

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

1. Наименование на лекарствения продукт

Флуцинар N

Flucinar N

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

Приложение към

разрешение за употреба № K-12640/17.05.06

691/28.02.06

Марка

2. Количество и качествен състав на лекарственото вещество

Fluocinolone acetonide 0,25 mg/g

Neomycin sulphate 5.00 mg/g

3. Лекарствена форма

Маз

4. Клинични данни

4.1. Показания

Флуцинар N маз се прилага локално за краткотрайно лечение на сухи кожни възпалителни състояния (дерматози) с алергичен произход, усложнени от вторична бактериална инфекция, с хиперкератоза и постоянен сърбеж. Лекарственият продукт се използва за лечение на:

- себореен дерматит
- атопичен дерматит
- алергична контактна екзема
- еритема мултиформе
- лупус еритематодес
- упорит псориазис
- лихен планус.

4.2. Дозировка и начин на приложение

Малко количество маз се нанася върху засегнатата кожа, не по-често от един-два пъти дневно.

Да не се прилага под оклузивна превръзка.

Непрекъснатото лечение да не продължава повече от две седмици.

В областта на лицето да не се прилага по-дълго от една седмица.

Да не се използва повече от една тубичка маз седмично.

Да се прилага с внимание при деца - над 2-годишна възраст, само в случаи на абсолютна необходимост, веднъж дневно, върху малки повърхности кожа. Да не се прилага върху кожата на лицето.

4.3. Противопоказания

- Свръхчувствителност към глюокортикоиди, неомицин и останалите компоненти на лекарствения продукт.
- Вирусна, гъбична или бактериална дерматоза, кожни тумори, акне вулгарис или розацея, варицела, вариозни възпаления или разяззвания.
- Да не се прилага върху големи повърхности увредена кожа, особено с кожни дефекти, напр. изгаряния.
- Да не се прилага при деца под 2-годишна възраст.



4.4. Специални противопоказания и специални предупреждения за употреба

- При продължително лечение на големи повърхности кожа, честотата на нежеланите лекарствени реакции се увеличава и може да се развие устойчивост към неомицин сулфат.
- При локално приложение на флуоцинолон ацетонид, може да намалее секрецията на адренокортиcotропния хормон (АСТН) от хипофизата, поради потискане на надбъбречнохипофизната ос, което да доведе до намаляване концентрацията на кортизол в кръвта и ятрогенен синдром на Къшинг. С прекратяване на лечението това отзуичава. Препоръчва се периодично тестване функцията на надбъбречната жлеза, за да се определи концентрацията на кортизол в кръвта и урината, след стимулация на надбъбречната жлеза с АСТН.
- В случай на обострена инфекция след прилагане на мазта, да се проведе допълнително антибактериално или антигъбично лечение. Ако симптомите не регресират, прилагането на мазта да се прекрати до излекуване на инфекцията.
- Да се избягва прилагане на лекарствения продукт върху и около клепачите, при пациенти с открито- и закритоъглена глаукома, както и при пациенти с катаракта, поради възможно обостряне симптомите на заболяването.
- Да не се използва оклузивна превръзка, защото това може да доведе до епидермална атрофия, стрии и инфекции.
- Лекарственият продукт може да бъде приложен върху кожата на лицето и слабините, само при абсолютна необходимост, поради повишена абсорбция и по-големия рисък от нежелани лекарствени реакции (телеангиектазии, периорален дерматит), дори и след краткотрайно лечение.
- Да се прилага с внимание при съществуващи атрофии на подкожната тъкан, особено при по-възрастни пациенти.
- Да се прилага с внимание при пациенти с бъбречна недостатъчност, т.к. аминогликозидният антибиотик неомицин кумулира в бъбреците.

4.5. Лекарствени и други взаимодействия

Няма доказани лекарствени взаимодействия, свързани с локалното приложение на глюкокортикоиди.

Въпреки това, по време на лечение с глюкокортикоиди, пациентите да не се ваксинират срещу дребна шарка. Не се препоръчват и други видове имунизации, особено при продължително лечение на големи повърхности кожа, поради рисък от липса на антитяломедиран имунологичен отговор. Лекарственият продукт може да активира дейността на имуносупресорите и да потисне тази на имуностимулаторите.

4.6. Бременност и кърмене

Бременност

При проучвания с животни е установено, че глюкокортикоидите притежават тератогенен потенциал, дори и когато се приемат перорално в малки дози. Открыт е и тератогенен ефект при животни след локално приложение върху кожата на мощнни глюкокортикоиди. Не са провеждани опити, доказващи същия тератогенен потенциал при локално прилагане на флуоцинолон ацетонид върху кожата на бременни жени.



Неомицин може да проникне през плацентарната бариера, затова Флуцинар N маз се използва при бременност, само ако ползата за майката надвишава риска за плода. Абсолютно е противопоказано използването през първото тримесечие на бременността.

Безопасност за употреба по време на бременност:

Категория С

Кърмене

Не е известно до каква степен флуоцинолон ацетонид може да проникне в кърмата след локално приложение върху кожата. След перорално прилагане на глукокортикоиди в кърмата не са открити значителни количества, които биха имали ефект върху новороденото. Въпреки това, опити доказват, че неомицин може да прониква в кърмата, затова прилагането на лекарствения продукт не се препоръчва, особено за продължителни периоди, върху големи кожни повърхности и върху кожата на гърдите. Прилагането на Флуцинар N маз при кърмачки е възможно само, ако ползата за майката надвишава риска за бебето.

4.7. Влияние върху способността за шофиране и работа с машини

Не се наблюдава ефект върху способността за шофиране и работа с машини.

4.8. Нежелани лекарствени реакции

Наблюдавани са: акне, стероидна пурпура, задържане на епителния растеж, атрофия на подкожната тъкан, оцветяване и обезцветяване на кожата, кожна атрофия, телеангиектазии, периорален дерматит, фоликулит, стрии и вторични инфекции.

Понякога уртикария или макулопапуларни обриви, влошаване на съществуващите лезии.

Прилагането под оклузивна превръзка може да доведе до мощен общи ефект, изразен в едем, високо кръвно налягане и понижен имунитет.

Локалното приложение върху клепачите понякога води до глаукома или катаракта.

Прилагането върху големи увредени кожни повърхности или под оклузивна превръзка може да доведе до ототоксичен или нефротоксичен ефект, поради възможна абсорбция на неомицин.

4.9. Предозиране

Предозиране е наблюдавано много рядко. Продължителното приложение върху големи повърхности кожа може да доведе до поява на симптоми на предозиране, под формата на интензивни нежелани лекарствени реакции. В такива случаи терапията с Флуцинар N маз постепенно се прекратява и се заменя с друг по-слаб глукокортикоид.

5. Фармакологични свойства

ATC code: D 07 CC 02

5.1. Фармакодинамични свойства

Свойствата на Флуцинар N маз се свързват с комбинирания ефект на флуоцинолон ацетонид и неомицин сулфат.



Флуоцинолон ацетонид е мощен глюкокортикоид, предназначен за локално приложение върху кожата. Прилаган под формата на маз, с концентрация 0.025%, оказва мощен противовъзпалителен, противосърбежен, антиалергичен и съдосвиващ ефект. Флуоцинолон ацетонид показва липофилни свойства и се абсорбира през кожата в организма. Прилагането на 2g маз, може да доведе до намаляване секрецията на адренокортиcotропния хормон от хипофизата чрез потискане на надбъбречнохипофизната ос.

Механизмът на противовъзпалителния ефект на флуоцинолон ацетонид не е напълно изяснен. Приема се, че възпрепятства възпалителния процес чрез намаляване продукцията на простагландини и левкотриени, като потиска активността на фосфолипазата А2 и понижава отделянето на арахидоновата киселина от фосфолипидите на клетъчната мембрана. Също така, флуоцинолон ацетонид, оказва антиалергичен ефект чрез потискане на локалните алергични реакции. Намалява локалните ексудативни процеси чрез съдосвивация си ефект. Намалява синтеза на протеини и натрупването на колаген. Флуоцинолон ацетонид ускорява разграждането на протеини в кожата и потиска пролиферативните процеси.

Неомицин сулфат е аминогликозиден антибиотик, предназначен предимно за локално приложение, поради високата си токсичност. Той оказва антибактериално действие по отношение на Грам (-) и Грам (+) бактерии.

5.2. Фармакокинетични свойства

Флуоцинолон ацетонид лесно прониква през корнеалния пласт на кожата, където се натрупва, наличието му се доказва и 15 дни след локално приложение. Не се метаболизира в кожата. След локално приложение, в малка степен, може да проникне в организма и да окаже общо влияние. След абсорбцията, се метаболизира главно в черния дроб. Отделя се в урината и по-малко в жълчката – главно под формата на съединения с глюкуроновата киселина, а малка част – в непроменена форма.

Абсорбцията на флуоцинолон ацетонид през кожата се интензифира след прилагане върху нежна кожа, в областта на кожните гънки, на лицето, върху кожа с увреден епител или кожа, увредена от възпалителен процес. Прилагането под оклузивна превръзка, при което се увеличава температурата и влажността на кожата, също води до интензивна абсорбция на флуоцинолон ацетонид. Абсорбцията се увеличава и при често приложение или при прилагане върху големи кожни повърхности. Абсорбцията през кожата е по-голяма при млади, отколкото при възрастни пациенти.

Неомицин сулфат може да проникне по-дълбоко в пластовете на кожата. При продължително прилагане върху големи повърхности увредена кожа може да проникне в кръвообръщението. Неомицин сулфат не се метаболизира в организма и се отделя в урината главно непроменен, което може да представлява опасност при бъбречна недостатъчност.

5.3. Предклинични данни за безопасност

Флуоцинолон ацетонид

Остра токсичност

Флуоцинолон ацетонид е предназначен за локално приложение, затова токсичността при перорално и парентерално приложение не са изследвани.



Може да се смята, че токсичността на флуоцинолон ацетонид не се различава съществено от тази на другите флуорирани глюкокортикоиди.

Мутагеност

Проучванията, правени върху животни показват, че локално прилаган флуоцинолон ацетонид няма мутагенни свойства.

Канцерогеност

Проучвания върху животни показват, че глюкокортикоидите не благоприятстват развитието на рак при хора.

Влияние върху плодовитостта

Влиянието на флуоцинолон ацетонид върху плодовитостта не е изследвано, но такива ефекти са отбележани при другите глюкокортикоиди.

Неомицин сулфат

Не са провеждани продължителни опити с животни за определяне влиянието на неомицин сулфат върху плодовитостта или неговото мутагенно и канцерогенно действие.

При хора канцерогенност или мутагеност на неомицин не са регистрирани.

4. Фармацевтични данни

6.1. Списък на помощните вещества и техните количества

- Propylene glycol 50.0 mg
- Paraffin liquid 50.0 mg
- Wool fat 100.0 mg
- Paraffin, white soft up to 1.0 g

6.2. Несъвместимости

Да не се прилага едновременно с други локални лекарствени продукти, особено с цинкова маз.

6.3. Срок на годност

3 години

Срок на годност след отваряне на опаковката - 30 дни.

Преди приемането на лекарствения продукт да се провери срокът на годност върху опаковката.

Да не се прилага след изтичане срока на годност.

6.4. Специални условия на съхранение

Да се съхранява под 25 °C.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

6.5. Данни за опаковката

Лакирана отвътре мембрания алуминиева тубичка, с капачка, покрита с латекс, съдържаща 15g маз. Тубичките са пакетирани в индивидуални картонени кутийки с всички необходими означения, заедно с листовка за пациента.

6.6. Препоръки при употреба

Пациентът трябва да знае:

- Лекарственият продукт се прилага само по лекарско предписание
- Не се прилага при заболявания, различни от това, за което е предписан
- Не се използва оклузивна превръзка.



- Не се използва от други лица, освен от пациента.
- Да се информира лекаря за всички нежелани лекарствени реакции, възникнали след прилагане на продукта.

5. Име и адрес на производителя и притежателя на регистрацията

Pharmaceutical Works Jelfa S.A.

58-500 Jelenia Gora

21, Wincentego Pola Street

Poland

6. Регистрационен N

20000019- в България

7. Дата на първо разрешение за употреба

8. Дата на актуализация на текста

