

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО	
Приложение към разрешение за употреба №	11-12803 - 11-12005 06.42.0
N=10/28-11-2005 <i>[Signature]</i>	

1. Име на лекарственото средство

NiQuitin CQ

2. Количествен и качествен състав

NiQuitin CQ е трансдермална терапевтична система за локално приложение.

Има пластири със следните концентрации активно вещество:

NiQuitin CQ 7 mg - с размер 7 cm^2 , съдържащ 36 mg никотин, еквивалент на 5.1 mg / cm^2 никотин и доставящ 7 mg за 24 часа.

NiQuitin CQ 14 mg - с размер 15 cm^2 , съдържащ 78 mg никотин, еквивалент на 5.1 mg / cm^2 никотин и доставящ 14 mg за 24 часа.

NiQuitin CQ 21 mg - с размер 22 cm^2 , съдържащ 114 mg никотин, еквивалент на 5.1 mg / cm^2 никотин и доставящ 21 mg за 24 часа.

3. Лекарствена форма

Трансдермален пластир

Всеки пластир е правоъгълен и се състои от външен матиран, розово оцветен слой, среден сребрист слой и външен безцветен слой, който се отстранява преди употреба.

4. Клинични данни

4.1. Показания

NiQuitin CQ е показан за облекчаване на симптомите, наблюдавани при отказване от тютюнопушене, включително и желанието за пушене, свързано с отказването на цигарите.

При възможност, NiQuitin CQ трябва да се прилага като част от програма за отказване на пушенето.

4.2. Дозировка и метод на приложение

Пластирите трябва да се използват както е посочено по-долу. Преди началото на терапията, пушачите трябва да имат желание за отказване на цигарите. По време на терапията, всяка изпушена цигара може да доведе до възобновяване на пушенето. Следователно, по време на периода на отказване на цигарите не трябва да се пуши. През периода на използване на NiQuitin CQ не трябва да се приема никотин под друга форма. Едновременно с приложението на пластирите се препоръчва и оказване на психологическа подкрепа, тъй като е установено, че такива програми имат благоприятно влияние върху отказването от цигарите.

Възрастни (включително и тези над 60 години)

NiQuitin CQ трябва да се прилага веднъж дневно, по едно и също време всеки ден и за предпочтение скоро след събуждане на неокосмена, чиста и суха кожа и да се носи в продължение на 24 часа. NiQuitin CQ трябва да се постави веднага след изваждане на пластира от защитната му опаковка.

NiQuitin CQ
Кратка Характеристика на продукта

Да се избягва прилагането върху зачервена или възпалена кожа. След 24 часа, използвания пластир трябва да се махне и да се приложи нов на ново място върху кожата. Пластирът не трябва да се оставя за повече от 24 часа. На местата на приложение, не трябва да се слагат нови пластири поне за 7 дни. По едно и също време трябва да се слага само един пластир.

При желание, пластирът може да се сваля преди сън. Въпреки това, за постигане на оптимален ефект срещу желанието за пушение сутрин, се препоръчва употребата за 24 часа.

Обикновено, терапията с NiQuitin CQ трябва да започне с NiQuitin CQ 21mg и да намалява в съответствие със следната схема за дозиране:

Доза	Продължителност
1 етап	През първите 6 седмици
2 етап	Следващите 2 седмици
3 етап	Последните 2 седмици

На леки пушачи (тези, които пушат по-малко от 10 цигари на ден) се препоръчва да започнат от 2-ри етап (14mg) за 6 седмици и да намалят дозата до NiQuitin CQ 7mg през последните 2 седмици.

Пациенти на NiQuitin CQ 21mg, които наблюдават засилена проява на странични реакции (моля вижте предупреждения), които не отзвучават в рамките на няколко дни, трябва да преминат на NiQuitin CQ 14mg. С тази концентрация трябва да се продължи за остатъка от 6-те седмици преди да се премине към NiQuitin CQ 7mg за две седмици. Ако симптомите се запазят, пациента трябва да се консултира с медицинско лице.

За оптимални резултати, курсът на лечение от 10 седмици (8 седмици за леки пушачи или пациенти, които са намалили концентрацията, както е посочено по-горе), трябва да бъде цялостно завършен. Той не трябва да продължава повече от 10 последователни седмици.

Въпреки това, в по-късен период, лица, използвали NiQuitin CQ могат да направят допълнителни курсове, ако са продължили или са започнали отново да пушат.

Деца

Безопасността и ефективността при деца и юноши, които пушат, не са оценени. NiQuitin CQ не се препоръчва за употреба при деца.

4.3. Противопоказания

NiQuitin CQ е противопоказан при пациенти със свръхчувствителност към системата или някоя от съставките й.

NiQuitin CQ пластири не трябва да се използват от непушачи; такива, които пушат от време на време или деца.

NiQuitin CQ не трябва да се използва от пациенти, прекарали насърко инфаркт на миокарда, с нестабилна или влошаваща се angina pectoris, Prinzmetal angina, тежка форма на сърдечна аритмия или скорошен цереброваскуларен инцидент.

4.4. Специални противопоказания и специални предупреждения за употреба

Данни за безопасност, засягащи децата

Количествата никотин, които се понасят добре от възрастни пушачи, могат да предизвикат симптоми на отравяне и да бъдат фатални, ако NiQuitin CQ се приложи при деца или се приеме от деца. Дори използваните вече NiQuitin CQ пластири съдържат достатъчно остатъчен никотин, който е опасен за деца.

Следователно, пациентите трябва да бъдат предупреждавани да съхраняват пластирите на места, които не могат да бъдат достигнати от деца и да бъдат инструктирани да изхвърлят използваните пластири с внимание на места, недостъпни за деца.

Безопасност при съхраняване

NiQuitin CQ е потенциален дразнител на кожата и може да предизвика контактна сенсибилизация. Трябва да се внимава при поставяне на пластирите и особено да се избягва контакта с очите и носа. След поставяне, ръцете трябва да се измиват само с вода, тъй като сапуна може да повиши абсорбцията на никотин.

Предупреждения

Пациентите трябва да спрат да пушат и да не използват други форми на никотин при започване и по време на терапията с NiQuitin CQ. Пациентите трябва да бъдат предупредени, че ако продължават да пушат или да използват допълнителни източници на никотин докато използват NiQuitin CQ, съществува риск от появата на нежелани реакции, поради достигането на нива на никотина, по-високи от тези, наблюдавани при пущене или самостоятелното използване на други продукти, съдържащи никотин. Ако се наблюдава клинично значимо повишаване на сърдечно-съдовите или други дейности в следствие на никотина, дозата на NiQuitin CQ трябва да се намали или спре. Едновременното прилагане с други медикаменти може да наложи корекция на дозата (вж Лекарствени взаимодействия).

Максималната продължителност на курсът на лечение е 10 седмици. След този период, пациентите трябва да спрат лечението, тъй като хроничната употреба на никотин може да бъде токсична или да доведе до пристрастване. Рядко е съобщавано за тахикардия, свързана с използването на NiQuitin CQ.

NiQuitin CQ трябва да се използва само с лекарска препоръка при пациенти със:

- Сърдечно-съдови заболявания (напр. стабилна стенокардия, инсулт, аритмия, цереброваскуларно заболяване, тежка форма на периферно съдово заболяване, скорошен инфаркт на миокарда),
- Неконтролируема хипертония, тъй като никотина може да бъде рисков фактор за развитие на злокачествена хипертония,
- Атопични или екзематозни дерматити (поради локална чувствителност към пластирите),
- Тежка форма на бъбречно или чернодробно увреждане или активна пептична язва,
- Хипертириодизъм, феохромоцитома или инсулин-зависим диабет.

В случай на тежки или продължителни локални реакции на мястото на приложение (напр. тежка форма на зачеряване, сърбеж или оток) или обща кожна реакция (напр. обрив, уртикария или общи кожен обрив), пациентите трябва да бъдат предупредени да спрат употребата на NiQuitin CQ и да се консултират с техния лекар. Пациентите с контактна чувствителност трябва да бъдат предупредени, че при използването на други никотин-съдържащи продукти или при пущене могат да се наблюдават сериозни реакции.

4.5. Лекарствени и други взаимодействия

Прекъсването на пушенето, със или без заместители, може да промени въздействието на прилагани в същия момент лекарства при бивши пушачи. При прекъсване на пушенето, може да се наложи промяна в дозата на следните лекарства:

Може да се наложи намаляване на дозата при спиране на цигарите на:	Възможни механизми на действие
Caffeine, theophylline, imipramine, pentazocine, phenacetin, phenylbutazone, tacrine, clomipramine.	Де – индукция на чернодробните ензими
Insulin	Повишаване на субкутанната абсорбция на инсулин
Адренергични блокери, напр. prazosin, propanolol	Понижаване на нивото на циркулиращите катехоламини
Може да се наложи повишаване на дозата при спиране на цигарите на:	Възможни механизми на действие
Адренергични антагонисти, напр. isoprenaline, salbutamol	Понижаване на нивото на катехоламините

4.6. Бременност и кърмене

Увреждащото действие на никотин върху здравето на майката и зародиша е добре установено. То включват ниско тегло при раждане, повишен рисков от спонтанен аборт и повищена перинатална смъртност. Докладвано е за спонтанен аборт по време на терапия с NiQuitin CQ и NiQuitin CQ не може да бъде изключен като спомагащ фактор. NiQuitin CQ може да се използва при бременност само по лекарско предписание. Пациентките трябва да бъдат съветвани да откажат цигарите без да използват никотин заместваща терапия, но ако не успеят, трябва да се прецени отношението риск / полза от употребата на NiQuitin CQ.

Трябва да се внимава при прилагането на NiQuitin CQ при кърмещи жени. Никотинът преминава свободно в майчиното мляко. Употребата по време на кърмене трябва да бъде само по лекарско предписание.

4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Не са известни ефекти на NiQuitin CQ върху способността за шофиране.

4.8. Нежелани лекарствени реакции

Локалните реакции на мястото на приложение са най-често съобщаваните нежелани лекарствени реакции, свързани с NiQuitin CQ. NiQuitin CQ може да предизвика други нежелани лекарствени реакции, свързани с фармакологичния ефект на никотин или с ефектите от спиране на цигарите.

NiQuitin CQ
Кратка Характеристика на продукта

Следните нежелани реакции са докладвани в клинични проучвания или спонтанно след пускане на продукта на пазара.

Някои от докладваните симптоми като депресия, раздразнителност, нервност, промяна в настроението, беспокойство, сънливост, нарушена концентрация, безсъние или нарушен сън, могат да бъдат свързани със симптомите, наблюдавани при отказване на цигарите. Хората, които отказват цигарите при всички случаи трябва да очакват симптоми като астения, главоболие, замаяност, кашлица или грипоподобни симптоми.

Заболявания на имунната система

Рядко >1/1000; <1/100: свръхчувствителност NOS*

Психиатрични

Много често >1/10: нарушение на съня, включително кошмари и безсъние

Често >1/100; <1/10: нервност

нарушения от страна на нервната система

Много често >1/10: главоболие, замаяност

Често >1/100; <1/10: трепор

Сърдечни нарушения

Често >1/100; <1/10: сърцебиене

Рядко >1/1000; <1/100: тахикардия NOS

Респираторни, гръден и медиастинални нарушения

Често >1/100; <1/10: диспнеа, фарингити, кашлица

Гастро-интестинални нарушения

Много често >1/10: гадене, повръщане

Често >1/100; <1/10: диспепсия, абдоминалнаболка, диария NOS, сухота в устата, запек

Нарушения на кожа и прилежащите тъкани

Често >1/100; <1/10: повишено потене

Много рядко >1/100000; <1/10000: алергични дерматити*, контактен дерматит*

Мускулноскелетни и прилежащи тъкани

Често >1/100; <1/10: артрактура, миалгия

Общи нарушения и реакции на мястото на приложение

Много често >1/10: реакции на мястото на приложение NOS*

Често >1/100; <1/10: гръден болка, болки в крайниците, болка NOS, астения, умора

Рядко >1/1000; <1/100: беспокойство, грипо-подобни симптоми

Реакции на мястото на приложение, включително отзукаващ обрив, сърбеж, парене и изтръпване са най-често докладваните нежелани реакции при NiQuitin CQ. Болшинството от локалните реакции са леки и преминават бързо след отстраняване на пластира. Рядко е докладвано и за алергични кожни реакции. Може да бъде съобщено за болка или чувство на тежест в крайниците или в областта където е приложен пластира (напр. гръди).

Реакции на свръхчувствителност, включително контактен дерматит и алергичен дерматит също са докладвани. В случай на силно изразени или персистиращи локални реакции на мястото на приложение (напр. тежка форма на зачервяване, сърбеж или оток) или общи кожни реакции (напр.

NiQuitin CQ
Кратка Характеристика на продукта

уртикария или общ кожен обрив) пациентите трябва да бъдат съветвани да спрат употребата на NiQuitin CQ и да се посъветват с техния лекар.

Ако има клинично значимо повишаване на сърдечно-съдовите или други ефекти заради никотин, употребата на NiQuitin CQ трябва да се намали или спре.

4.9. Предозиране

Ефектите от едновременното прилагане на няколко NiQuitin CQ пластира или погълщането на NiQuitin CQ системи не са ясни.

Признаките и симптомите при предозиране при NiQuitin CQ система се очаква да са същите както тези при тежко отравяне с никотин, включително бледност, студена пот, гадене, слюноотделение, повъръщане, абдоминална болка, диария, главоболие, виене на свят, нарушен слух и зрение, тремор, умствено объркане и слабост. При силно предозиране могат да последват пълно изтощение, хипотония и нарушение на дишането. Летални дози бързо водят до конвулсии с последваща смърт в резултат на периферна и централна парализа на дишането или, по-рядко като резултат на сърдечна недостатъчност.

Предозиране при локално приложение

Ако пациентът показва при знаци на предозиране, трансдермалната система NiQuitin CQ трябва да бъде отстранена веднага и пациентът трябва да потърси незабавно медицинска помощ. Кожната повърхност може да се облее с вода и да се подсуши. Не трябва да се използва сапун, тъй като той може да повиши абсорбцията на никотин.

Отделянето на никотин в кръвта през следващите няколко часа, след отстраняване на пластира продължава поради натрупването му в кожата.

Предозиране след орално приемане

Прилагането на активен въглен трябва да продължи докато пластира се намира в гастро - интестиналния тракт, тъй като освобождаването на никотин продължава с часове.

Овладяване на отравянето с никотин

Други поддържащи мерки включват диазепам или барбитураți за овладяване на припадъците, поддържане на дихателните функции при нарушаване на дишането и непрекъснато поддържане на водния баланс при хипотония и сърдечно – съдов колапс.

5. Фармакологични данни

5.1. Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична класификация: N07BA01

(Препарати за отказване от тютюнопушенето: N07BA, Nicotine 01)

Никотинът, основния алкалоид в тютюневите продукти и природно срещащо се лекарство, е антагонист на никотин рецепторите в периферната и централна нервна система и има изразено въздействие върху сърдечно – съдовата и централна нервна система. Липсата на никотин при привикнали индивиди се характеризира с непреодолимо желание за пущене, нервност, беспокойство, раздразнителност, промяна в настроението, тревога, съниливост, нарушения в съня, нарушена концентрация, повышен апетит, леки соматични оплаквания (главоболие, болки в

NiQuitin CQ
Кратка Характеристика на продукта

мускулите, запек, умора) и наддаване на тегло. Симптомите, свързани с отказването на цигарите, като неопределено желание за пушение, могат да бъдат контролирани при някои индивиди чрез поддържане на постоянни плазмени нива на никотин, по-ниски от тези, отчетени при пушение.

При клинични контролирани изпитвания, NiQuitin CQ води до облекчаване на симптомите, свързани с липсата на никотин, както и непреодолимото желание за пушение. В сравнено с плацебо ($p<0.05$), NiQuitin CQ намалява степента на желанието за пушение в продължение на целия ден поне с 35% през първите две седмици на абстиненция.

5.2. Фармакокинетични свойства

Абсорпция

След трансдермално приложение, кожата бързо абсорбира първоначално освободеното от пластира количество никотин. Плазмените концентрации на никотин достигат постоянни стойности 2-4 часа след първоначалното приложение на NiQuitin CQ с относително постоянни плазмени концентрации, запазващи се за 24 часа или до отстраняване на пластира. Приблизително 68% от освободения от пластира никотин навлиза в системното кръвообращение, а останалото количество освободен никотин се изпарява през краищата на ТДС.

С повтарящите се дневни приложения на NiQuitin CQ, (носени в продължение на 24 часа), постоянните плазмени концентрации на никотин, зависещи от дозата, се постигат след повторно прилагане на NiQuitin CQ и се поддържат в продължение на целия ден. Тези постоянни максимални концентрации са приблизително с 30% по-високи от концентрациите, отчетени след еднократно приложение на NiQuitin CQ.

Плазмените концентрации на никотин са пропорционални на доза за три форми на NiQuitin CQ. Средните постоянни плазмени концентрации на никотин са около 17 ng/ml при пластир от 21 mg/на ден; 14 ng/ml при пластир от 14 mg / дневно и 6 ng/ml при пластир от 7 mg / дневно. За сравнение, след пушение на цигари в продължение на половин час, средните плазмени концентрации са около 44ng/ml.

Изразеният ранен пик в кръвните нива на никотин, наблюдаван след вдишването на цигарен дим, не се наблюдава при NiQuitin CQ.

Разпределение

След отстраняването на NiQuitin CQ, плазмените концентрации на никотин намаляват със среден полуживот от 3 часа, сравнен с 2 часа при iv приложение поради продължаващата абсорбция на никотин от количеството, натрупано в кожата. При повечето пациенти, които не пушат, 10 – 12 часа след отстраняване на NiQuitin CQ, не се откриват концентрации на никотин.

След интравенозно приложение на доза никотин, белязан с радиоактивен изотоп, се наблюдава разпределение на радиоактивността, отговарящо на кръвоснабдяването, без селективно натрупване на никотин в органите. Обемът на разпределение на никотин е приблизително 2,5 l/kg.

Метаболизъм

Основният орган на елиминиране е черният дроб, а средният плазмен клирънс е около 1,2 l/min; никотин се метаболизира и във бъбреците и белия дроб. Установени са повече от 20 метаболита на никотин, за които се счита, че са фармакологично неактивни. Основните метаболити са котинин и транс-3-хидроксикотинин. Постоянните плазмени концентрации на котинин превишават тези на никотина с 10 пъти. Плазменият полуживот на никотин варира от 1 до 2 часа, а на котинин между 15 и 20 часа.

NiQuitin CQ
Кратка Характеристика на продукта

Екскреция

Както никотин, така и неговите метаболити се отделят чрез бъбреците и около 10% от никотин се екскретира непроменен в урината. 30% могат да се отделят в урината с максимално отделяне и силно повишаване киселинността на урината ($\text{pH} \leq 5$).

Не са наблюдавани различия в кинетиката на никотин при мъже и жени, използващи NiQuitin CQ. Пълни мъже, използващи NiQuitin CQ имат значително по-ниски AUC и C_{\max} стойности в сравнение с мъже с нормално тегло. Линейното понижаване на AUC в сравнение с общото телесно тегло показва очакваната обратно пропорционална зависимост (AUC намалява с увеличаване на теглото). Кинетиките на никотин след прилагане на пластира на различни места в горната част на тялото и горната вътрешна част на ръката са подобни.

5.3. Предклинични данни за безопасност

Общата токсичност на никотин е добре известна и е взета под внимание при определяне на препоръчаната дозировка. Никотин не е мутагенен. Резултатите от карциногенните изследвания не дават ясни доказателства за туморогенен ефект на никотин. В изследвания с бременни животни, никотин показва токсичност при майката и последваща лека токсичност при плода.

Допълнителните реакции включват пре- и постнатално забавяне в растежа и забавяне и промени в постнаталното развитие на ЦНС. Тези ефекти са наблюдавани само след прилагането на никотин, в дози, надвишаващи тези, препоръчани за употреба при NiQuitin CQ. Не са наблюдавани ефектите върху плодовитостта.

Сравнението между дозите, използвани за системното излагане, предизвикали тези нежелани реакции в предклинично тестваните системи с тези, свързани с препоръчаната употреба на NiQuitin CQ, показва, че възможният рисков е малък и установените предимства на терапията с никотин при отказване на цигарите доминират. Въпреки това, използването на NiQuitin CQ от бременни жени трябва да бъде само по лекарско предписание, ако другите форми на лечение не са успешни.

6. Фармацевтични данни

6.1. Списък на помощните вещества

Резервоар за лекарството: Ethylene Vinyl Acetate Copolymer

Преграждащ слой: Polyethylene / Aluminium /Polyethylene Terephthalate / Ethylenevinyl acetate

Мембрана, контролираща

Polyethylene film

скоростта на отделяне:

Контактно слепващо

Polyisobutylene 1200000 и 35000

вещество:

Siliconised Polyester film

Зашитен слой:

SunSharp PMS 465 Brown Ink

Печатно мастило:

6.2. Несъвместимости

Не са известни.

6.3. Срок на годност

NiQuitin CQ 7 mg – 3 години

NiQuitin CQ 14 mg - 3 години

NiQuitin CQ 21 mg - 3 години

NiQuitin CQ
Кратка Характеристика на продукта

6.4. Специални условия на съхранение
Да се съхранява при температура под 25°C.

6.5. Данни за опаковката

7 или 14 пластира в картонена опаковка. Всеки пластир е квадратен и се състои от външен розово оцветен пласт, среден сребрист пласт и външен прозрачен пласт, който се отстранява преди употреба. Всеки пластир е опакован в ламинирана опаковка.

6.6. Препоръки за употреба

Не се отнася.

7. Притежател на разрешението за употреба

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd.
Brentford, Middlesex, TW8 9GS, UK

8. Номер на разрешението за употреба
PL 00079/0345; PL 00079/0346; PL 00079/0347

9. Първа регистрация на лекарствения продукт
23/01/1998, Великобритания

10. Дата на преразглеждане на текста
Юли 2005