6. Plodnost, trudnoća i dojenje**

TrudnoćaKako ne postoje odgovarajuće kliničke studije o učinku lijeka na fetus, ksilometazolin se ne smije primjenjivati tijekom trudnoće.

### Dojenje

Lijek se ne smije koristiti tijekom dojenja jer nije poznato izlučuje li se djelatna tvar u majčino mlijeko.

### Plodnost

Nije poznat učinak ksilometazolina na plodnost.

## **4.7. Utjecaj na sposobnost upravljanja vozilima i strojevima**

Ako se lijek primjenjuje u skladu s uputama ne očekuje se smanjena sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima.

Ako se lijek primjenjuje dugotrajno ili u visokim dozama, ne može se isključiti sistemski učinak na kardiovaskularni i središnji živčani sustav. U takvim slučajevima, sposobnost upravljanja vozilima i strojevima može biti smanjena.

## **4.8. Nuspojave**

Nuspojave su u tablici koja slijedi poredane prema učestalosti pri čemu su najčešće navedene prve, na sljedeći način: vrlo često ( $\geq 1/10$ ); često ( $\geq 1/100, < 1/10$ ); manje često ( $\geq 1/1000, < 1/100$ ); rijetko ( $\geq 1/10000, < 1/1000$ ); vrlo rijetko ( $< 1/10000$ , nije poznato (ne može biti procijenjeno iz raspoloživih podataka).

### **Poremećaji dišnog sustava, prsišta i sredoprsja**

često:	prolazni, blagi znakovi nadraženosti (osjećaj žarenja ili suhoće sluznice nosa), osobito u osjetljivih bolesnika. pojačano oticanje sluznice (reaktivna hiperemija) može se pojaviti nakon prestanka djelovanja lijeka.
manje često:	epistaksa (krvarenje iz nosa)

### **Poremećaji živčanog sustava**

rijetko:	glavobolja, nesanica, umor.
----------	-----------------------------

### **Srčani poremećaji**

manje često:	sistemski simpatomimetički učinci kao što su palpitacije, ubrzani puls, povećani krvni tlak.
--------------	--

### **Prijavljivanje sumnji na nuspojavu**

Nakon dobivanja odobrenja lijeka, važno je prijavljivanje sumnji na njegove nuspojave. Time se omogućuje kontinuirano praćenje omjera koristi i rizika lijeka. Od zdravstvenih djelatnika se traži da prijave svaku sumnju na nuspojavu lijeka putem nacionalnog sustava prijave nuspojava navedenog u [Dodatku V.](#)

## **4.9. Predoziranje**

### Simptomi:

Predoziranje ili slučajna oralna primjena mogu dovesti do sljedećih simptoma: midrijaza, mučnina, povraćanje, cijanoza, vrućica, spazam, tahikardija, srčana aritmija, cirkulatorni kolaps, srčani arest, povиšeni krvni tlak, plućni edem, poremećaj disanja i psihički poremećaji.

Osim toga, mogu se također pojaviti slijedeći simptomi: inhibicija funkcije središnjeg živčanog sustava praćena pospanošću, snižena tjelesna temperatura, bradikardija, hipotenzija nalik šoku, apnea i koma.

### Liječenje:

Primjena medicinskog ugljena, ispiranje želuca, umjetno disanje uz primjenu kisika. Za snižavanje krvnog tlaka primijenite 5 mg fentolamina u fiziološkoj otopini polako intravenozno ili 100 mg oralno. Vazopresori su kontraindicirani.

Ukoliko je potrebno, liječiti antipireticima i antikonvulzivima.

Čuvati izvan dohvata djece. U slučaju predoziranja, treba potražiti liječničku pomoć ili odmah kontaktirati bolnicu (hitni prijem).

## **5. FARMAKOLOŠKA SVOJSTVA**

### **5.1. Farmakodinamička svojstva**

**Farmakoterapijska skupina:** Pripravci za nos, dekongestivi i drugi preparati za lokalnu primjenu, obični simpatomimetici

ATK oznaka: R01AA07

Ksilometazolin, derivat imidazola, je simpatomimetički lijek s alfa-adrenergičnim djelovanjem. Ima vazokonstriktorni učinak i time smanjuje oticanje sluznice. Početak djelovanja obično se primijeti unutar 5 do 10 minuta; olakšava disanje kroz nos smanjenjem oticanja sluznice i dovodi do poboljšanog izlučivanja sekreta.

Hijaluronska kiselina održava sluznicu vlažnom i time je održava u optimalnim uvjetima za proces zacjeljivanja ukoliko je isti potreban.

### **5.2. Farmakokinetička svojstva**

Ukoliko se primjeni intranasalno, apsorbirana količina može ponekad biti dovoljna da uzrokuje sistemske učinke, npr. u središnjem živčanom sustavu i kardiovaskularnom sustavu.

Podaci iz farmakokinetičkih studija u ljudi nisu dostupni.

### **5.3. Neklinički podaci o sigurnosti primjene**

#### **Toksikološka svojstva**

##### **a) Akutna toksičnost**

Ispitivanja akutne toksičnosti izvedena su na različitim životinjskim vrstama s različitim načinima primjene. Simptomi su prije svega bili srčana aritmija, tremor, nemir, tonično-klonične konvulzije, hiperrefleksija, dispnea i ataksija.

##### **b) Subkronična i kronična toksičnost**

Ispitivanja s ponavljanom oralnom primjenom izvedena su na štakorima (6, 20 i 60 mg/kg/dan) i psima (1, 3 i 10 mg/kg/dan) u periodu od 3 mjeseca. U štakora su primjećeni smrtnost, smanjeni unos hrane i smanjeno povećanje tjelesne težine u svim doznim grupama, a kod davanja 60 mg/kg/dan primjećeno je lagano smanjenje vrijednosti šećera u krvi. Patološke promjene su uključivale povišeni krvni tlak i gubitak elastičnosti intime krvnih žila. U preživjelih životinja, nisu pronađene patološke promjene u doznoj grupi koja je primala 6 mg/kg/dan.

U pasa su primjećene promjene u kliničko-kemijskim parametrima (GPT, CPK, LDH) i u EKG-u, u svim doznim grupama, a kada se davala doza veća od 3 mg/kg/dan, primjećene su smrtnost i smanjenje tjelesne težine. Patološke promjene na srcu, bubrežima, jetri i probavnom sustavu su se dogodile u grupi koja je dobivala najveću dozu. Za funkcionalne i morfološke promjene povezane s dozom smatra se da su uglavnom uzrokovane trajnom vazokonstrikcijom.

Podaci iz ispitivanja na životinjama vezani uz kroničnu toksičnost ksilometazolinklorida nisu dostupni.

##### **c) Mutageni i karcinogeni potencijal**

Ispitivanja mutagenosti korištenjem Ames-ovog testa i mikronukleus testa pokazala su negativne rezultate.

Dugotrajna ispitivanja tumorogenog potencijala ksilometazolina nisu provođena.

#### **d) Reproduktivna toksičnost**

Ne postoje odgovarajuća ispitivanja ksilometazolina vezana uz reproduktivnu toksičnost. Nakon izloženosti tvari, zabilježeno je smanjenje fetalne težine u štakora tijekom dijela organogene faze (intrauterina retardacija rasta). U ispitivanjima na životnjama opisan je učinak induciranja porođaja u zamoraca i zečeva kada se ksilometazolin primjenjivao intravenozno.

U primjeni kod trudnica i dojilja nema još dovoljno prikupljenog iskustva. Ispitivanje koje je obuhvaćalo 207 trudnica koje su moguće bile izložene tvari tijekom prva tri mjeseca trudnoće nije pokazalo povećanje učestalosti malformacija (5/207). Ispitivanja o tome izlučuje li se ksilometazolin u majčino mlijeko nisu dostupna.

### **6. FARMACEUTSKI PODACI**

#### **6.1. Popis pomoćnih tvari**

Natrijev hijaluronidat  
sorbitol (E 420)  
glicerol (E 422)  
natrijev dihidrogenfosfat dihidrat (za podešavanje pH)  
natrijev hidrogenfosfat dihidrat (za podešavanje pH)  
natrijev klorid  
voda za injekcije.

#### **6.2. Inkompatibilnost**

Nije primjenjivo.

#### **6.3. Rok valjanosti**

2 godine.

Rok valjanosti nakon prvog otvaranja: 12 mjeseci.

#### **6.4. Posebne mjere pri čuvanju lijeka**

Čuvati na temperaturi ispod 25 °C.

#### **6.5. Vrsta i sadržaj spremnika**

##### **Olynth HA 0,5 mg/ml sprej za nos, otopina**

10 ml otopine u bijeloj plastičnoj bočici s odmernim plastičnim sustavom za raspršivanje (3K sustav) i zaštitnom kapicom, u kutiji.

##### **Olynth HA 1 mg/ml sprej za nos, otopina**

10 ml otopine u bijeloj plastičnoj bočici s odmernim plastičnim sustavom za raspršivanje (3K sustav) i zaštitnom kapicom, u kutiji.

#### **6.6. Posebne mjere za zbrinjavanje**

Nema posebnih zahtjeva.

### **7. NOSITELJ ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

McNeil Healthcare (Ireland) Limited  
Block 5, High Street, Tallaght  
Dublin 24

Irska

**8. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

Olynth HA 0,5 mg/ml sprej za nos, otopina: HR-H-452462150  
Olynth HA 1 mg/ml sprej za nos, otopina: HR-H-959994677

**9. DATUM PRVOG ODOBRENJA / DATUM OBNOVE ODOBRENJA**

25. 05. 2007./28.11.2017.

**10. DATUM REVIZIJE TEKSTA**

02. svibnja 2024.