

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

MAXITROL® eye ointment – 3.5 g

(Dexamethasone, Neomycin Sulphate, Polymyxin B Sulphate)

1. Име на лекарствения продукт:
MAXITROL® (МАКСИТРОЛ)

2. Количествен и качествен състав:

Лекарствени вещества:

Dexamethasone	1.0 mg/ml
Neomycin Sulphate	3500 IU/ml
Polymyxin B Sulphate	6000 IU/ml

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО	
Приложение към разрешение за употреба № 11-5334/29.05.02.	
6.20/30.04.02	Марка

За помощните вещества, вж. 6.1

3. Лекарствена форма:

Маз за очи – 3.5 g

4. Клинични данни

4.1. Показания

Maxitrol® капки за очи е показан при възпалителни процеси на окото, когато се препоръчва едновременната употреба на антибактериален и стероиден лекарствен продукт.

4.2. Начин на приложение и дозировка:

Поставя се малко количество от масти в конюнктивния сак на засегнатото око/очи – 3 до 4 пъти дневно.

Maxitrol® маз за очи може да се използва едновременно с Maxitrol® капки за очи, суспенсия като се поставя в конюнктивния сак след капките вечер, преди лягане.

4.3. Противопоказания

- При свръхчувствителност към неомицин или друга съставка на продукта.(Възможно е да се развие кръстосана резистентност към други аминогликозидни антибиотици.)
- Лекарственият продукт е противопоказан при епителиален *херпес симплекс* и други вирусни заболявания на конюнктивата и роговицата, при очна туберкулоза и нелекувани гнойни инфекции.
- Прилагането на тази комбинирана лекарствена форма е винаги противопоказано при непълно отстраняване на чуждо тяло от роговицата.

4.4. Специални предупреждения и специални предпазни мерки за употреба

При тежките инфекции локалното лечение трябва да бъде придружено с подходящо системно лечение.

Продължителната употреба трябва да се избягва, тъй като може да доведе до реакция на свръхчувствителност (напр. кожна реакция) и появя на резистентни микроорганизми.

Известно е, че неомицин може да причини необратима частична или пълна глухота в случаите когато се използва за системно приложение или локално върху отворени рани или увредени кожни участъци. Този ефект е пряко свързан с прилаганата доза и се увличава, вследствие на бъбречни или хепатитни увреждания. Независимо че, ефектът не е наблюдаван и докладван като следствие при

локално приложение в окото, вероятността за такъв трябва да бъде оценена при локално лечение на малки деца и бебета с високи дози.

- Локално прилаганите кортикоステроиди не трябва да се използват в случаите на недиагностицирано зачеряване на окото, поради потенциална опасност от ослепяване при неподходяща употреба.
- Вътрешното налягане и прозрачността на лещата трябва да бъдат регулярно наблюдавани по време на лечение с продукта, поради съществуващият рисък от поява на "стериоидна глаукома" и развитие на катаракта.
- При остри гнойни възпаления на окото, стероидите за локално приложение могат да маскират или засилват съществуващата инфекция. В тези случаи задължително се налага и антибиотична терапия.
- Упоритите разяззвания на роговицата, вследствие на продължителна терапия с локален кортикостероид е възможно да се дължат на гъбична инвазия.
- Локалната употреба на кортикостероиди е неефективна при кератоконюнктивити на *Sjogren*.
- Продължителното интензивно локално приложение може да доведе до системни нежелани лекарствени реакции.

Употреба при деца: Безопасността и ефективността при употреба при деца не е установена.

4.5. Лекарствени и други взаимодействия

Не са известни взаимодействия, свързани с локалната употреба на лекарствения продукт.

- При използване на повече от един офтамологичен лекарствен продукт е необходим интервал от поне 5 минути по между им.

4.6. Бременност и кърмене

Безопасността на лекарствения продукт при употреба по време на бременност и кърмене не е доказана.

Проучванията при локално приложение на кортикостероиди при бременни животни, показват че са възможни аномалии, свързани с нормалното развитие на плода (като разцепване на небцето и забавяне на растежа на плода). Рискът при хората, при използваната концентрация, е минимален. Независимо от това се препоръчва, при тези групи пациенти, Maxitrol® маз за очи да се използва само след изрична лекарска препоръка и когато резултатът от лечението оправдава евентуалния риск.

4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Не е изключено да се появи временно замъгливане на зрението непосредствено след употреба.

Пациентите трябва да бъдат предупредени да изчакат до проясняване на зрението.

4.8. Нежелани лекарствени реакции

Нежеланите лекарствени реакции, които се наблюдават при прилагането на комбинирана лекарствена форма (между стероиден и антимикробен лекарствен продукт) могат да се дължат на стериоидната компонента, на антимикробната компонента или на комбинацията от двете.

Реакции, свързани с антимикробната компонента:

Реакциите на свръхчувствителност от забавен тип са едни от често докладваните нежелани лекарствени реакции, свързани с локалното приложение на неомицин. Възможно е да възникне и: очен дискомфорт (дразнене, щипене, сърбеж) и дерматити.

Реакции, свързани със стериоидната компонента:

Локалното приложение на кортикостероид може да доведе до: повишаване на вътрешното налягане и в редки случаи до последващо увреждане на зрителния нерв; намаляване на зрителната острота; дефекти в зрителното поле; забавяне на оздравителния процес. Интензивното или продължително локално приложение на кортикостероиди може да доведе до развитие на задна суб capsуларна катаракта. Наблюдавани са случаи на перфорация на очната ябълка, когато препаратът се прилага при заболявания, причиняващи изтъняване на роговицата или склерата. Вирусните и гъбични инфекции може да се влошат (засилят) от използването на стериоиди.

При лечение с комбиниран лекарствен продукт е възможно и развитие на вторична бактериална очна инфекция, като следствие на подтизна защитна реакция на организма.

При интензивна употреба не е изключена и появата на системни нежелани лекарствени реакции.

4.9. Предозиране

Продължителното интензивно локално приложение може да доведе до системни нежелани лекарствени реакции.

Предозиране на препарата и токсичност при локалното му приложение са изключени, ако се спазват точно инструкциите за употреба.

5. Фармакологични данни

5.1. Фармакодинамични свойства

Maxitrol® маз за очи съдържа дексаметазон, неомицин, полимиксин Б като активни вещества.

Дексаметазон (Dexamethasone) е синтетичен глюокортикоид с висока противовъзпалителна активност.

Относителната противовъзпалителна активност на дексаметазон е 25 пъти по-висока от тази на хидрокортизона, от друга страна дексаметазонът има минимален ефект при задържане на натрий и вода, отделянето на калий и аномалния захарен метаболизъм.

Неомицин (Neomycin) е широкоспектърен антибиотик, с висока чувствителност към грам-отрицателните микроорганизми вкл.: *E.coli*, *Enterobacter aerogenes*, *K.pneumoniae*, *Pasteurella*, *Pr.vulgaris*, *Salmonella*, *Shigella*, *Haemophilus influenzae*, *Neisseria meningitidis*, *Vibrio cholerae* и *Bordetella pertussis*.

Счита се, че неомицин е ефикасен и при следните грам-положителни микроорганизми: *Bacillus anthracis*, *Corynebacterium diphtheriae*, *St.aureus*, *Str.faecalis*, *Listeria monocytogenes*, *M.tuberculosis*. Щамовете *Pseudomonas aeruginosa* са резистентни към неомицин.

Полимиксин Б сулфат (Polymyxin B Sulphate) е със значителна активност към грам-отрицателните бактерии и притежава частична активност към *Pseudomonas aeruginosa*. Други чувствителни микроорганизми са: *Enterobacter*, *Escherichia coli*, *Klebsiella*, *Salmonella*, *Pasteurella*, *Bordetella*, *Shigella*, *Proteus* и повечето щамове *Neisseria*, *Providentia*, *Serratia* са резистентни към полимиксин. Повечето чувствителни микроорганизми се подтикват при концентрация 0.1 до 0.2 units/ml.

5.2. Фармакокинетични свойства

Дексаметазон (Dexamethasone), както и другите кортикоステроиди, се абсорбира бързо при перорално приложение и има биологичен полу-живот около 190 минути. Като следствие от локално му приложение върху кожата или в окото може да се достигне такава абсорбция, която да предизвика и системни ефекти.

При достатъчни количества дексаметазон се осигурява вътречно проникване и се подпомага ефективно действие на дексаметазон при възпаления на предния сегмент на окото.

Полимиксин Б сулфат(Polymerin B Sulphate) не се абсорбира от гастроинтестиналния тракт или през кожата (ненарушена цялост). Независимо че, непокътнатият роговишен епител предотвратява проникването в стромата, терапевтичните концентрации преминават през стромата при наранен епител. Добро проникване през стромата се получава при епителна абразия след локално субконюнктивно инжектиране или промиване на роговицата. Незначително проникване на полимиксин във вътречната течност се наблюдава след парентерално или локално приложение на тази компонента.

Неомицин (Neomycin) се абсорбира лошо от гастроинтестиналния тракт. След локално приложение е в количества недостатъчни, за да предизвика системни ефекти при абсорбцията. Установена е абсорбция през рани и силно възпалена кожа. След абсорбция неомицин бързо се отделя чрез бъбреците в активна форма.

5.3. Предклинични данни за безопасност

Не съществуват други данни, освен вече описаните в предходните точки на кратката характеристика на продукта.

Проучванията при локално приложение на кортикостероиди при бременни животни, показват че са възможни аномалии, свързани с нормалното развитие на плода (като разцепване на небцето и забавяне на растежа на плода). Рискът при хората, при използваната концентрация, е минимален.

6. Фармацевтични данни

6.1. Списък на помощните вещества (за 1g):		
Methyl Paraxydroxybenzoate	0.5 mg	(Ph.Eur.)
Propyl Paraxydroxybenzoate	0.1 mg	(Ph.Eur.)
Anhydrous Liquid Lanolin	30.0 mg	(фирм.спец.)
White Petrolatum to	1 g	(DAB)

6.2. Физико-химични несъвместимости

Не са известни.

6.3. Срок на годност:

- **На неотворената опаковка:** 48 месеца (4 години) от датата на производство.
Виж датата на обявена на опаковката след знака "Exp"(month/ year).

6.4. Специални условия за съхранение

- Да се съхранява при стайна температура, под 25 °C.
- Да се съхранява на места недостъпни за деца.

6.5. Данни за опаковката

Алуминиева тубичка с накрайник от ПЕВП или ПЕВП/ПЕНП капачка на винт от ПЕВП.

6.6. Специални инструкции за употреба

- Не трябва да се докосват клепачите, заобикалящата ги площ с върха на откапващото устройство, за да се избегне евентуално замърсяване.

7. Притежател на разрешението за употреба:

ALCON PHARMACEUTICALS Ltd.
Bosch 69, PO Box 62, CH-6331 Hunenberg, Switzerland

7.1. Име и адрес на производителя:

s.a. Alcon - Couvreur n.v.
Rijksweg 14
B-2870 Puurs / Belgium

и/или

Alcon Laboratories, Inc.
6201 South Freeway
Fort Worth, Texas 76134/ USA

8. Регистрационен номер в регистъра по чл.28 ЗЛАХМ - № 9600055**9. Дата на първото разрешение за употреба в България: 10 Април, 1996г.****11. Последна (частична) актуализация на кратката характеристика:
Нояември, 2000 г.**