

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

ДЕКСАФРИ 1 MG/ML, КАПКИ ЗА ОЧИ, РАЗТВОР В ЕДНОДОЗОВ КОНТЕЙНЕР
DEXAFREE 1 mg/ml, eye drops, solution in single-dose container

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

1 ml разтвор съдържа 1 mg дексаметазонов фосфат (*dexamethasone phosphate*) под формата на дексаметазонов натриев фосфат.

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Капки за очи, разтвор.

Бистър, безцветен до бледо кафяв разтвор.

20130002
BG/НК/НР-53869

04-12-2018

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

За лечение на неинфекциозни възпалителни състояния, засягащи предния очен сегмент.

4.2 Дозировка и начин на приложение

ДЕКСАФРИ 1 mg/ml, капки за очи, разтвор в еднодозов контейнер е предназначен само за очно приложение.

Този продукт трябва да се прилага само под строг офталмологичен контрол.

Дозировка

Обичайната доза е 1 капка 4 до 6 пъти дневно, в засегнатото око.

При тежки случаи, лечението може да започне с 1 капка на всеки час, като при подобряване на състоянието дозата трябва да бъде намалена до една капка на всеки 4 часа. За избягване на рецидив се препоръчва постепенно преустановяване на лечението.

Продължителността на лечението обикновено варира от няколко дни до максимум 14 дни.

Пациенти в старческа възраст

Има богат опит с прилагането на дексаметазон под формата на капки за очи при пациенти в старческа възраст.

Представените по-горе препоръки за дозиране отразяват клиничните данни от този опит.

Педиатрична популация

Ефикасността и безопасността при педиатричната популация не е установена.



При деца, поради възможност за потискане на надбъречната функция, продължителното непрекъснато лечение с кортикоステроиди трябва да се избягва (вж. точка 4.4).

Начин на приложение

ДЕКСАФРИ е стерилен разтвор, който не съдържа консервант. Разтворът от всеки ендодозов контейнер трябва да се използва незабавно след отварянето му за приложение в засегнатото око(очи). Само за еднократна употреба: тъй като след отварянето на индивидуалния ендодозов контейнер стерилността не може да бъде поддържана, всяко останало количество трябва да се изхвърли веднага след използването.

Пациентите трябва да бъдат инструктирани:

- да измият добре ръцете си преди поставяне на капките,
- да избягват контакта между върха на апликатора и окото или клепачите,
- да изхвърлят контейнера за еднократна употреба след използване.

Затварянето на назолакрималния път чрез притискане на слъзния канал може да намали системната абсорбция.

4.3 Противопоказания

- Инфекции на окото, които не са овладяни с помощта на анти-инфекциозно лечение, като:
 - Остри гнойни бактериални инфекции, включително инфекции причинени от *Pseudomonas* и микобактериални инфекции,
 - Епителиален *Herpes simplex* кератит (дендритен кератит), ваксинации, варицела зостер и други вирусни инфекции на роговицата и конюнктивата,
 - Амебозен кератит,
- Перфорация, улцерация и нараняване на роговицата с непълна епителизация (вж. също точка 4.4),
- Известна глюкокортикоид-индуцирана очна хипертензия,
- Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Локалните стероиди никога не трябва да се прилагат при недиагностицирано зачерьяване на очите.

Пациентите трябва да бъдат често проследявани по време на лечението с дексаметазон под формата на капки за очи. Продължителното кортикоステроидно лечение може да доведе до очна хипертензия/глаукома (особено при пациенти с предшестващо повишение на вътречноото налягане, предизвикано от стероиди или със съществуващо повищено вътречно налягане или глаукома), както и образуването на катаракта, особено при деца и пациенти от старческа възраст.

Употребата на кортикоステроиди може да доведе до опортюнистични инфекции на окото, поради потискане отговора на гостоприемника или забавеното заздравяване. Освен това, локалните очни кортикоステроиди може да повишат, влошат или маскират признаците и симптомите на опортюнистичните очни инфекции.



Пациентите с очна инфекция трябва да приемат лечение с локални стероиди, само когато инфекцията бъде овладяна с помощта на ефективно анти-инфекциозно лечение. Тези пациенти трябва внимателно и редовно да бъдат проследявани от офтالмолог.

При някои определени възпалителни състояния като епиклерит, НСПВС са първа линия на лечение и дексаметазон трябва да се прилага само, ако НСПВС са противопоказани.

Пациентите с разязяване на роговицата (роговични улцерации), като правило не трябва да приемат локален дексаметазон, освен в случаите когато възпалението е основна причина за забавеното заздравяване и когато вече е било назначено подходящо етиологично лечение. Тези пациенти трябва внимателно и редовно да бъдат проследявани от офталмолог.

Изъняването на роговицата и склерата може да повиши риска от перфорация при употребата на локални кортикостероиди.

Съобщавани са случаи на калцификация на роговицата изискващи хирургично присаждане на роговица за възстановяване на зрението при пациенти лекувани с офталмологични продукти, съдържащи фосфати, като ДЕКСАФРИ. При първи признания на роговична калцификация, прилагането на продукта трябва да бъде преустановено, а пациента трябва да премине на лечение с продукт, който не съдържа фасфати.

При деца, поради възможност за потискане на надбъбречната функция, продължителното непрекъснато лечение с кортикостероиди трябва да се избягва.

При кумулативни дози дексаметазон може да е налице развитието на задна суб capsularna катаракта.

Пациентите с диабет са по-податливи на развитието на суб capsularna катаракта след приложението на локални стероиди.

Употребата на локални стероиди при алергичен конюнктивит се препоръчва само при тежки форми на алергичен конюнктивит, неповлияващи се от стандартното лечение и то само за кратък период от време.

Трябва да се избягва носенето на контактни лещи по време на лечението с очни капки, съдържащи кортикостероиди.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Не са провеждани проучвания за взаимодействията.

В случай на едновременно лечение с други капки за очи под формата на разтвор необходим интервал от 15 минути между отделните приложения.

Съобщавани са случаи на повърхностна стромална роговична преципитация на калций фосфат при едновременното прилагане на кортикостероиди и локални бета-блокери.



4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Бременност

Съществуват недостатъчно данни от употребата на ДЕКСАФРИ 1 mg/ml, капки за очи, разтвор в еднодозов контейнер при бременни жени за оценка на възможните вредни ефекти. Кортикоステроидите преминават плацентата. При животни са наблюдавани тератогенни ефекти (вж. точка 5.3). Въпреки това, няма данни за появата на тератогенни ефекти при хора. След системно приложение, при високи дози са наблюдавани ефекти върху плода/новороденото (потискане на интраутеринното развитие, потискане функцията на надбъбречната кора). Въпреки това, подобни ефекти не са съобщавани при очно приложение.

Като предпазна мярка, се препоръчва избягване употребата на ДЕКСАФРИ 1 mg/ml, капки за очи, разтвор в еднодозов контейнер по време на бременност.

Кърмене

Не е известно дали този лекарствен продукт се отделя в кърмата. Тъй като общата доза дексаметазон е ниска, ДЕКСАФРИ 1 mg/ml, капки за очи, разтвор в еднодозов контейнер може да се прилага по време на кърмене.

Фертилитет

Няма данни за потенциалните ефекти на дексаметазон 1 mg/ml върху фертилитета.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Не са провеждани проучвания върху способността за шофиране и работа с машини. Както при всички капки за очи, временното замъгливане на зрението или други зрителни нарушения може да окаже влияние върху способността за шофиране или работа с машини. При появата на замъглено зрение, пациентът трябва да изчака до възстановяване на зрението преди шофиране или работа с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Нарушения на очите:

- Много чести ($\geq 1/10$): Повишение на вътречното налягане*.
- Чести ($\geq 1/100$ до $< 1/10$): Дискомфорт*, дразнене*, парене*, щипане*, сърбеж* и замъглено зрение*.
- Нечести ($\geq 1/1\,000$ до $< 1/100$): Алергични реакции и реакции на свръхчувствителност, забавено заздравяване на раната, рисък от задна капсуларна катаракта*, опортунистични инфекции, глаукома*.

- Много редки ($< 1/10\,000$, включително единични случаи):

Конюнктивит, мидриаза, оток на лицето, птоза, кортикостероид-индусиранuveйт, калификация на роговицата, кристална кератопатия, промени в дебелината на роговицата*, оток на роговицата, улцерации на роговицата и перфорация на роговицата.



Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение:

- Нечести ($\geq 1/1\ 000$ до $<1/100$): Потискане на надбъречната функция*.

* виж раздел *Описание на определени нежелани реакции*

Описание на определени нежелани реакции

Възможна е появата на повищено вътречно налягане, глаукома и катаракта. Продължителното кортикостероидно лечение може да доведе до очна хипертензия/глаукома (особено при пациенти с предшестващо повишение на вътречното налягане, предизвикано от стероиди или със съществуващо повищено вътречно налягане или глаукома), както и образуването на катаракта, особено при деца и пациенти от старческавъзраст. Децата и пациентите в старческа възраст може да бъдат особено подотливи на стероид-индуцираното повишение на ВОН (вж. точка 4.4). Повищението на вътречното налягане индуцирано от локалното лечение с кортикостероиди обикновено се наблюдава в рамките на 2 седмици от лечението (вж. точка 4.4.). Диабетиците също са по-склонни към развитието на суб capsularna катаракта след локалното приложение на стероиди.

Дискомфорт, дразнене, парене, щипане, сърбеж и замъглено зрение, често може да възникнат непосредствено след приложение. Тези събития обикновено са леки и преходни, без последствия.

При заболявания предизвикващи изтъняване на роговицата, локалното приложение на стероиди в някои случаи може да доведе до перфорация (вж. точка 4.4).

Потискане на надбъречната функция свързано със системната абсорбция на продукта може да настъпи в случай на често приложение (вж. също точки 4.2 и 4.4).

Случаи на калцификация на роговицата са съобщавани много рядко във връзка с употребата на фосфат, съдържащ се в капките за очи при някои пациенти със значително увредени роговици.

Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения 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 национална система за съобщаване, посочена в приложение V.

4.9 Предозиране

В случай на локално предозиране, лечението трябва да бъде спряно. При продължително дразнене, окото(очите) трябва да бъде изплакнато със стерилна вода. Симптомите при случайно погъщане не са известни. Въпреки това, както при другите кортикостероиди, лекарят може да обмисли провеждането на стомашна промивка или предизвикването на повръщане.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: ОФТАЛМОЛОГИЧНИ, ПРОТИВОВЪЗПАЛИТЕЛИ СРЕДСТВА, кортикостероиди, самостоятелни; АТС код: S01BA01.



Дексаметазонивият натриев фосфат е водноразтворим неорганичен естер на дексаметазон. Той е синтетичен кортикоид с противовъзпалително и антиалергично действие. Дексаметазон притежава по-мощно противовъзпалително действие, в сравнение с хидрокортизон (около 25:1) и преднизолон (около 5:1).

5.2 Фармакокинетични свойства

Поради хидрофилните си свойства, дексаметазонивият натриев фосфат почти не се абсорбира от неинарушения (интактен) епител на роговицата.

След абсорбция през окото и лигавицата на носа, дексаметазонивия натриев фосфат се хидролизира до дексаметазон.

След това, дексаметазон и неговите метаболити се елиминират предимно през бъбреците.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Мутагенен и туморогенен потенциал

Наличните в настоящия момент данни не показват клинично значима генотоксичност на глюокортикоидите.

Репродуктивна токсичност

В проучвания с животни, кортикоидите са довели до резорбция на плода и разцепване на небцето. При зайци кортикоидите са довели до резорбция на плода и множество аномалии, засягащи главата, ушите, крайниците и небцето.

Освен това са съобщавани и случаи на потискане на интраутеринното развитие и промени във функционалното развитие на централната нервна система.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помошните вещества

Динатриев едетат

Динатриев фосфат додекахидрат

Натриев хлорид

Вода за инжекции

6.2 Несъвместимости

Неприложимо.

6.3 Срок на годност

3 години

След първоначалното отваряне на сашето: използвайте еднодозовите опаковки в рамките на 15 дни.



След отваряне на контейнера за еднократна употреба, той трява да се използва веднага и да се изхърли след употреба.

6.4 Специални условия на съхранение

Съхранявайте контейнера за еднократна употреба в сашето, за да се предпази от светлина.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

0,4 ml единодозов изработен от полиетилен с ниска плътност контейнер, опакован в сашета; кутия съдържаща 10, 20, 30, 50 или 100 единодозови контейнера.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Няма специални изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Laboratoires THEA
12, rue Louis Blériot
63017 Clermont-Ferrand Cedex 2
Франция

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

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

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

