

## REZIME KARAKTERISTIKA LIJEKA

### 1. NAZIV LIJEKA I INTERNACIONALNI NEZAŠTIĆENINAZIV (INN)

Panatus sirup 4 mg/5 ml  
Panatus forte sirup 7,5 mg/5 ml  
(butamirat)

### 2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV LIJEKA

5 ml sirupa (1 kašikica) sadrži 4 mg ili 7,5 mg butamirat-citrata.

	Sirup	Sirup forte
Sorbitol (E420)	1225 mg	1225 mg

Popis pomoćnih supstanci vidi u poglavljiju 6.1.

### 3. FARMACEUTSKI OBLIK

Panatus sirup: bistar, bezbojan do žućkasto obojen sirup s okusom limuna.

Panatus forte sirup: bistar, bezbojan do žućkasto obojen sirup s okusom limuna.

### 4. KLINIČKE POJEDINOSTI

#### 4.1. Terapijske indikacije

Panatus i Panatus forte su indicirani za liječenje akutnog i hroničnog nadražajnog suhog kašlja koji nastaje uslijed bilo kojeg izvora.

#### 4.2. Doziranje i način primjene

##### Doziranje

Panatus i Panatus forte doziramo s obzirom na dob bolesnika, farmaceutski oblik, te učestalost i jačinu kašla.

Uobičajene doze prikazane su u tablici.

Dob	Panatus 4 mg/5 ml sirup(jedna mala kašika = 5 ml)	Panatus forte 7,5 mg/5 ml (jedna mala kašika = 5 ml)
Odrasli	3 do 4 x 30 ml	4 x 15 ml
Djeca starija od 12 godina	4 x 15 ml	3 x 15 ml
Djeca starija od 9 godina	4 x 15 ml	3 x 10 ml
Djeca od 6 - 9 godina	3 x 15 ml	3 x 10 ml
Djeca od 3 - 6 godina	3 x 10 ml	3 x 5 ml
Djeca od 1 - 3 godina	3 x 5 ml	
Dojenčad od 6 mjeseci -1 godine	4 x 2,5 ml	

##### Oštećenje bubrega:

Panatus treba koristiti oprezno kod pacijenata sa teškom bubrežnom insuficijencijom.

##### Oštećenje jetre:

Nije potrebno prilagođavanje doze kod pacijenata sa oštećenjem jetre.

##### Stariji pacijenti:

Prilagođavanje doze obično nije potrebno.

### Pedijatrijska populacija

S obzirom da efikasnost i sigurnost Panatus forte 7,5 mg/5 ml kod djece mlađe od 3 godina nije dovoljno poznata, ne daje se djeci tog uzrasta.

S obzirom da efikasnost i sigurnost Panatus 4 mg/5 ml kod djece mlađe od 6 mjeseci nije dovoljno poznata, ne daje se djeci tog uzrasta.

### Način primjene

Sirup dozirajte malom kašikom. Sirup se uzima prije ili nakon obroka, s nešto tekućine.

### **4.3 Kontraindikacije**

Preosjetljivost na butamirat citrat ili neku od pomoćnih supstanci.

### **4.4 Posebna upozorenja i mjere opreza pri upotrebi**

Panatus/Panatus forte dajemo oprezno bolesnicima s teškim otkazivanjem rada bubrega.

#### Pedijatrijska populacija

Panatus forte sirup ne treba davati djeci mlađoj od 3 godina.

Panatus sirup ne treba davati djeci mlađoj od 6 mjeseci.

Treba izbjegavati istovremenu primjenu ekspektoransa (vidjeti dio 4.5).

Ako kašalj potraje dulje od 5 do 7 dana potrebno je konzultirati ljekara ili farmaceuta..

#### **Posebna upozorenja o pomoćnim supstancama**

Sirupi sadrže sorbitol. Pacijenti s rijetkim naslijednim poremećajem nepodnošenja fruktoze ne bi trebali uzimati ovaj lijek.

### **4.5. Interakcija sa drugim lijekovima i drugi oblici interakcije**

Butamirat citrat inhibira refleks kašla. Posljedično, treba izbjegavati istovremenu primjenu ekspektoransa jer može dovesti do nakupljanja sluzi u dišnim putovima, a time i do povećanog rizika od bronhospazma i respiratorne infekcije.Nisu prijavljene klinički značajne interakcije s drugim lijekovima.Bolesnicima se savjetuje izbjegavanje pijenja alkoholnih pića za vrijeme liječenja Panatusom/Panatusom forte.

### **4.6. Upotreba u trudnoći i za vrijeme laktacije**

#### Trudnoća

Sigurna primjena butamirata tokom trudnoće još nije potvrđena. Ne zna se da li lijek prolazi placentu. Iako nema izvještaja o štetnim učincima, lijek se ne preporučuje u prvom tromjesečju trudnoće. Tokom kasnijih mjeseci trudnoće lijek dajemo samo u onim slučajevima kada nema druge mogućnosti liječenja.

#### Dojenje

Budući da ne postoje odgovarajući podaci o izlučivanju lijeka u majčino mlijeko, ne preporučuje se liječenje za vrijeme dojenja.

### **4.7. Uticaj na sposobnost upravljanja vozilima i rada na mašinama**

Butamirat može izazvati vrtoglavicu i pospanost. Stoga se savjetuje oprez u bolesnika koji namjeravaju upravljati vozilima ili mašinama.

### **4.8. Nuspojave**

Učestalost štetnih događaja navedenih u nastavku definirana je prema sljedećim pravilima:

- Vrlo često ( $\geq 1/10$ ),
- Često ( $\geq 1/100$  i  $< 1/10$ ),
- Manje često ( $\geq 1/1000$  i  $< 1/100$ ),
- Rijetko ( $\geq 1/10000$  i  $< 1/1000$ ),
- Vrlo rijetko ( $< 1/10000$ ),

- Nije poznato (ne može se procijeniti iz dostupnih podataka).

Unutar svake grupe učestalosti nuspojave su prikazane u padajućem nizu prema ozbiljnosti.

	Rijetko
Poremećaji nervnog sistema	vrtoglavica, somnolencija
Poremećaji probavnog sistema	gastrointestinalni poremećaji (mučnina, povraćanje, proljev)
Poremećaji kože i potkožnog tkiva	osip, urtikarija

Čak i kod dužeg liječenja nisu ustanovljena neželjena dejstva na vitalne funkcije i rad ostalih organa.

Posebna prednost ovog lijeka jest da nisu primijećena neželjena dejstva tipična za opijatne antitusike.

Ako se pojave ozbiljna neželjena dejstva, liječenje treba prekinuti.

#### Prijavljivanje sumnje na neželjena dejstva lijeka

Prijavljivanje sumnje na neželjena dejstva lijekova, a nakon stavljanja lijekova u promet, je od velike važnosti za formiranje kompletnejše slike o bezbjednosnom profilu lijeka, odnosno za formiranje što bolje ocjene odnosa korist/rizik pri terapijskoj primjeni lijeka.

Proces prijave sumnji na neželjena dejstva lijeka doprinosi kontinuiranom praćenju odnosa korist/rizik i adekvatnoj ocjeni bezbjednosnog profila lijeka. Od zdravstvenih stručnjaka se traži da prijave svaku sumnju na neželjeno dejstvo lijeka direktno ALMBiH. Prijava se može dostaviti:

- putem softverske aplikacije za prijavu neželjenih dejstava lijekova za humanu upotrebu (IS Farmakovigilansa) o kojoj više informacija možete dobiti u našoj Glavnoj kancelariji za farmakovigilansu, ili
- putem odgovarajućeg obrasca za prijavljivanje sumnji na neželjena dejstva lijeka, koji se mogu naći na internet adresi Agencije za lijekove: [www.almbih.gov.ba](http://www.almbih.gov.ba). Popunjeno obrazac se može dostaviti ALMBiH putem pošte, na adresu Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine, Velika Mlađenovića bb, Banja Luka, ili elektronske pošte (na e-mail adresu:ndl@almbih.gov.ba)

#### **4.9. Predoziranje**

Predoziranje može izazvati pospanost, povraćanje, ataksiju, abdominalne bolove, proljev, agitaciju i nešto snižen krvni pritisak.

U blažem obliku, liječenje nije potrebno. U ozbiljnijim slučajevima (intoksikacija), posebno ako je bolesnik uzeo Panatus forte tablete, preporučuju se sljedeći postupci: ispiranje želuca, primjena laksativa, aktivni ugljen i praćenje. Nema specifičnog antidota. Liječenje je simptomatsko.

### **5. FARMAKOLOŠKA SVOJSTVA**

#### **5.1. Farmakodinamičke osobine**

**Farmakoterapijska grupa:** Pripravci za liječenje kašla i prehlade, ostali ekspektoransi ATC kod: R05DB13.

Butamirat citrat je sintetski antitusik centralnog djelovanja. Sprečava suhi i nadražajni kašalj, smanjuje napetost bronhalne muskulature, istovremeno potpomaže iskašljavanje, te olakšava disanje i ublažava bolove u prsimu, što je korisno za poboljšanje kapaciteta disanja i koncentracije plinova u krvni. Hemijski i svojim farmakološkim učincima razlikuje se od opijatnih antitusika i ne uzrokuje ovisnost.

#### **5.2. Farmakokinetičke osobine**

##### Apsorpcija

Nakon oralne primjene, butamirat se brzo apsorbira iz gastrointestinalnog trakta; maksimalna serumska koncentracija postiže se 30 do 60 minuta nakon ingestije.

##### Distribucija

Butamirat citrat i njegovi metaboliti vežu se 92 % na serumske bjelančevine, što osigurava produženi antitusički učinak. Serumsko poluvrijeme jest 21,6 sati. Volumen distribucije iznosi 11,5 litara.

##### Biotransformacija

Butamirat citrat se veoma brzo metabolizira. Glavni metaboliti (2-fenilbutirična kiselina i p-hidroksi-2-fenilbutirična kiselina) također djeluju antitusički.

### Eliminacija

Više od 90% metabolita izlučuje se preko bubrega, a ostatak fecesom i plućima. Poluvrijeme eliminacije iznosi 12,4 sata, a klirens 11 ml/min (0,183 ml/s).

### **5.3 Pretkliničke studije o bezbjednosti lijeka**

Oralna LD<sub>50</sub> za butamirat citrat je 3650 mg/kg (2920 - 4560 mg/kg) kod štakora i 1800 mg/kg (1400 - 2230 mg/kg) kod miševa, što ukazuje na nisku toksičnost butamirat citrata.

U subakutnom ispitivanju na miševima, štakorima i morskim praščićima nisu primjećene signifikantne promjene u tjelesnoj težini, vrijednostima krvi, težini organa i patomorfološkim nalazima.

Plodnost kuja nije se promijenila nakon primjene butamirat citrata.

Kod miševa, štakora i zečeva nisu primjećeni embriotoksični ili teratogeni učinci.

Butamirat citrat ne pokazuje mutageni potencijal. Dostupna literatura ne sadrži bilo kakve podatke o karcinogenosti butamirat citrata.

## **6. FARMACEUTSKE POJEDINOSTI**

### **6.1. Lista pomoćnih supstanci**

Panatus sirup: monohidrat limunske kiseline, sorbitol (nekristalizirajući) (E420), glicerol (E422), saharin-natrij, natrij-benzoat (E211), okus limuna, natrij-hidroksid (E524), pročišćena voda.

Panatus forte sirup: monohidrat limunske kiseline, sorbitol (nekristalizirajući) (E420), glicerol (E422), saharin-natrij, natrij-benzoat (E211), okus limuna, natrij-hidroksid (E524), pročišćena voda.

### **6.2. Inkompatibilnosti**

Nisu poznate.

### **6.3. Rok upotrebe**

Panatus sirup: 4 godine od datuma proizvodnje.

Panatus forte sirup: 4 godine od datuma proizvodnje.

### **6.4. Posebna upozorenja koja se odnose na čuvanje lijeka**

Čuvati na temperaturi do 25 °C. Čuvati u originalnom pakovanju kako biste osigurali zaštitu od svjetla.

### **6.5. Priroda i sadržaj pakovanja**

Bočica, plastični zatvarač, plastična mjerna žlica: 200 ml sirupa od 4 mg/5 ml, u kutiji.

Bočica, plastični zatvarač, plastična mjerna žlica: 200 ml sirupa od 7,5 mg/5 ml, u kutiji.

### **6.6 Specijalna upozorenja za odlaganje neupotrijebljenih lijekova, ili otpadnih materija dobijenih iz ovih lijekova**

Lijek ne smijete baciti u otpadne vode ili među kućno smeće. O načinu uklanjanja lijeka koji više ne trebate posavjetujte se s farmaceutom. Takvi postupci pomažu očuvanju okoliša.

### **6.7 Način i mjesto izdavanja**

Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta.

## **7. PROIZVOĐAČ**

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija

### **PROIZVOĐAČ GOTOVOG LIJEKA**

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija

### **NOSILAC ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

KRKA FARMA d.o.o. Sarajevo, Džemala Bijedića 125 A, Sarajevo, BiH

### **8. DATUM I BROJ ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

PANATUS sirup, 4 mg/5 ml, 200 ml sirupa: 04-07.3-2-12951/23 od 08.10.2024.

PANATUS FORTE sirup, 7,5 mg/5 ml, 200 ml sirupa: 04-07.3-2-12952/23 od 08.10.2024.

**9. DATUM POSLJEDNJE REVIZIJE TEKSTA**

08.10.2024.