

## КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА



**GYNO-PEVARYL® 50**

**ГИНО-ПЕВАРИЛ 50**

### **1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

GYNO-PEVARYL® 50

ГИНО-ПЕВАРИЛ 50

### **2. КОЛИЧЕСТВЕН И КАЧЕСТВЕН СЪСТАВ**

Всеки песар съдържа 50 mg econazole nitrate.

### **3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА**

Песарий

### **4. КЛИНИЧНИ ДАННИ**

#### **4.1. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ**

ГИНО-ПЕВАРИЛ 50 е показан за лечение на вулво-вагинални микози.

#### **4.2. ДОЗИРОВКА И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ**

##### **4.2.1. Жени**

Песарият се поставя дълбоко във влагалището веднъж дневно, преди лягане, за не по-малко от 14 последователни дни. Най-добре е това да се направи в легнало положение. Лечението трябва да продължи през целия период независимо от това, че субективните оплаквания (сърбеж, бяло течение) могат да изчезнат преди края на лечебния курс.

##### **4.2.2. Деца (2 – 16 години)**

Безопасността и ефикасността на лекарствения продукт при деца не е установена.

##### **4.2.3. Пациенти в напреднала възраст**

Няма достатъчно данни относно използването на ГИНО-ПЕВАРИЛ 50 при пациенти в напреднала възраст (над 65 години).

ГИНО-ПЕВАРИЛ 50 е за предпочитане при рецидивиращи инфекции, или когато съществуват предразполагащи за тях фактори.

При вагинални микози с външни прояви върху женските полови органи, с перинеално и/или перианални разпространения, се препоръчва комбинирано лечение с песарий и крем.

Еventualno лечение на партньора: пенисът и кожичката се измиват с топла вода се втича ГИНО-ПЕВАРИЛ крем 1%, два пъти дневно, до 3 дни след изчезване на оплакванията.

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Приложение към разрешение за употреба	
№/Дата на КЛП	11-0404   24-09-07 Подпись:
31/24.07.07	<i>Ангел Г.</i>



## GYNO-PEVARYL® 50 – Кратка характеристика на продукта

### 4.3. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Известна свръхчувствителност към лекарственото и помощните вещества.

### 4.4. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА

Едновременното използване на латексови презервативи или диафрагми и вагинални противоинфекциозни препарати може да понижи ефективността на гumenите контрацептивни средства. Поради това, продукти като ГИНО-ПЕВАРИЛ 50 не би трябвало да се използват съвместно с диафрагма или латексов презерватив. Пациенти, използващи спермицидни контрацептивни средства би следвало да се консултират с техния лекар, тъй като локалното вагинално лечение може да инактивира спермицидния контарцептив.

ГИНО-ПЕВАРИЛ 50 не би трябвало да се използва заедно с продукти за локално (интравагинално) лечение на гениталиите.

Ако е налице възпаление или свръхчувствителност по време на лечението, то би трябвало да се прекрати.

При пациенти със свръхчувствителност към имидазоли също се съобщава за чувствителност към еконазол нитрат.

(Не е предначен за перорална употреба).

### 4.5. ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ С ДРУГИ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ И ДРУГИ ФОРМИ НА ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ

Съществува теоретична възможност за конкурентно взаимодействие със съединения, метаболизирани от CYP3A4/2C9, въпреки че тези взаимодействия не са изследвани. Те се основават на химичното сходство на еконазол с други имидазолови съединения. Поради ограничната системна наличност след вагинално приложение, малко вероятно е да се установят клинично значими взаимодействия (вж раздел 5.2. "Фармако-кинетични свойства"). При пациенти на лечение с перорални антикоагуланти, каквито са варфарин и аценокумарол, трябва да се проявява внимание, като е необходимо да се отчита антикоагулантния ефект на тези лекарствен продукт.

### 4.6. БРЕМЕННОСТ И КЪРМЕНЕ

#### 4.6.1. Бременност

При опити с животни еконазол нитрат не е показал тератогенен ефект, но във високи дози е фетотоксичен (вж раздел 5.3. "Предклинични данни за безопасност"). Значимостта на тези ефекти при хора не е известна.

ГИНО-ПЕВАРИЛ 50 не би трябвало да се използва през първото тримесечие на бременността, тъй като има вагинална абсорбция. Лекарят може да вземе такова решение в случай, че това е крайно необходимо за лечението на пациента.

ГИНО-ПЕВАРИЛ 50 може да се използва през второто и третото тримесечие на бременността, ако потенциалната полза надвишава риска за плода.

#### 4.6.2. Кърмене

При перорално приложение на еконазол нитрат при кърмещи пътхове, неговите метаболити се екскретирати в млякото и са били намерени у малките на обитателите животни. Не е установено дали еконазол нитрат се екскретира в човешката кърма.



## **GYNO-PEVARYL® 50 – Кратка характеристика на продукта**

При пациентки, които кърмят ГИНО-ПЕВАРИЛ 50 трябва да се прилага с повищено внимание.

### **4.7. ЕФЕКТИ ВЪРХУ СПОСОБНОСТТА ЗА ШОФИРАНЕ И РАБОТА С МАШИНИ**

Не е известно.

### **4.8. НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ**

Най-често съобщаваните нежелани събития при клинични проучвания са били реакции на мястото на приложение, като усещане за парене и дразнене (боцкане), сърбеж и зачевяване.

При пост-маркетингов опит са били съобщени също и следните нежелани реакции:

- Нарушения на кожата и подкожната тъкан; общи нарушения и ефекти на мястото на приложение.

Много рядко (< 1/10 000) се съобщава за: реакции, локализирани на мястото на приложение (на лигавицата), каквото са зачевяване, обрив, парене и сърбеж. Има изолирани съобщения за местни алергични реакции. Има изолирани съобщения и за общи алергични реакции, които включват ангиоедем и уртикария.

### **4.9. ПРЕДОЗИРАНЕ**

Няма съобщения за предозиране с еконазол нитрат до момента.

В случай на инцидентно поглъщане може да се наблюдава гадене, повръщане и диария. Ако е необходимо, пациентите трябва да бъдат лекувани симптоматично.

## **5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА**

### **5.1. ФАРМАКОДИНАМИЧНИ СВОЙСТВА**

Фармакотерапевтична класификация: (антиинфекциозни и антисептични средства, с изключение на комбинации с кортикоステроиди и имидазолови деривати).

ATC код: G01A F05.

Притежава широк спектър на антимикотична активност срещу дерматофити, дрожди и плесени. Установено е и клинично значимо действие срещу грам-положителни бактерии.

Еконазол нитрат действа чрез разрушаване на клетъчните мембрани. Пропускливостта на микотичните клетки се увеличава. Увреждат се субклетъчните мембрани в цитоплазмата. Най-вероятното място на действие на препарата е ненаситената мастна киселина acyl moiety в мембранныте фосфолипиди.

### **5.2. ФАРМАКОКИНЕТИЧНИ СВОЙСТВА**

Еконазол се абсорбира слабо след вагинално или локално приложение при хора. Максимални концентрации на еконазол и/или негови метаболити в плазмата и/или кръвта се установяват 1-2 дни след прилагането и приблизително 15 ng/mL за ГИНО-ПЕВАРИЛ 50. Приложената доза еконазол се абсорбира приблизително 5% за ГИНО-ПЕВАРИЛ 50.



## **GONO-PEVARYL® 50 – Кратка характеристика на продукта**

Еконазол и/или неговите метаболити се свързват в значителна степен със серумните протеини (>98%). Еконазол се метаболизира чрез окисление, дезаминиране и/или О-деалкилиране като метаболитите му се елиминират през бъбреците и с фекалиите.

### **5.3. ПРЕДКЛИНИЧНИ ДАННИ ЗА БЕЗОПАСНОСТ**

Еконазол е тестван в обширни групи неклинични проучвания за безопасност. Изследвания за остра токсичност са показвали широки граници на безопасност. При изследвания за подостра токсичност във високи дози (50 mg/kg/ден) е установено, че черният дроб е прицелен орган с минимална токсичност и пълно възстановяване.

Резултатите от изследвания с еконазол върху репродуктивността не показват въздействие по отношение на плодовитостта или тератогенността. Ниската неонатална преживяемост и фетална токсичност се свързва само с токсичността при майката. Не е отбелязана значима локална токсичност, фототоксичност, местно кожно дразнене, вагинално възпаление или чувствителност. При различни системи за изпитване са били наблюдавани някои ограничени генно-токсични ефекти (структурни хромозомни отклонения). Въз основа на общата оценка на тези данни и на посочения начин на приложение, включвайки минималната системна експозиция на еконазол, резултатите имат малка приложимост за клиничната употреба. Не са провеждани изследвания за канцерогенно действие, поради краткия курс на предлаганото клинично лечение и отсъствието на каквато и да е значима възможност еконазол да проявява генна токсичност по начин, който може да доведе до иницииране или поддържане на туморни образувания.

В заключение, предклиничните ефекти са наблюдавани само при извадки, приети за напълно достатъчни за сравнение с приложението на максимални дози при хора, което има малка клинична значимост.

## **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**

### **6.1. СПИСЪК НА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА**

Твърда маз (Wecobee M, Wecobee FS).

### **6.2. НЕСЪВМЕСТИМОСТИ**

Не са известни.

### **6.3. СРОК НА ГОДНОСТ**

Виж "expiry date" (месец/година), отпечатана на външната опаковка – 5 години.

### **6.4. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ НА СЪХРАНЕНИЕ**

Да се съхранява при температура под 30° C.

### **6.5. ДАННИ ЗА ОПАКОВКАТА**

Блистери, съдържащи 15 песарии.



**GYNO-PEVARYL® 50 – Кратка характеристика на продукта**

**7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Johnson & Johnson D.O.O.

Šmartinska cesta 53

1000 Ljubljana

Slovenia

**8. РЕГИСТРАЦИОНЕН НОМЕР**

20020516

**9. ДАТА НА ПЪРВА РЕГИСТРАЦИЯ В СТРАНАТА**

03.06.1991 год.

**10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА**

07.2007 год.

