

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

ABRICORT N

1. ТЪРГОВСКО НАИМЕНОВАНИЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

ABRICORT N

2. КОЛИЧЕСТВЕН И КАЧЕСТВЕН СЪСТАВ

fluocinolone acetonide 0.25 mg/1g

neomycin sulfate 5 mg/1g

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

маз

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО	
Приложение към разрешение за употреба № R-3830/21.06.01г.	
609 / 05. 06. 01	<i>[Signature]</i>

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1. ПОКАЗАНИЯ

ABRICORT N маз намира приложение за лечение на кортикочувствителни локални неинфекцирани и инфицирани с чувствителни на неомицин микроорганизми дерматози и възпаления.

4.2. ДОЗИРОВКА И НАЧИН НА УПОТРЕБА

ABRICORT N маз се прилага при суха кожа, с хронични увреждания. Малко количество от препарата под формата на тънък филм се прилага върху болния участък 2 до 4 пъти дневно, в зависимост от тежестта на заболяването. Окосмените части се обръзват, за да се осигури директен контакт с лезиите.



За лечение на псориазис или на трудно подаващи се на лечение дерматози могат да се използват и оклузивни превръзки. Те се сменят 3-4 пъти дневно или по-често, по преценка на лекаря. При проява на резистентност или допълнителна инфекция трябва да се прекрати използването на оклузивна превръзка и да се продължи лечението с подходящо антимикробно средство.

4.3. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

ABRICORT N маз е противопоказан при лица с доказана в миналото свръхчувствителност към някои от компонентите на препарата, при морбили, варицела, рубеола и други вирусни кожни заболявания, кожна туберкулоза, кожни заболявания от сифилистичен произход, микози, инфицирани рани, кожна атрофия и изтъняване на кожата, диабет.

4.4. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА

Не се препоръчва продължителна употреба на препарата. Дневното количество от прилагания препарат не трябва да надвишава 2g (8 см стълб). При деца резорбцията е по-голяма, затова те са изложени на по-голям риск от поява на системните ефекти на кортикостероидите. Да не се прилага около очите и във външния слухов канал при перфорирано тъпанче. При контакт с очите са възможни възпалителни реакции. В такива случаи се прави незабавно промивка на очите с обилно количество вода. Ако се използват оклузивни превръзки или се третират големи участъци от кожата съществува опасност от увеличаване на системната резорбция на препарата и засилване на системните му ефекти.



Съдържанието на парабени (метил и пропил паракидроксибензоат) в ABRICORT N маз може да причини уртикария, контактен дерматит и много рядко бронхоспазъм.

4.5. ЛЕКАРСТВЕНИ И ДРУГИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

Няма данни за установени лекарствени взаимодействия.

4.6. БРЕМЕННОСТ И КЪРМЕНЕ

При бременност и кърмене да се избягва прилагането на препарата, особено продължително време, в големи количества, върху обширни повърхности.

4.7. ЕФЕКТИ ВЪРХУ СПОСОБНОСТТА ЗА ШОФИРАНЕ И РАБОТА С МАШИНИ

Приложението на ABRICORT N маз не влияе върху способността за шофиране или работа с машини.

4.8. НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

При продължително прилагане на ABRICORT N маз могат да се появят атрофични изменения на кожата или подкожната тъкан, парене, сърбеж, възпаление, сухота, акне подобни промени, промени в пигментацията на кожата, фоликулити, хирзутизъм, мацерация, телеангиектазии.

Когато препаратът се прилага върху интертригинозна и флексорна повърхност или върху лицето, тези промени могат да се получат и за по-кратко време. При продължително прилагане върху големи площи локалните кортикоステроиди могат да се резорбират в достатъчни количества, за да се появят някои от нежеланите лекарствени реакции, характерни за системно приложените кортикостероиди.

4.9. ПРЕДОЗИРАНЕ

Наблюдаваните при предозиране симптоми съвпадат с отиснатите по-



горе нежелани лекарствени реакции, особено при по-продължително лечение и при приложение върху големи площи.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ ДАННИ

ATC код: D07CC02. Кортикоиди, дерматологични препарати, мощни, комбинирани с антибиотици.

5.1. ФАРМАКОДИНАМИЧНИ СВОЙСТВА

ABRICORT N маз съдържа fluocinolone acetonide, синтетичен кортикоид от групата на флуорираните преднизолони.

При локално приложение fluocinolone acetonide притежава основните фармакологични ефекти на кортикоидите - противовъзпалителен, антиалергичен и антиексудативен. Противовъзпалителният ефект е свързан със стабилизиране на лизозомните мембрани, при което се потиска освобождаването на лизозомни ензими и намалява биосинтезата на медиаторите на възпалението и болката. Индуцират биосинтезата на протеини, инхибиращи фосфолипаза А2. Антиексудативната активност се дължи на пряко действие върху капилярния ендотел и нормализиране на повишения му пермеабилитет. Потискат миграцията на левкоцитите и мастоцитите в тъканите, намаляват образуването на брадикинини. Имуносупресивният ефект се обяснява с потискане на Т-хелперните лимфоцити, в резултат на което отслабва медираната от тях цитотоксичност.

Антиалергичната активност е свързана с противовъзпалителния и имуносупресивния им ефект.

Neomycin sulfate притежава висока антибактериална активност спрямо:



- грам-положителни микроорганизми, резистентни на други антибиотици- *Staphylococcus* sp., *Streptococcus* (некемолитични), *Corynebacterium*, *Listeria*, *Mycobacterium tuberculosis*;
- грам-отрицателни микроорганизми- *Enterobacteriaceae*, *Proteus* sp., *Escherichia coli*, *Haemophilus influenzae*, *Neisseria gonorrhoeae*, *Klebsiella*, *Salmonella*, *Schigella*, *Pseudomonas aeruginosa*.

5.2. ФАРМАКОКИНЕТИЧНИ СВОЙСТВА

Локално приложението във вид на маз fluocinolone acetonide може да се резорбира от интактна кожа. Възпалението и/или други увреждания на кожата увеличават резорбцията на fluocinolone acetonide. Оклузивните превръзки значимо увеличават кожната резорбция на fluocinolone acetonide. Веднъж резорбиран през кожата и попаднал в системното кръвообращение фармакокинетиката на fluocinolone acetonide е аналогична на тази на системно приложените кортикоステроиди. Свързва се с плазмените протеини в различна степен, метаболизира се в черния дроб и се екскретира чрез бъбреците. Малка част от локално приложения медикамент или негови метаболити се екскретират чрез жлъчката.

Приложен локално neomycin sulfate рядко причинява дразнене. Резорбцията му през интактна кожа и лигавици е незначителна, за разлика от тази при патологично променена кожа. Честотата на сенсибилизиране е незначителна, още повече този антибиотик рядко е предназначен за системно приложение.

5.3. ПРЕДКЛИНИЧНИ ДАННИ ЗА БЕЗОПАСНОСТ

Липсват проучвания с достатъчна продължителност, които да оценят карциногения потенциал и влиянието върху фертилитета



кортикоиди. Проучванията за мутагенност, проведени с преднизолон и хидрокортизон дават негативни резултати.

При системно приложение при лабораторни животни в относително ниски дози кортикоидите имат тератогенен ефект. За по-мощните от тях е доказан тератогенен ефект и при дермално приложение.

Липсват данни за неомицин.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1. СПИСЪК НА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА И ТЕХНИТЕ КОЛИЧЕСТВА в mg/lg:

Наименование	Количество
Propylene glycol	50
Polysorbate 60	40
Citric acid anhydrous	0.1
Methyl parahydroxybenzoate	1.8
Propyl parahydroxybenzoate	0.2
White petrolatum	до 1 g

6.2. ФИЗИКО - ХИМИЧНИ НЕСЪВМЕСТИМОСТИ

Не са известни.

6.3. СРОК НА ГОДНОСТ

2 (две) години от датата на производство и 1 (един) месец след отваряне на опаковката.

6.4. УСЛОВИЯ НА СЪХРАНЕНИЕ

На сухо и защитено от светлина място, при температура не по-висока от 25°C.

Да се съхранява на места, недостъпни за деца!



6.5. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ОПАКОВКА

15g маз в двойно лакирани алуминиеви туби.

6.6. ПРЕПОРЪКИ ПРИ УПОТРЕБА

Препаратът се отпуска по лекарско предписание и дозите, дозовите интервали и продължителността на лечение се определят от лекуващия лекар.

Препаратът не трябва да се употребява след изтичане на срока на годност, указан на опаковката.

7. ПРОИЗВОДИТЕЛ

"Балканфарма-Разград"-АД

бул."Априлско въстание" 68

Разград-7200

8. СТРАНИ, В КОИТО Е РЕГИСТРИРАНО ЛЕКАРСТВЕНОТО СРЕДСТВО

Няма

9. ПЪРВА РЕГИСТРАЦИЯ НА ЛЕКАРСТВЕНОТО СРЕДСТВО

Протокол №291 на КЛС от 12.04.1968г.



6.5. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ОПАКОВКА

15g маз в двойно лакирани алуминиеви туби.

6.6. ПРЕПОРЪКИ ПРИ УПОТРЕБА

Препаратът се отпуска по лекарско предписание и дозите, дозовите интервали и продължителността на лечение се определят от лекуващия лекар.

Препаратът не трябва да се употребява след изтичане на срока на годност, указан на опаковката.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

"Балканфарма-Разград"-АД

бул."Априлско въстание" 68

Разград-7200

8. СТРАНИ, В КОИТО Е РЕГИСТРИРАН ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Няма

9. ПЪРВА РЕГИСТРАЦИЯ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Протокол №291 на КЛС от 12.04.1968г.

