

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Елоком 0,1 % маз
Elocom 0,1 % ointment

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Един грам Елоком маз съдържа 1 mg мометазонов фуороат (mometasone furoate).
За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Маз

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Елоком маз е предназначен за лечение на възпалението и сърбежа при псориазис (с изключение на дисеминирани псoriатични плаки) и атопичен дерматит.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Възрастни, включително пациенти в старческа възраст и деца

Веднъж дневно върху засегнатите участъци от кожата се нанася тънък слой от Елоком маз.

Локалното приложение на кортикостероиди при деца или приложението върху лицето трябва да бъде ограничено до минималната ефективна терапевтична доза като продължителността на лечение не трябва да надвишава 5 дни.

4.3 Противопоказания

Елоком маз е противопоказан при пациенти с розацея на лицето, акне вулгарис, кожна атрофия, периорален дерматит, перианален или генитален пруритус, обриви от бебешки пелени, бактериални (напр. импетиго, пиодерма), вирусни (напр. херпес симплекс, херпес зостер, варицела, брадавици, остри кондиломи, молускум контагиозум) паразитни и гъбични (напр. candida или дерматофит) инфекции, варицела, туберкулоза, сифилис или реакции след ваксиниране. Елоком не трябва да се прилага върху рани или улцерации по кожата. Елоком не трябва да се прилага при пациенти с изявена свръхчувствителност към мометазонов фуороат, към други кортикостероиди или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Ако се появи дразнене или чувствителност при употреба на Елоком, прилагането му трябва да се преустанови и да се замести с друго подходящо лечение.

При развитие на инфекция, трябва да се включи подходящ противогъбичен или антибактериален продукт. Ако не настъпи бърз благоприятен ефект, кортикостероидното лечение трябва да се преустанови до овладяване на инфекцията.

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рев. №	9400329
Разрешение №	ББ-144(М-55757)
Одобрение №	18.08.2021



Системната абсорбция на кортикоステоиди за локално приложение може да причини обратимо потискане на функцията на хипоталамо-хипофизо-адреналната (ХХА) ос с потенциална глюкокортикоидна недостатъчност след преустановяване на лечението. При някои пациенти по време на лечението също могат да се появят и прояви на синдрома на Cushing, хипергликемия и глюкузуря поради системната абсорбция на локалните кортикоステоиди. Пациенти, прилагачи локални стероиди върху голяма кожна повърхност или върху участъци под оклузионна превръзка, трябва периодично да се изследват за признания на потискане на ХХА ос.

Всяка от нежеланите реакции, съобщени след системно приложение на кортикоステоиди, включително адренална недостатъчност, може да се появи също и при употреба на локални кортикоステоиди, особено при кърмачета и деца.

Възможно е педиатричните пациенти да са по-податливи на системна токсичност при еквивалентни дози, поради по-голямото съотношение кожна повърхност/телесно тегло. Тий като безопасността и ефикасността на Елоком при педиатрични пациенти под 2 години не са установени, не се препоръчва приложението му в тази възрастова група.

Често може да се наблюдава локална и системна токсичност, особено след продължително непрекъснато приложение върху голям участък увредена кожа, в съзвки или при приложение на оклузионна превръзка. Приложението в детската възраст или върху лицето трябва да се ограничи до не повече от 5 дни, без да се прилага оклузионна превръзка. При всички възрастови групи трябва да се избегва продължително непрекъснато приложение.

Локалното приложение на кортикоステоиди при псориазис крие множество рискове, включващи появя на rebound - ефект вследствие развитие на толерантност, риск от генерализиран пустулозен псориазис и развитие на локална или системна токсичност, поради нарушената барьерна функция на кожата. Затова приложението при псориазис трябва да се съпътства с наблюдение от страна на лекаря.

Както при всички мощни локални глюкокортикоиди, избегвайте внезапно прекъсване на лечението. При спиране на продължително лечение с мощните локални глюкокортикоиди може да се развие rebound – ефект, изразен като дерматит със силно зачервяване, смъдене и парене. Това може да се избегне чрез постепенно спиране на лечението, например да се продължи с интермитентно приложение преди преустановяване на лечението.

Глюкокортикоидите могат да променят външния вид на някои лезии и така да затруднят поставянето на правилна диагноза, както и да забавят заразстването им.

Елоком маз съдържа пропиленгликолов стеарат и може да причини дразнене на кожата.

Продуктите за локално приложение Елоком не са предназначени за приложение в очите, включително клепачите, поради много редки рискове от глаукома или субкапсуларна катаракта.

При системно и локално приложение (включително интраназално, инхалаторно и вътречно) на кортикоステоиди са възможни съобщения за зрителни смущения. Ако при пациент са налице симптоми като замъглено зрение или други зрителни смущения, пациентът трябва да бъде насочен за консултация с офтальмолог за оценка на възможните причини за зрителни смущения, които могат да включват катаракта, глаукома или редки заболявания като централна серозна хориоретинопатия (ЦСХ), за които се съобщава след системно и локално използване на кортикоステоиди.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействията

Не са провеждани проучвания за взаимодействията.



4.6 Бременност и кърмене

По време на бременност и кърмене лечение с Елоком трябва да се предприема само по лекарско предписание. Дори тогава трябва да се избягва приложението му върху големи кожни повърхности или за продължителен период от време. Няма достатъчно информация относно безопасността при прилагане по време на бременност при хора. Локалното приложение на кортикоステроиди по време на бременност при животни може да причини увреждане на плода, включително цепнато небце и вътреутробно забавяне на растежа. Няма проведени подходящи и добре контролирани проучвания с Елоком при бременни жени и затова не е известен рисък от такива ефекти за фетуса. Въпреки това, както при всички глюкокортикоиди за локално приложение, трябва да се вземе под внимание възможността да бъде повлиян зародишния растеж вследствие преминаването на глюкокортикоидите през плацентарната бариера. Ето защо е възможен минимален рисък за такива ефекти при плода. Както и останалите локални глюкокортикоиди, Елоком трябва да се използва от бременни жени само в случай че потенциалната полза оправдава възможния рисък за майката и плода.

Не е известно дали локалното приложение на кортикостеоиди би могло да доведе до достатъчна системна абсорбция, която да доведе до доловими нива в кърмата. Елоком трябва да се прилага при кърмещи жени само след внимателна оценка на съотношението полза/рисък. При назначаване на лечение с високи дози или при продължително приложение, кърменето трябва да се преустанови.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Неприложимо

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Таблица 1: Нежелани реакции, съобщавани при лечение с Елоком, по системо-органни класове и 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 ($<1/10\ 000$), с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)

Системо-органен клас	Честота	Нежелани реакции
Инфекции и инфекции	С неизвестна честота	Инфекция, фурункул
	Много редки	Фоликулит
Нарушения на нервната система	С неизвестна честота	Парестезия
	Много редки	Парене
Нарушения на кожата и подкожната тъкан	С неизвестна честота	Контактен дерматит, хипопигментация на кожата, хипертрихоза, стрии, акнеiformен дерматит, атрофия на кожата
	Много редки	Сърбеж
Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение	С неизвестна честота	Болка и реакции на мястото на приложение
Нарушения на очите	С неизвестна честота	Замъглено зрение (вж. също точка 4.4)



Локални нежелани лекарствени реакции, за които има нечести съобщения при употребата на локални дерматологични кортикоステроиди, включват: суха кожа, дразнене, дерматит, периодичен дерматит, мацерация на кожата, появя на милиуими и телеангиектазия.

Възможно е педиатричните пациенти да са по-податливи от възрастните към предизвиканото от локални кортикоステроиди потискане на хипоталамо-хипофизо-адреналната ос и синдрома на Cushing, поради по-голямото съотношение кожна повърхност/телесно тегло. Продължителната кортикоステроидна терапия може да повлияе растежа и развитието на децата.

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/риска 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.: +359 2 8903417, уебсайт: www.bda.bg.

4.9 Предозиране

Прекомерната и продължителна употреба на локални кортикоステроиди може да потисне хипоталамо-хипофизо-адреналната функция и да доведе до вторична надбъбречна недостатъчност, която обикновено е обратима.

При признания на потискане на ХХАос трябва да се направи опит да се спре лечението, да се намали честотата на приложение или лекарството да се замести с по-слабо действащ стероид.

Общото съдържание на стероиди във всяка опаковка е достатъчно ниско, за да има нисък или да няма никакъв токсичен ефект при случайно погълдане през устата.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: мощни кортикоステроиди (група III), ATC код: D07AC 13

Мометазоновият фуроат проявява висока противовъзпалителна и антисориазисна активност в стандартни експериментални животински модели.

При изпитване върху мишки при прилагане на масло от Croton tiglium, терапевтичният ефект на мометазон е равен на ефекта на бетаметазонов валерат след еднократно приложение, и около 8 пъти по-ефикасен от бетаметазонов валерат след петкратно приложение.

При морски свинчета, мометазон е бил около 2 пъти по-ефикасен от бетаметазонов валерат при редуциране на епидермалната акантоза, индуцирана от *M. ovalis* (т.е. антисориазисно действие) след 14 приложения.

5.2 Фармакокинетични свойства

Фармакокинетични проучвания показват, че системната абсорбция при локално приложение на мометазонов фуроат 0,1 % маз е минимална, приблизително 0,4 % от приложената доза при хора, като по-голямата част от нея се екскретира до 72 часа след приложението. Определенето на метаболитите не е било възможно поради малките количества, присъстващи в плазмата и екскретите.



5.3 Предклинични данни за безопасност

Няма клинично значими предклинични данни извън споменатите вече по-горе.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

хексиленгликол
фосфорна киселина
пропиленгликов стеарат
бял вазелин
пчелен восък, бял
пречистена вода

6.2 Несъвместимости

Неприложимо

6.3 Срок на годност

36 месеца
Срок на годност след отваряне: 1 месец.

6.4 Специални условия на съхранение

Да се съхранява под 25°С.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

15 и 30 g алюминиеви туби с капачка от нископълтностен полиетилен или ламинатни туби с тяло от високопълтностен полиетилен и капачка от полипропилен.

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

N.V. Organon
Kloosterstraat 6
5349 AB Oss
Нидерландия

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Регистрационен № 9700329

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



Дата на първо разрешаване: 13 юли 2004 г.
Дата на последно подновяване: 30 юли 2009 г.

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

