

**ПРИЛОЖЕНИЕ I**  
**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА**

## 1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Дефламол 350 IU/400 IU/g маз.  
Deflafol 350 IU/400 IU/g ointment

ИЗДАДЕНТА ВЪДЪРЖАЩА АСАНДА ПО ЛЕКАРСТВА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рев. № .....	20090502
Разрешение № .....	RG/MA/МБ-40185/
Срокът на .....	10-01-2018

## 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

1 g маз съдържа активни вещества: ретинол палмитат (*retinol palmitate*) 0,35 mg (350 IU); ергокалциферол (*ergocalciferol*) 0,01 mg (400 IU).

### Помощни вещества с известно действие:

Перувиански балсам, ланолин, метил паракидроксибензоат, пропил паракидроксибензоат, макрогол. За пълния списък на помощните вещества, вж. точка 6.1.

## 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Маз

Жълто-кафява маз, със специфичен мириз на перувиански балсам.

## 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

### 4.1 Терапевтични показания

Като протективно и емолиентно средство при суха и раздразнена кожа (вкл. дренажи, илеостома или колостомия; дерматити и обрив от пелени (*diaper dermatitis, diaper rash*); при повърхностни кожни увреждания от слънчеви, термични и химични въздействия; при повърхностни рани и язви (охлувания, напуквания, пропривания).

### 4.2 Дозировка и начин на приложение

Начин на приложение: за прилагане върху кожата, на засегнатата кожна повърхност.

Дефламол маз се нанася на тънък слой върху увредените кожни повърхности 1-2 пъти дневно. При липса на подобреие до 7 дни терапията трябва да се преоценя.

### 4.3 Противопоказания

Свръхчувствителност към активните вещества, към фъстъци и соя или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1.

### 4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Дефламол маз не трябва да се нанася върху очите, лигавици и големи кожни участъци; върху дълбоки, секретиращи и инфицирани рани.

Продуктът съдържа като помощни вещества метил паракидроксибензоат и пропил паракидроксибензоат, които могат да предизвикат алергични реакции (възможно е да са от забавен тип).

Ланолин, перувиански балсам и макрогол, които влизат в състава на продукта, могат да предизвикат локална кожна реакция (напр. контактен дерматит).



#### **4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие**

Не са известни неблагоприятни лекарствени и други взаимодействия.

#### **4.6 Бременност и кърмене**

##### Бременност

Няма данни за нежелани ефекти върху плода и новороденото. Може да се прилага по време на бременност.

##### Кърмене

Няма данни за екскреция на продукта в кърмата, поради което Дефламол маз може да се прилага в периода на кърмене.

#### **4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини**

Дефламол маз е лекарствен продукт за прилагане върху кожата. Не повлиява способността за шофиране и работа с машини.

#### **4.8 Нежелани лекарствени реакции**

Поносимостта към продукта е много добра. Дефламол маз, приложен върху кожата, не води до развитие на хипервитаминоза A и D и свързаните с това усложнения

Изброените по-долу нежелани лекарствени ефекти са класифицирани според засегнатата система или орган и според честотата им. В зависимост от честотата, нежеланите реакции могат да бъдат много чести ( $\geq 1/10$ ), чести ( $\geq 1/100$  до  $< 1/10$ ), нечести ( $\geq 1/1\,000$  до  $< 1/100$ ), редки ( $\geq 1/10\,000$  до  $< 1/1\,000$ ), много редки ( $< 1/10\,000$ ), с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка).

##### Нарушения на кожата и подкожната тъкан:

Редки: сърбеж, парене или обриви

##### Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарстваения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/рисък за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез Изпълнителна агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8; 1303 София; тел.: +35 928903417; уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg).

#### **4.9 Предозиране**

Няма данни за предозиране при прилагане върху кожата на продукта.

### **5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА**

#### **5.1 Фармакодинамични свойства**

Фармакотерапевтична група: лекарствени продукти за лечение на рани и язви.

ATC код: D03AA

##### Механизъм на действие

Дефламол маз е лекарствен продукт с изразено епителотонично действие. При прилагане върху кожата оказва омекотяващо, стимулиращо и регенеративно действие върху епителните клетки.



## **5.2 Фармакокинетични свойства**

При прилагане върху кожата, витамин А и витамин D проникват в по-дълбоките слоеве на епидермиса и подлежащите тъкани, без да създават клинично значимо повишаване на физиологичните плазмени концентрации на последните.

## **5.3 Предклинични данни за безопасност**

Липсват експериментални изследвания върху животни, които да доказват наличието на токсични ефекти, местно дразнещо или сенсибилизиращо действие при прилагане върху кожата на продукта.

## **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**

### **6.1 Списък на помощните вещества**

рибено масло от черен дроб на треска (Тип А)

перувиански балсам

парафин, течен

парафин, твърд

парафин, бял мек

ланолин

полисорбат 80

полисорбат 60

сорбитанов олеат

макрогол 4000

метил паракидроксибензоат (E218)

пропил паракидроксибензоат (E216)

етилгалат

пречистена вода

### **6.2 Несъвместимости**

Не са известни.

### **6.3 Срок на годност**

4 години

Срок на годност след отваряне на тубата: 6 месеца.

### **6.4 Специални условия на съхранение**

Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от светлина, при температура под 25°C.

### **6.5 Данни за опаковката**

По 18 g маз в мембрани алуминиеви туби с капачки от полипропилен, по 1 туба в картонена кутия, заедно с листовка.

По 40 g маз в мембрани алуминиеви туби с капачки от полипропилен, по 1 туба в картонена кутия, заедно с листовка.

### **6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне**



Няма специални изисквания.

**7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

СОФАРМА АД  
ул. Илиенско шосе 16; 1220 София, България

**8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

20090502

**9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

18.11.2009  
03.02.2015

**10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА**

Септември 2017

