

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Даверцин 25 mg/g гел
Davercin 25 mg/g gel

БГ/ЛА/МР-40604

13-03-2018

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

В 1 g гел се съдържа 25 mg еритромицинов циклокарабонат (еритромицин А 11,12-циклокарабонат) (*erythromycin cyclocarbonate*).

За пълния списък на помощните вещества, вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Гел.

Безцветен или бледо-жълт, прозрачен гел, без примеси и преципитати, видими с невъоръжено око.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Локално лечение на обикновено акне.

4.2 Дозировка и начин на приложение

За локално приложение върху кожата.

Даверцин гел трябва да се нанася на тънък слой върху патологично променените повърхности два пъти в рамките на двадесет и четири часа – сутрин и вечер.

Гелът трябва да се нанася върху почистена, суха кожа.

Ръцете трябва старательно да се измиват след всяко нанасяне.

Средната продължителност на лечение е 6-8 седмици.

4.3 Противопоказания

Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

- Даверцин трябва да се прилага само върху кожата.
- Лекарственият продукт трябва да се прилага само върху патологично променена кожа.
- Да не се прилага в очите или върху лигавиците. При контакт с гела, промийте тези места с хладка вода.
- Ако се появят никакви симптоми на възпаление на мястото на приложение, лечението с препарата трябва да се преустанови.
- Както и при други макролиди, се съобщават редки сериозни алергични реакции, включително остра генерализирана екзантематозна пустулоза (AGEP). Ако възникне алергична реакция, лекарството трябва да бъде спряно и да се започне подходяща терапия.



- знаят, че е възможна повторна појава на алергичните симптоми при спиране на симптоматичната терапия.
- Лекарственият продукт не трябва да се прилага върху увредена кожа (порязвания, отворени секретиращи рани).
 - Възможна е појава на кръстосана резистентност с други антибиотици от групата на макролидите.
 - При деца не са доказани нито безопасността, нито ефикасността от прилагането на лекарствения продукт.

Даверцин гел съдържа пропиленгликол и изопропилов алкохол. Те могат да предизвика дразнене на кожата.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Не се препоръчва едновременно приложение на други продукти за лечение на акне, особено на такива с ексфолииращ и абразивен (пилинг) ефект. Едновременното локално приложение на други лекарствени продукти може да усили дразнещото действие.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Даверцин под формата на гел може да се използва по време на бременност само при категорична необходимост. Не е известно дали локално приложението еритромицинов циклокарбонат преминава в майчиното мляко. Лекарственият продукт трябва да се предписва внимателно при кърмещи жени.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Няма данни за ефекта на лекарствения продукт върху способността за шофиране и работа с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Описаните нежелани реакции след локално приложение на еритромицинов циклокарбонат се наблюдават рядко (от $\geq 1/10\ 000$ до $<1/1\ 000$ пациента).

Инфекции и инфестации

Продължителното или многократно лечение с еритромицин може да доведе до развитие на нечувствителни към лекарството микроорганизми.

Нарушения на имунната система

Реакции на свръхчувствителност, които засягат най-вече пациенти, чувствителни на множество различни алергени.

Нарушения на очите

Дразнене на очите при локално приложение на продукта върху кожата на лицето.

Нарушения на кожата и подкожната тъкан

С неизвестна честота: остра генерализирана екзантематозна пустулоза (AGEP)

Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение

Чувство на парене, изсъхване на епидермиса, сърбеж, лющене и зачервяване на кожата.

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.



лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез националната система за съобщаване:
Изпълнителна агенция по лекарствата
ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София
Тел.: +35 928903417
Уебсайт: www.bda.bg

4.9 Предозиране

Няма данни за случаи на предозиране при локално приложение съгласно показанията и дозировката (вж. точка 4.2.).

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: антибактериални лекарствени продукти, прилагани локално за лечение на акне
ATC код: D10AF02

Еритромицин А 11,12-циклокарбонат принадлежи към групата на макролидите. Проявява бактериостатично действие, механизъмът на което се състои в потискане на белтъчната биосинтеза в бактериалните клетки чрез свързване с рибозомната 50S субединица.

Еритромицин А 11,12-циклокарбонат е активен спрямо някои Грам (-) бактерии и много Грам (+) микроорганизми, включително *Propionibacterium acnes* - анаеробен Грам (+) причинител на акне.

5.2 Фармакокинетични свойства

Даверцин под формата на гел, приложен върху кожата, притежава локален ефект или практически не се абсорбира или се абсорбира в малка степен в кръвта.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Няма данни за проведени продължителни проучвания върху животни относно канцерогенните, мутагенните и тератогенните свойства при локално приложение на еритромицинов циклокарбонат.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Диметилсулфоксид
Пропиленгликол
Изопропилов алкохол
Етилов алкохол 96%
Хидроксипропилцелулоза

6.2 Несъвместимости

Неприложимо

6.3 Срок на годност

2 години



6.4 Специални условия на съхранение

Да се съхранява под 25°C.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

Алуминиеви туби с мембрана, латексов пръстен и капачка на винт с перфоратор. Една туба, съдържаща 30 g гел е поставена в картонена кутия.

6.6 Специални предпазни мерки за изхвърляне

Няма специални изисквания, освен описаните в точка 4.2.

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

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Tarchomin Pharmaceutical Works "Polfa" S.A.
2, A. Fleminga Street
03-176 Warsaw
Полша

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

20050504

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

Дата на първо разрешаване: 19.10.2005

Дата на последно подновяване: 24.02.2010

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

12/2017

