

С Д Д А Д А Д А

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНИЕТО	
Приложение към разрешение за употреба № 11-5080/27.03.02г	
№ 1/11.02.02	<i>E. Anuf</i>

1. Име на лекарството
СЕНА ЛИСТ
SENNAE FOLIUM

2. Количествен и качествен състав

Състои се от изсушени листа от сена - *Cassia senna L* в опаковка от 50 g.

3. Лекарствена форма
Билков чай (Herbal tea)

4. Клинични данни

4.1. Показания

Като меко слабително средство при запек.

4.2. Дозировка и начин на приложение

Една супена лъжица листа се накисва в 200 ml вряла вода в продължение на 10 min, след което се прецежда.

Приготвения извлек се съхранява в хладилник, без да замръзва, трайността му е 12 часа.

Настойката се изпива наведнъж сутрин или вечер преди лягане.

Очистителният ефект настъпва 6 до 12 часа след приемане на извлека.

Начин на приложение: за пациенти: над 14 години - 200 ml
от 10 до 14 години - 100 ml

Не се допуска употреба на продукта при деца под 10 години.

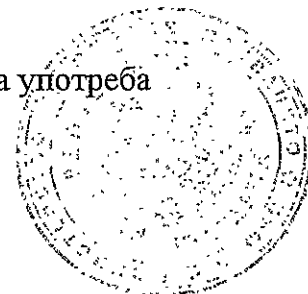
Продължителност на лечението - 20 дни, след което се прави 10 дни почивка за нормализиране на водно-електролитния баланс.

Да се приема с храни богати на калий - кайсии, банани, сини сливи и др. По време на употреба на лекарствения продукт да се приемат достатъчно количество течности, за да се избегне дехидратацията на организма.

4.3. Противопоказания

Болки в корема от неясен характер, дехидратация, при деца под 10 години, възпаление на дебелото черво, хроничен апендицит, илеус, стеноза, атония.

4.4. Специални противопоказания и специални предупреждения за употреба



4.4.1. Да не се прилага при пациенти с обструкция на червата. При честа употреба очистителния ефект се съпровожда от тъпа, а понякога и остра болка по хода на дебелото черво.

4.5. Лекарствени и други взаимодействия

Увеличеното извличане на калий от организма може да потенцира ефектите на сърдечните гликозиди - дигиталисови и строфантионови и на други антиаритмични средства (също поради предизвикана хипокалиемия). Поради ускоряване на чревния пасаж може да се намали резобцията на други перорално приемани лекарствени продукти. Поради възможно почервяване на урината при приемане на лечебни дози от продукта е възможно да се получи лъжлив положителен тест за уробилиноген и естрогени.

4.6. Бременност и кърмене

Употреба по време на бременност и кърмене трябва да бъде консултирана с лекар. Възможно е при приемане на лечебни дози от продукта преминаване на антраценовите деривати в майчиното мляко. Това може да предизвиква диария при бебето.

4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Не са наблюдавани.

4.8. Нежелани лекарствени реакции

Колики. При продължителна употреба: загуба на електролити - специално калий; албуминурия и хематурия; отлагане на пигмент в интестиналната мукоза (melanosis coli).

4.9. Предозиране

При предозиране може да получи гадене, повръщане, профузна диария със слюз, болки в корема, метеоризъм, дехидратация и хипотония.

5. Фармакологични данни

5.1. Фармакодинамични свойства - механизъм на действие

Механизмът на действие на сенозидите е добре изучен: първо се хидролизират от чревните бактерии до антрани, които се превръщат в антраноли. Те силно дразнят рецепторите и стимулират чревната перисталтика.

5.2. Фармакокинетични данни за безопасност

Няма данни.

5.3. Предклинични данни за безопасност

Няма данни.

6. Фармацевтични данни

6.1. Списък на помощните вещества и техните количества

Не се използват.



6.2. Физико-химични несъвместимости

Няма данни.

6.3. Срок на годност

В оригинална опаковка (хартиен плик) по 50 g - 3 (три) години.

На настойката: след приготвянето ѝ при съхранение в хладилник без да замръзва - 12 часа.

6.4. Специлни условия на съхранение

При температура под 25°C в сухи, проветриви и защитени от пряка слънчева светлина помещения.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

6.5. Данни за опаковката

6.5.1. Първична опаковка

По 50 g от продукта в хартиени пликове от целулозна хартия със съответните означения.

6.6. Препоръки при употреба

Съгласно т.4.2.

7. Име и адрес на притежателя на разрешението за употреба и на производителя.

СД "ДА ДА ДА",

Жк. "Младост 1", бл.48, вх.В, ап.34 и 40, 1784 гр.София

8. Регистрационен № в регистъра по чл.28 от ЗЛАХМ

9. Дата на първо разрешаване за употреба на лекарствения продукт

10. Дата на (частична) актуализация на текста

