

Листовка: информация за потребителя

Акната克 10 mg/g + 0,25 mg/g гел

Acnatac® 10 mg/g + 0,25 mg/g gel

Клиндамицин и Третиноин (*Clindamycin and Tretinoin*)

2013 0824
BG/ММ/МР - 47379
26.08.2019

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да използвате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано единствено и лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че призначите на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка:

1. Какво представлява Акната克 и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Акната克
3. Как да използвате Акната克
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Акната克
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Акната克 и за какво се използва

Акната克 съдържа активните вещества клиндамицин и третиноин.

Клиндамицин е антибиотик. Той ограничава растежа на бактерии, свързани с акне и възпаление, причинено от тези бактерии.

Третиноин нормализира растежа на повърхностните клетки на кожата и води до нормално отделяне на клетките, които запушват космените фоликули в областите с акне. Това предотвратява натрупването на себум и формирането на ранни лезии на акне (черни точки и комедони).

Тези активни вещества са по-ефективни, когато се комбинират, отколкото ако се използват поотделно.

Акната克 се използва върху кожата за лечение на акне при пациенти на и над 12 години.

2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Акната克

НЕ използвайте Акната克:

- ако сте бременна
- ако планирате бременност
- ако сте алергични към клиндамицин, третиноин или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6);



- ако сте алергични към линкомицин;
- ако имате хронично възпалително заболяване на червата (напр. болестта на Крон или улцерозен колит);
- ако имате анамнеза за колит с употреба на антибиотици в миналото, която се характеризира с продължителна или тежка диария и коремни спазми;
- ако Вие или член на семейството Ви някога е боледувал от рак на кожата;
- ако страдате от остра екзема, характеризираща се с възпалена, зачервена, суха и лъющеща се кожа;
- ако страдате от розацея, кожно заболяване, което засяга лицето и се характеризира със зачервяване, пъпки и лъщени;
- ако страдате от други остри възпалителни заболявания на кожата (напр. фоликулит), особено около устата (пери орален дерматит);
- ако страдате от някои специални форми на *acne vulgaris*, характеризиращи се с пустулозни и дълбоки кистозни нодуларни лезии на акне (*acne conglobata* и *acne fulminans*).

Ако някое от гореспоменатите заболявания се отнася за Вас, не използвайте това лекарство и се консултирайте с Вашия лекар.

Предупреждения и предпазни мерки

- Избягвайте контакт на лекарството с устата, очите, лигавиците и с наранена или екзематозна кожа. Бъдете внимателни при нанасяне върху чувствителни области на кожата. При случаен контакт с очите, измийте с обилно количество хладка вода.
- Ако сте жена с детероден потенциал, не трябва да използвате Акнатак, ако не приемате контрацептиви (вж. раздел „Бременност, кърмене и фертилитет“).
- При продължителна или тежка диария или коремни спазми, прекъснете употребата на лекарството и се консултирайте незабавно с Вашия лекар.
- Ако имате атопична екзема (хронично, сърбящо възпаление на кожата), моля, обсъдете с Вашия лекар, преди да използвате това лекарство.
- Излагането на естествена или изкуствена светлина (като соларна лампа) трябва да се избягва. Това е така, тъй като това лекарство може да направи кожата Ви по-чувствителна на слънчево изгаряне и на други неблагоприятни ефекти на слънцето.
Всеки път, когато излизате навън, трябва да използвате ефективен слънцезащитен продукт със слънцезащитен фактор (SPF) най-малко 30 и защитно облекло (като шапка).
Ако въпреки това, лицето Ви изгори, прекъснете лекарството, докато кожата Ви се възстанови.
- Консултирайте се с Вашия лекар, в случай на остро възпаление на кожата при употреба на това лекарство.
- Акнатак не трябва да се прилага едновременно с други препарати, нанасяни върху кожата, включително с козметика (вж. раздел „Други лекарства и Акнатак“).

Други лекарства и Акнатак

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, накърно сте приемали или е възможно да приемате други лекарства. Това включва и лекарства, които купувате без рецептa или билкови лекарства. Това е така, тъй като Акнатак може да повлияе на начина, по който действат другите лекарства. Също така, някои лекарства могат да окажат влияние на начина, по който действа Акнатак.

Ако сте използвали препарати, които съдържат сяра, салицилова киселина, бензоилов пероксид, ресцинол или други химични абразиви, ще трябва да изчакате, докато изчакатът им



отшуми, за да започнете да използвате това лекарство. Вашият лекар ще Ви уведоми кога да започнете употребата на Акнатак.

При лечение с Акнатак, не използвайте медицински сапуни, почистващи средства или скрабове със силен изсушаващ ефект. Бъдете внимателни когато използвате следните средства, тъй като те могат да имат изсушаващо действие: абразивни сапуни, сапуни и козметика, и продукти с висока концентрация на етилов спирт, астрингенти, подправки или лимон.

Говорете с Вашия лекар, преди да използвате това лекарство заедно с други лекарствени продукти, съдържащи еритромицин или метронидазол, аминогликозиди, други антибиотици или кортикостероиди, или ако приемате невромускулни блокиращи лекарства, напр. мускулни релаксанти, използвани при анестезия.

Варфарин или подобни лекарства – използвани за разреждане на кръвта. Възможно е да имате кървене. Необходимо е Вашият лекар да взема редовно кръвни проби да проверява колко добре се съсирва кръвта Ви.

Бременност, кърмене и фертилитет

НЕ приемайте Акнатак, ако сте бременна или възнамерявате да забременеете. Вашият лекар може да Ви даде повече информация.

Не трябва да използвате това лекарство, ако кърмите. Не се знае дали Акнатак може да премине през кърмата да навреди на бебето.

Ако сте жена в детеродна възраст, трябва да използвате контрацептиви, докато използвате това лекарство и в продължение на един месец след спиране на лечението.

Шофиране и работа с машини

Има малка вероятност Акнатак да оказва ефект върху способността за шофиране или работа с машини.

Акнатак съдържа метил паракидроксибензоат, пропил паракидроксибензоат и бутил хидрокситолуен.

Метил паракидроксибензоат (E218) и пропил паракидроксибензоат (E216) могат да предизвикат алергични реакции (възможно забавени).

Бутилхидрокситолуен (E321) може да причини локални кожни реакции (напр. контактен дерматит) или дразнене на очите и лигавиците.

3. Как да използвате Акнатак

Винаги използвайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Препоръчителната доза е:

Акнатак, в количество с размер на грахово зърно, се нанася веднъж дневно преди лягане.

Начин на приложение

Измийте внимателно лицето с мек сапун и топла вода, и изсушете кожата чрез прораждане с кърпа. Изстискайте количество от гела, с размер на грахово зърно, на върха на пръста. Нанесете



гела с потупване върху челото, брадичката, носа и двете бузи и след това разнесете внимателно, равномерно върху цялото лице.

Не използвайте по-голямо количество от препоръчаното от Вашия лекар и не нанасяйте продукта по-често от указаното. Прекалено голямо количество от лекарството може да дразни кожата и няма да доведе до по-добри или по-бързи резултати.

Продължителност на лечението

За най-добри резултати от Акнатак, е необходимо да използвате лекарството правилно и да не спирате употребата веднага след като акнето започне да се подобрява. Обично, може да отнеме няколко седмици, за да се достигне оптимален ефект. В някои случаи, може да отнеме до 12 седмици. Моля, свържете се с Вашия лекар, ако симптомите продължат по-дълго от 12 седмици, за да направи Вашият лекар преоценка на лечението.

Ако сте използвали повече от необходимата доза Акнатак

Няма да постигнете по-добри или по-бързи резултати, като използвате по-голямо количество Акнатак от препоръчителното. Ако използвате прекалено голямо количество, може да възникне зачеряване, лющене или дискомфорт. В такива случаи, лицето трябва да се измие внимателно с мек сапун и хладка вода. Употребата на лекарството трябва да се спре, до отшумяване на всички симптоми.

Предозирането също може да доведе до нежелани реакции на стомаха и червата; включително стомашни болки, гадене, повръщане и диария. В такива случаи, употребата на лекарството трябва да бъде преустановена и да се свържете с Вашия лекар.

Акнатак е предназначен за употреба само върху кожата. При случайно поглъщане, свържете се с Вашия лекар или незабавно отидете в отделението за спешна помощ на най-близката болница.

Ако сте пропуснали да използвате Акнатак

Ако пропуснете да използвате Акнатак преди лягане, трябва да нанесете следващата доза в обичайното време. Не използвайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Нечести: могат да засегнат до 1 на 100 лица

- Акне, суха кожа, зачеряване на кожата, увеличено производство на себум, реакция на фоточувствителност, сърбеж, обрив, лющещ се обрив, лющене на кожата, сълнчево изгаряне.
- Реакции на мястото на приложение, като парене, възпалена кожа, сухота, зачеряване на кожата.

Редки: могат да засегнат до 1 на 1 000 лица

- Свръхчувствителност.
- Понижена активност на щитовидната жлеза (симптомите могат да включват умора).



отпадналост, увеличено тегло, суха коса, груба бледа кожа, косопад, увеличена чувствителност към студ).

- Главоболие.
- Дразнене на очите.
- Гастроентерит (възпаление на част от стомашно-чревния тракт), гадене.
- Възпалена кожа, херпес симплекс (стресница), макуларен обрив (малки, плоски, червени петна), кървене на кожата, усещане за парене на кожата, загуба на пигментация на кожата, дразнене на кожата.
- Симптоми на мястото на приложение като дразнене, подуване, повърхностно нараняване на кожата, обезцветяване, сърбеж, лющене.
- Усещане за парене, болка.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите никакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез Изпълнителна агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, Тел.: +359 2 8903417, уебсайт: www.bda.bg. Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Акнатак

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Да се съхранява под 25°C. Да не се замразява.

Съхранявайте тубата пътно затворена.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелзан върху картонената опаковка и етикета на тубата, след „Годен до:“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Срок на годност след първо отваряне: 3 месеца

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Акнатак

- Активните вещества са: клиндамицин и третиноин.
Един грам гел съдържа 10 mg (1%) клиндамицин (като клиндамицинов фосфат) и 0,25 mg (0,025%) третиноин.
- Другите съставки са: пречистена вода, глицерол, карбомер, метил паракидроксибензоат (Е 218), полисорбат 80, динатриев едетат, безводна лимонена киселина, пропил паракидроксибензоат (Е 216), бутилхидрокситолуен (Е321), трометамол.

Как изглежда Акнатак и какво съдържа опаковката

Този лекарствен продукт представлява полупрозрачен жълт гел.



Лекарственият продукт се предлага в алюминиеви туби, съдържащи 30 g гел или 60 g гел.
Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба

Майлан ЕООД
Офис сграда „Сердика офиси“
бул. Ситняково № 48, ет. 7
1505 София
България

Производител:

MEDA Pharma GmbH & Co. KG
Benzstrasse 1
61352 Bad Homburg
Германия

Madaus GmbH
Lütticher Straße 5
53842 Troisdorf
Germany

с административен адрес:
Madaus GmbH
51101 Köln
Germany

**Този лекарствен продукт е разрешен за употреба в държавите членки на ЕИП под
следните имена:**

Австрия, България, Чешка Република, Германия Дания, Финландия, Исландия, Италия, Полша,
Португалия, Румъния, Швеция, Словакия: Акнатак (Acnatac)
Белгия, Люксембург: Treclinax
Кипър, Гърция, Унгария: Aspex
Естония, Испания, Литва, Латвия, Холандия: Treclinac
Малта, Великобритания, Ирландия: Treclin
Норвегия, Словения: Zalna
Франция: Zanea

Дата на последно преразглеждане на листовката: Юли 2019 г.

