

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА



1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Aciclovir ABR 50 mg/g cream
Ацикловир АБР 50 mg/g крем

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Код Reg. №	9900318
Разрешение №	30325, 27.07.2015
Одобрение №	

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Активното вещество в 1 g крем е ацикловир (*aciclovir*) 50 mg.

Помощни вещества с известно действие: цетостеарилов алкохол, пропиленгликол.

За пълния списък на помощните вещества, виж т. 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Крем.

Описание: хомогенна кремообразна маса с бял до почти бял цвят.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1. Терапевтични показания

Ацикловир АБР крем се прилага за лечение на инфекции причинени от *Herpes simplex virus*, локализирани на устните и лицето (начален и рецидивиращ лабиален херпес).

4.2. Дозировка и начин на приложение

За кожно приложение.

Дозировка

Възрастни и деца

Ацикловир АБР крем се нанася внимателно върху кожните лезии в тъньк слой, 5 пъти дневно на интервал от 4 часа, като се пропуска приложението през нощта. Продължителността на лечение е около 5 дни (най-малко 4 дни), като при липса на достатъчен терапевтичен ефект може да бъде удължена до 10 дни. Ако след 10 дневно приложение оплакванията продължават, пациентът трябва да се консултира със специалист.

Пациенти в старческа възраст

Няма специални препоръки.

Начин на приложение

Продуктът се прилага върху вече развити лезии или върху кожните участъци, където са налице продроми (сърбеж и/или зачеряване).

Лечението трябва да започне колкото е възможно по-скоро по време на продромалния период, но може да започне и при вече развити лезии.



За ограничаване разпространението на инфекцията е необходимо щателно измиване на ръцете преди и след прилагане на крема и избягване на ненужно триене или докосване с кърпа.

4.3. Противопоказания

Ацикловир АБР крем е противопоказан при свръхчувствителност към ацикловир, валацикловир, пропиленгликол или към друго от помощните вещества, изброени в точка 6.1.

4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Поради рисък от развитие на локално дразнене, Ацикловир АБР крем не трябва да се прилага върху устната или вагиналната лигавица, както и върху конюнктивата. Необходимо е да се вземат специални предпазни мерки продуктът да не попадне в очите.

При пациенти с тежък имунен дефицит (болни със СПИН или след костно-мозъчна трансплантиация) е необходимо да се обсъди комбинирано лечение с пероралната форма на продукта или други противовирусни средства със системно действие. Такива пациенти трябва да се насырчават да се консултират с лекар при всяка поява на инфекция.

Този продукт съдържа пропиленгликол и може да причини дразнене на кожата.

Цетостеариловият алкохол в състава на продукта може да причини локални кожни реакции (напр. контактен дерматит).

4.5. Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Няма данни за нежелани лекарствени взаимодействия със сигнификантно клинично значение.

4.6. Фертилитет, бременност и кърмене

Ефекти върху фертилитета

Вижте данните от клинични изпитвания представени в точка 5.3.

Бременност

Ацикловир трябва да се прилага по време на бременност само когато потенциалната полза превишава възможните рискове, въпреки че системната експозиция на ацикловир при локална употреба е твърде ниска.

В пост-маркетинговия регистър на случаите на бременност има данни от проследяване на бременни жени, третирани с различни форми ацикловир. Регистрираните данни не показват повишаване в броя на вродените дефекти при деца на майки, лекувани с ацикловир, в сравнение с общата популация, като вродените дефекти не показват сходство или особеност, предполагаща обща причина.

Според данни от международно приетите стандартни тестове, при системно прилагане на ацикловир, не се установяват ембриотоксични или тератогенни ефекти при зайци, пълхове или мишки.

Фетални аномалии са установени в проведени нестандартни изпитвания при пълхове, само след прилагане на много високи, токсични за майката дози, подкожно. Връзката на тези открития с клиничната практика не е установена.

Кърмене

Ограничени данни при хора показват, че ацикловир преминава в майчиното мляко при системно приложение. Въпреки това, евентуалната доза, приета от кърмачето след локално приложение на Ацикловир АБР крем би била незначителна.

4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Не оказва неблагоприятно влияние върху способността за шофиране и работа с машини.

4.8. Нежелани лекарствени реакции

Честотата на нежеланите реакции по-долу е приблизително изчислена. За повечето нежелани реакции липсва необходимата информация, за да се изчисли честотата на нежеланите реакции. В допълнение нежеланите лекарствени реакции могат да варират по различен начин в зависимост от показанието.

Следната терминология е възприета при класифицирането на нежеланите ефекти по отношение на тяхната честота: 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 ($< 1/10\ 000$).

Поради естеството на наблюдаваните нежелани реакции, не е възможно да се определи недвусмислено кои реакции са свързани с приложението на медикамента и кои са свързани със заболяването. Данните от спонтанни съобщения са използвани като основа за определяне честотата на нежеланите реакции, наблюдавани в пост-маркетинговия период.

Нарушения на имунията система Много редки	Бързи реакции на свръхчувствителност, вкл. ангиоедем и уртикария
Нарушения на кожата и подкожната тъкан Нечести Редки	Преходно парене или смъдене на мястото на приложение, слабо изразено изсушаване или лющене на кожата, сърбеж Еритема, контактен дерматит след приложение. При провеждане на тестове за чувствителност, най-често реактивната субстанция се е оказала съставка на крема, а не самият ацикловир.

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:

Изпълнителна агенция по лекарствата
ул. „Дамян Груев“ № 8
1303 София
Тел.: +35 928903417
уебсайт: www.bda.bg

4.9. Предозиране



Не се очакват неблагоприятни ефекти дори в случай на погълдане на цялото съдържание на опаковката (10 g крем съдържа 500 mg ацикловир).

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1. Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Dermатологични средства, Антибиотици и химиотерапевтици за дерматологично приложение, Антивирусни продукти, ATC код: D06B B03

Ацикловир е антивирусен продукт с висока *in vitro* активност срещу *Herpes simplex virus* (HSV), тип 1 и тип 2. Токсичността върху гостоприемникови клетки на бозайници е слаба.

След като постъпи във инфицираната с херпес вирус клетка, ацикловир се фосфорилира до активният метаболит ацикловир трифосфат. Първият етап на този процес зависи от присъствието на вирусно кодиран ензим тимидин киназа. Ацикловир трифосфат действа като субстрат и инхибитор на херпесвирусната ДНК-полимераза, като по този начин възпрепятства понататъшната репликация на вирусната ДНК. Тези реакции не влияят на нормалните клетъчни процеси.

В две големи, двойно-слепи, рандомизирани клинични проучвания, включващи 1 385 пациента, лекувани в продължение на 4 дни за рецидивиращ херпес лабиалис, ацикловир 5% крем е сравняван с плацебо (вехикулум без активно вещество). В тези проучвания, времето от започване на лечението до излекуването е било 4.6 дни при използване на ацикловир крем и 5.0 дни при използване на плацебо ($p<0.001$). Продължителността на болката е била 3.0 дни след началото на лечението в групата с ацикловир крем и 3.4 дни в плацебо групата ($p=0.002$). Като цяло, около 60% от пациентите са започнали лечението в ранен етап (продромален или еритематозен) и 40% в късен етап (папула или блистер). Резултатите са подобни при двете групи пациенти.

5.2. Фармакокинетични свойства

При фармакологичните изследвания, след повтарящо се локално приложение на ацикловир крем е наблюдавана минимална системна абсорбция на ацикловир.

5.3. Предклинични данни за безопасност

Резултатите от голям брой проучвания за мутагенност *in vitro* и *in vivo* показват, че ацикловир е малко вероятно да представлява риск за генома при човека.

В проведените проучвания за продължителен период от време при мишки и плъхове не е установен канцерогенен ефект на ацикловир.

При опити при плъхове и кучета с ацикловир в дози, многократно надвишаващи терапевтичните, се установяват обратими ефекти върху сперматогенезата, асоциирани с обща интоксикация. Изследвани са две поколения мишки. При перорален прием на ацикловир не са установени ефекти върху fertilitета.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1. Списък на помощните вещества

Полоксамер 407
Цетостеарилов алкохол
Натриев лаурилсулфат
Парафин бял мек
Парафин течен
Пропиленгликол
Диметикон 20
Глицерол моностеарат и полиоксиетиленстеарат смес
Натриев хидроксид (за корекция на pH)
Пречистена вода

6.2. Несъвместимости

Неприложимо.

6.3. Срок на годност

2 години.

Срок на годност след първо отваряне – 28 дни.

6.4. Специални условия на съхранение

При температура под 25°C.

6.5. Вид и съдържание на опаковката

Ацикловир АБР 50 mg/g крем по 5 g и 10 g в алюминиеви туби.
Една туба в картонена кутия.

6.6. Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Няма специални изисквания.

Неизползваният лекарствен продукт или отпадъчните материали от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Антибиотик-Разград АД
Бул. "Априлско въстание", № 68, офис 201
7200 Разград, България

8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Рег. №: 9900318

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

Дата на първо разрешаване: 18.10.1999 г.

Дата на последно подновяване: 16.03.2010 г.

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

Април, 2015 г.

