

## Кратка характеристика на продукта

		МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО
1. ТЪРГОВСКО ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ		Приложение към разрешение за употреба № 1-10464 (01.03.0)
Cyclodupon - Циклодупон		N=1/31.01.2005 Китанов
2. КОЛИЧЕСТВЕН И КАЧЕСТВЕН СЪСТАВ		
1 таблетка филмирани Циклодупон съдържа:		
Лекарствено вещество: Agni casti fruticis extractum siccum (8.3 – 12.5 : 1) 4.0 mg		
Извличащ агент: етанол 70% [v/v]		
3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА		
Таблетки филмирани		
Кръгли, биконвексни, синьо-зелени таблетки с матова повърхност.		
4. КЛИНИЧНИ ДАННИ		
4.1 Показания		
За лечение при жени в случаи на:		
- Менструални нарушения		
- Мастодония, често придружена с болка (Масталгия)		
- Предменструален синдром		
4.2 Дозировка и начин на употреба:		
1 таблетка Циклодупон дневно. Таблетките се погълват цели с малко течност.		
При пропуснат прием, лечението продължава без да се приема двойна доза от лекарството.		
Циклодупон таблетки трябва да се приемат най-малко три месеца без прекъсване – дори по време на менструация. Лечението трябва да продължи няколко седмици след като оплакванията отслабнат или изчезнат.		
4.3 Противопоказания		
Да не се приема при свръхчувствителност към някоя от съставките на продукта.		
4.4 Специални противопоказания и специални предупреждения за употреба		
С регулацията на менструацията, вероятността от забременяване може да се повиши.		
Поради съдържанието на лактоза, този продукт не е подходящ за пациенти, страдащи от вродена галактозна непоносимост, генетично обусловена лактазна недостатъчност или глюкозо-галактозна малабсорбция.		
Ако симптомите продължават или състоянието се влоши е необходима преоценка на лечението.		
4.5 Лекарствени и други взаимодействия		
Взаимодействия с други лекарствени продукти не са докладвани до момента.		
Възможно е взаимно отслабване на ефекта при едновременно приемане с допамин receptorни антагонисти.		



#### 4.6 Бременност и кърмене

**Бременност и кърмене**  
Ако пациентката забременее по време на терапия с Циклодинон таблетки, терапията трябва да бъде преустановена, тъй като симптомите, които се лекуват с Циклодинон спират, поради хормоналните промени, които настъпват по време на бременност.

Циклодинон таблетки не трябва да се приемат по време на бременност, тъй като няма достатъчно данни за употребата на лекарствения продукт по време на този период.

Циклодинон не трябва да се приема в периода на кърмене, тъй като проведените животни експерименти показват, че това води до намаляване на кърмата.

#### 4.7 Влияние върху способността за шофиране и работа с машини

Продуктът се счита за безопасен при шофиране и работа с машини.

#### 4.8 Нежелани лекарствени реакции

**Нежелани лекарствени реакции**  
В отделни случаи може да се наблюдава уртикална екзантема със сърбеж. В единични случаи може да възникнат кратковременна психомоторна възбуда, състояние на объркване и халюцинации.

#### 4.9 Предозиране

Не са известни случаи на предозиране при хора.

Не са известни случаи на превъзходни критични усложнения, които са съвършено неизвестни и не би следвало да се очакват.

## 5 ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

## 5.1 Фармакодинамичні свойства

Лекарствен продукт на растителна основа за лечение на менструални нарушения.

Съществуват достатъчно доказателства, които показват, че водно-алкохолният екстракт на *Agnus castus* има допаминергични ефекти и задържа освобождаването на пролактин ин витро. Този ефект е наблюдаван и при експерименти с животни. По отношение на човешката фармакология редукция на повишените пролактинови нива все още не е доказана. Въпреки това някои клинични изследвания показват, че прилагането на екстракт от *Agnus castus* при жени със слабо изразено повишаване на пролактиновите концентрации или с повищено освобождаване на пролактин, поради стрес (т. нар. латентна хиперпролактемия), води до намаляване на нивата на пролактин.

води до намаляване на нивата на пролактин. Ин витро изследвания показват, че лактотрофичните хипофизни клетки са мястото, където се осъществява действието, като активният принцип е допаминергичния.

Бицикличните дитерпени са идентифицирани като групата вещества, които водят до допаминергичните ефекти на екстракта от *Agnus castus*. Тези вещества се свързват с човешките допаминови рецептори от подвид 2. Те вероятно се свързват и с допаминергично инервираните стриatalни и мезолимбични области от мозъка, където се осъществява модулацията на моторните и психичните функции. Това може обясни ефективността при предменструален синдром.

## 5.2 Фармакокинетични свойства

Фармакокинетични изследвания не са налични, активното вещество все още не е идентифицирано.



### 5.3 Предклинични данни за безопасност

#### *Остра токсичност*

Токсичността на екстракта от Agnus castus може да бъде считана като ниска. При приложение при плъхове и мишки, няма смъртни случаи при единична доза, така че стойностите на LD<sub>50</sub> показват висока безопасност на продукта.

Вид	Начин на приложение	LD <sub>50</sub> (мг/кг телесно тегло)
Плъх	орално	>2000
Плъх	интраперитонеално	>2000
Мишка	орално	>2000
Мишка	интраперитонеално	>2000

#### *Подостра токсичност*

Токсичността на екстракта от Agnus castus след повторно прилагане е изследвана при плъхове с максимална доза от 1.000 мг/кг. Оралното приложение в четириедневен курс показва ниво на ненаблюдаван ефект (NOEL) от 50 мг екстракт/кг тегло.

#### *Хронична токсичност*

Оралното приложение при плъхове в продължение на 26 седмици с максимална доза от 1.000 мг/кг не показва промени, свързани с веществото за тази терапевтична доза. При това изследване нивото на NOEL е 40 мг екстракт /кг телесно тегло.

#### *Мутагенност*

Три различни тестови партиди са предложени за изследване на генотоксичния потенциал и са приложени върху клетки от млечна жлеза и върху живи животни. При тях не са наблюдавани генотоксичен или ембриотоксичен ефект на екстракта от Agnus castus BNO 1095. При наблюдения върху култивирани клетки (лимфомни клетки на мишка), екстрактът не причинява никакви мутации нито с, нито без метаболитна активация. Дори при орално приложение при плъхове няма повишаване на DNS синтезата в чернодробните клетки, което би било знак за появя вероятни смущения. Микронуклеарният тест върху мишки, който се използва за оценяване на хромозомните нарушения след ин виво приложение, показват също отрицателни резултати.

#### *Репродуктивна токсичност*

Влиянието на екстракта върху ембриотоксичността и фертилитета не е изследвано.

#### *Канцерогенност*

Туморогенният потенциал на екстракта от Agnus castus след дългосрочно прилагане не е изследван.

## 6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

### 6.1 Списък на помощните вещества

1 филмирана таблетка Циклодинон съдържа:

Povidone

Colloidal anhydrous silica



Potato starch  
Lactose 1H<sub>2</sub>O  
Microcrystalline cellulose  
Magnesium stearate  
Talc  
Titan(IV)-oxide (E171)  
Iron oxide yellow (E172)  
Indigotin lacquer (E132)  
Macrogol 6000  
Poly(ethylacrylate, methyl methacrylate, trimethyl ammonia ethylmethacrylate-chloride)1 : 2 : 0.2; MG 150000

**6.2 Физико-химични несъвместимости**

Физични и химични несъвместимости не са известни до момента.

**6.3 Срок на годност:** 3 години

*Код на партидата:* (Пример)

01<sup>1</sup>01<sup>2</sup> ....<sup>3</sup>

Обяснение:

<sup>1</sup> = година на производство

<sup>2</sup> = месец на производство

<sup>3</sup> = следващи номера: номера на вътрешния код

**6.4 Специални условия за съхранение:**

Няма

**6.5 Дани за опаковката**

Циклодинон филмирани таблетки са достъпни в блистери по 15

Следните материали са използвани за блистерите: добра страна: алуминиево фолио, горна страна: PVC/PE/PVDC-фолио.

Опаковки от 30, 60 и 90 таблетки.

**7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

BIONORICA AG

Kerschensteinerstrasse 11-15

D-92318 Neumarkt / Germany

Медицинско представителство в България

Либра АД

**8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

**9. ДАТА НА ПЪРВОТО РАЗРЕШЕНИЕ ЗА УПОТРЕБА (ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО)**

**10. ДАТА НА (ЧАСТИЧНА) АКТУАЛИЗАЦИЯ НА ТЕКСТА**

