

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Клиндавазин Дуо 10 mg/g + 30 mg/g гел
Clindavasin Duo 10 mg/g + 30 mg/g gel

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рев. №	20270001
Разрешение №	64250
BG/MA/MP -	02-01-2024
Одобрение №	/

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Един грам гел съдържа:

10 mg клиндамицин (*clindamycin*), като клиндамицин фосфат (*clindamycin-phosphate*)

30 mg бензоилов пероксид, безводен (*benzoyl peroxide, anhydrous*), като бензоилов пероксид, хидрат (*benzoyl peroxide, hydrate*)

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Гел

Бял до светло-жълтеникав хомогенен гел.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1. Терапевтични показания

Клиндавазин Дуо 10 mg/g + 30 mg/g гел е показан за локално лечение на леко до умерено тежко акне вулгарис, особено на възпалителни лезии, при възрастни и юноши на възраст на и над 12 години (вж. точки 4.4 и 5.1).

Трябва да се вземат предвид официалните препоръки за подходящо приложение на антибактериални средства.

4.2. Дозировка и начин на приложение

Само за приложение върху кожата.

Дозировка

Възрастни и подрастващи (на възраст на и над 12 години)

Клиндавазин Дуо 10 mg/g + 30 mg/g гел трябва да се прилага веднъж дневно вечер върху цялата засегната област.

Пациентите трябва да се посъветват, че прекомерното приложение няма да подобри ефикасността, но може да повиши риска от кожно раздразнение. Ако се получи прекомерно изсушаване или излющване на кожата, честотата на приложение трябва да се намали или лечението временно да се спре (вж. точка 4.4).



Безопасността и ефикасността на комбинацията клиндамицин + бензоилов пероксид под формата на гел не са проучвани за приложение за повече от 12 седмици в клинични изпитвания при пациенти с акне вулгарис. Курсът на лечение с този лекарствен продукт не трябва да продължава за повече от 12 седмици без прекъсване.

Педиатрична популация

Безопасността и ефикасността на комбинацията клиндамицин + бензоилов пероксид под формата на гел не са установени при деца на възраст под 12 години, поради което лекарството не се препоръчва за приложение при тази възрастова група.

Пациенти в старческа възраст

Няма специфични препоръки за приложение.

Начин на приложение

Клиндавазин Дуо 10 mg/g + 30 mg/g гел трябва да се прилага на тънък слой след внимателно измиване с меко почистващо средство и пълно подсушаване. Ако гелът не попие в кожата лесно, значи е нанесено прекалено голямо количество.

Ръцете трябва да се измиват след приложение.

4.3. Противопоказания

Клиндавазин Дуо 10 mg/g + 30 mg/g гел не трябва да се прилага при пациенти с известна свръхчувствителност към:

- клиндамицин;
- линкомицин;
- бензоилов пероксид;
- или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1.

4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Трябва да се избягва контакт с устата, очите, устните, останалите лигавици или области с раздразнена кожа или кожа с нарушена цялост. Приложението върху чувствителни области от кожата трябва да става с повишено внимание. При случаен контакт, областта трябва добре да се изплакне с вода.

Клиндавазин Дуо 10 mg/g + 30 mg/g гел трябва да се прилага с повишено внимание при пациенти с анамнеза за регионален ентерит, улцерозен колит или антибиотично-свързан колит.

Клиндавазин Дуо 10 mg/g + 30 mg/g гел трябва да се прилага с повишено внимание при атопични пациенти, при които може да се засили изсушаването на кожата.

По време на първите седмици от лечението при повечето пациенти ще се засилят излющването и зачерявянето. В зависимост от тежестта на тези нежелани реакции, пациентите могат да използват некомедогенен хидратиращ крем, временно да намалят честотата на приложение или временно да спрат приложението на Клиндавазин Дуо 10 mg/g + 30 mg/g гел, въпреки че ефикасността при честота на приложение по-малко от веднъж дневно не е установена.

Едновременното приложение с друга локална терапия за акне трябва да е с повишено внимание, тъй като е възможно да се развие кумулативна иритация, която понякога може да е тежка. При приложение на пилинги, излющащи или абразивни средства.



Ако се развие тежка локална иритация (напр. тежък еритем, тежка сухота и сърбеж, тежко щипане/парене), приложението на Клиндавазин Дуо 10 mg/g + 30 mg/g гел трябва да се спре.

Тъй като бензоиловият пероксид може да доведе до повищена чувствителност към слънчева светлина, не трябва да се използват солариумни лампи и трябва да се намали или да се избягва нарочна или продължителна експозиция на слънчева светлина. В случай, че не може да се избегне експозиция на силна слънчева светлина, пациентите трябва да се посъветват да използват слънцезащитни продукти и да носят защитно облекло.

Ако пациентът има слънчево изгаряне, то трябва да се излекува преди да се започне приложение на Клиндавазин Дуо 10 mg/g + 30 mg/g гел.

При поява на тежка или продължителна диария или при абдоминални крампи, лекарството трябва незабавно да се спре, тъй като това може да са симптоми на антибиотично-свързан колит. Трябва да се приложат подходящи диагностични методи, като откриване на *Clostridium difficile* и токсина му, а ако се наложи и колоноскопия. Необходимо е да се обмисли и подходящо лечение за колита.

Продуктът може да обезцвети косата и цветни или боядисани тъкани/платове. Избягвайте контакт с коса, платове, мебели или мокети/килими.

Резистентност към клиндамицин

При пациенти с анамнестични данни за скорошно системно или локално лечение с клиндамицин или еритромицин, има по-голяма вероятност за наличие на *Propionibacterium acnes* и коменсална флора с предшестваща анти-микробна резистентност към клиндамицин (вж. точка 5.1).

Кръстосана резистентност

При приложение на антибиотична монотерапия може да се развие кръстосана резистентност с други антибиотици, като линкомицин или еритромицин (вж. точка 4.5).

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

Не са провеждани официални проучвания за лекарствени взаимодействия с клиндамицин + бензоилов пероксид гел.

Тъй като може да се развие кумулативен иритативен ефект, едновременното приложение с локални антибиотици, медицински или абразивни сапуни и почистващи средства, сапуни и козметика със силно изсушаващ ефект, както и с продукти с висока концентрация на алкохол и/или адстрингенти, трябва да е с повищено внимание.

Клиндавазин Дуо 10 mg/g + 30 mg/g гел не трябва да се използва в комбинация с еритромицин-съдържащи продукти, поради възможния антагонизъм на клиндамициновата съставка.

Установено е, че клиндамицин показва наличие на нервно-мускулен блокиращ ефект, който може да усили действието на други нервно-мускулни инхибитори. Поради това следва да се използва внимателно при пациенти, получаващи такива средства.

Едновременното приложение на Клиндавазин Дуо 10 mg/g + 30 mg/g гел с третиноин, изотретиноин и тазаратен трябва да се избягва, тъй като бензоиловият пероксид може да налага ефикасността им и да засили иритацията на кожата. Ако се налага комбинирано лечение, продуктите трябва да се прилагат по различно време на деня (напр. едното средство сутрин, другото вечер).



Приложението на локални продукти с бензоилов пероксид по едно и също време с локални продукти, съдържащи сулфонамиди, може да доведе до временна промяна на цвета на кожата и космите на лицето (жълто/оранжево).

4.6. Фертилитет, бременност и кърмене

Бременност

Няма достатъчно данни от приложение на клиндамицин + бензоилов пероксид гел при бременни жени. Не са провеждани проучвания при животни за репродуктивна токсичност и токсичност на развитието. Има ограничени данни за самостоятелното приложение на клиндамицин и бензоилов пероксид при бременни жени. Данни от ограничен брой бременности с експозиция на клиндамицин през първия триместър не показват нежелани реакции по отношение на бременността или здравето на плода/новороденото.

Проведените проучвания за репродуктивна токсичност с перорално и подкожно приложение при плъхове и зайци не показват данни за нарушение на фертилитета или увреждане на фетуса, дължащи се на клиндамицин.

Не установена безопасността на Клиндавазин Дуо 10 mg/g + 30 mg/g гел по време на бременност при хора. Поради това той трябва да се предписва на бременни жени само след внимателна оценка на отношението риск/полза от лекуващия лекар.

Кърмене

Употребата на клиндамицин + бензоилов пероксид гел не е проучвана при жени по време на кърмене. Абсорбцията на клиндамицин и бензоилов пероксид през кожата е ниска. Въпреки това, не е известно дали клиндамицин или бензоилов пероксид се екскретират в човешката кърма след локално приложение. Има съобщения, че клиндамицин се екскретира в човешката кърма след перорално и парентерално приложение. Поради това, Клиндавазин Дуо 10 mg/g + 30 mg/g гел трябва да се прилага при жени, които кърмят, само ако очакваната полза оправдава потенциалния риск за новороденото.

За да се избегне инцидентно погълдане от кърмачето, когато лекарството се използва при жени, които кърмят, гелът не трябва да се прилага в областта на гърдите.

Фертилитет

Няма данни за ефекта на клиндамицин + бензоилов пероксид гел върху фертилитета при хора.

4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Клиндавазин Дуо 10 mg/g + 30 mg/g гел няма или има пренебрежимо малко влияние върху способността за шофиране и работа с машини.

4.8. Нежелани лекарствени реакции

Нежеланите лекарствени реакции (НЛР) за клиндамицин + бензоилов пероксид гел, като комбиниран лекарствен продукт, включително и допълнителни НЛР, съобщавани за отделните активни съставки, бензоилов пероксид или клиндамицин, наблюдавани при клинични изпитвания или от спонтанни съобщения, са изброени по-долу. Нежеланите лекарствени реакции са избрани по системо-органска класификация на MedDRA и по честота са създадени



както следва: много чести ($\geq 1/10$), чести ($\geq 1/100$ до $< 1/10$), нечести ($\geq 1/1000$ до $< 1/100$) и с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка).

Системо-органен клас	Много чести	Чести	Нечести³	С неизвестна честота²
Нарушения на имунията система				Алергични реакции, вкл. реакции на свръхчувствителност и анафилактични реакции
Нарушения на нервната система		Главоболие ⁴	Парестезии ¹	
Стомашно-чревни нарушения				Колит (вкл. псевдомемброзен колит), хеморагична диария, диария, коремна болка
Нарушения на кожата и подкожната тъкан¹	Сърбеж, усещане за парене, сухота, еритем, залющване <i>(Обикновено съобщавани като „леки“ по тежест. Честотата се отнася за данни от изискана оценка на поносимостта по време на клиническо изпитване)</i>	Дерматит, реакция на фоточувствителност	Еритемен обрив, влошаване на акнето	Уртикария
Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение		Болка на мястото на приложение ⁴		Реакции на мястото на приложение, вкл. промяна в цвета на кожата

¹На мястото на приложение. ²Според пост-маркетингови съобщения с локален клиндамицин 10 mg/g + бензоилов пероксид 50 mg/g гел. Тъй като тези съобщения са от популация с неясен размер и могат да се повлияят от объркващи фактори, не е възможно със сигурност да се оцени тяхната честота. Все пак, системните реакции са наблюдавани рядко. ³Съобщавани от проучвания с локален клиндамицин 10 mg/g + бензоилов пероксид 50 mg/g гел. ⁴Съобщавани от проучвания с локален клиндамицин 10 mg/g пяна.

Локална поносимост

По време на основното клинично проучване с клиндамицин + бензоилов пероксид гел при пациентите е направена оценка за локални кожни признания и симптоми на еритема, сухота, залющване, сърбеж и парене/ципане. Процентът на пациенти, които са имали симптоми преди и по време на лечението, както и на 12-тата седмица от лечението, е показан на следващите таблици:



Процент на пациенти в групата на клиндамицин + бензоилов пероксид гел (N=327) със симптоми на парене/щипане и сърбеж (по оценка на пациента)

	Преди лечение (изходно ниво)			Максимум по време на лечението			Край на лечението (седмица 12)		
	Незна- чителни	Умерени	Тежки	Незна- чителни	Умерени	Тежки	Незна- чителни	Умерени	Тежки
Парене/ Щипане	15%	4%	0	20%	6%	1%	8%	2%	<1%
Сърбеж	28%	6%	1%	29%	9%	1%	17%	2%	0

Процент на пациенти в групата на клиндамицин + бензоилов пероксид гел (N=327) със симптоми на сухота, еритем и залюзване (по оценка на изследователя)

	Преди лечение (изходно ниво)				Максимум по време на лечението				Край на лечението (седмица 12)			
	Незна- чителни	Леки	Уме- рени	Тежки	Незна- чителни	Леки	Уме- рени	Тежки	Незна- чителни	Леки	Уме- рени	Тежки
Сухота	15%	2%	1%	0	24%	7%	2%	0	9%	1%	1%	0
Еритем	19%	11%	5%	0	26%	13%	5%	<1%	19%	4%	2%	0
Залю- зуване	10%	2%	0	0	17%	3%	1%	0	4%	<1%	0	0

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

Прекомерното приложение на Клиндавазин Дуо 10 mg/g + 30 mg/g гел може да доведе до силно дразнене на кожата. В този случай, употребата му трябва да се спре и да се изчака до възстановяване на кожата.

Локално приложен, бензоиловият пероксид като цяло не се абсорбира в достатъчни количества, за да се предизвикат системни ефекти.



Прекомерното приложение на локален клиндамицин може да доведе до абсорбция в достатъчно количество, за да предизвика системни ефекти.

В случай на инцидентно погъщане на Клиндавазин Дуо 10 mg/g + 30 mg/g гел може да се наблюдават гастроинтестинални нежелани реакции, които са сходни с реакциите, наблюдавани при системно приложение на клиндамицин.

Трябва да се предприемат подходящи симптоматични мерки за облекчаване на иритацията при прекомерно приложение.

Инцидентното погъщане трябва да се лекува според клиничните симптоми или според препоръките на Националния токсикологичен център, при наличие на такъв.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1. Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: антиинфекциозни средства за лечение на акне, клиндамицин, комбинации. ATC код: D10AF51

Клиндамицин е линкозамиден антибиотик с бактериостатично действие срещу Грам-положителни аероби и голям брой анаеробни бактерии. Линкозамидите, като клиндамицин се свързват с 23S субединицата на бактериалните рибозоми и инхибират ранните етапи на протеиновия синтез. Действието на клиндамицин е главно бактериостатично, въпреки че високите концентрации могат да са бавно бактерицидни за чувствителни щамове.

Въпреки, че клиндамицин фосфат е неактивен *in vitro*, бърза *in vivo* хидролиза го конвертира до антибактериално активен клиндамицин. При комедони, при пациенти с акне, клиндамицин е показал достатъчна клинична активност срещу повечето щамове *Propionibacterium acnes*.

Клиндамицин инхибира *in vitro* всички изследвани култури на *Propionibacterium acnes* (минимална инхибираща концентрация /MIC/ 0,4 µg/ml). След приложение на клиндамицин свободните мастни киселини на повърхността на кожата са намалели от приблизително 14% на 2%.

Бензоиловият пероксид има слаб кератолитичен ефект и е ефективен срещу комедони във всяка фаза на развитие. Той е оксидиращо средство с бактерицидна активност срещу *Propionibacterium acnes*, микроорганизъмът отговорен за развитие на акне вулгарис. В допълнение, бензоиловият пероксид е себостатичен и потиска прекомерната продукция на себум, свързана с развитие на акне.

Клиндавазин Дуо 10 mg/g + 30 mg/g гел комбинира слаби кератолитични и антибактериални свойства, което осигурява активност главно при възпалителни лезии при леко до умерено тежко акне вулгарис.

Разпространението на придобитата резистентност за определени видове може да варира в зависимост от географското положение и с времето и по тази причина е желателно наличието на местна информация за резистентността, особено при лечение на тежки инфекции.

Включване на бензоилов пероксид в комбинацията клиндамицин 10 mg/g + бензоилов пероксид 50 mg/g гел намалява възможността за развитие на микроорганизми, резистентни на клиндамицин. Тези свойства не са проучени при комбинацията клиндамицин 10 mg/g + бензоилов пероксид 50 mg/g гел.



Включването на двете активни вещества в един продукт е по-удобно и осигурява придръжане на пациента към терапията.

Клинична ефикасност и безопасност

Ефикасността и безопасността на комбинацията клиндамицин 10 mg/g + бензоилов пероксид 30 mg/g гел, приложен веднъж дневно, са оценени в 12-седмично, мултицентрово, рандомизирано, двойно-сляпо, фаза III проучване при 1315 лица с акне вулгарис, на възраст от 12 до 45 години. Комбинацията клиндамицин 10 mg/g + бензоилов пероксид 30 mg/g гел е сравнена с клиндамицин 1% гел, с бензоилов пероксид 3% гел и само с вехикулум гел. Основните маркери за ефективност за тежестта на акнето са оценени чрез изброяване на лезиите и по 6-точковата скала Investigator's Static Global Assessment (ISGA). Скалата ISGA, използвана в клиничното изпитване е следната:

Степен/ Скор	Описание
0	Чиста кожа без възпалителни или невъзпалителни лезии
1	Почти чиста кожа: рядко наличие на невъзпалителни лезии с не повече от няколко папули
2	Лека тежест: по-тежко от степен 1, няколко невъзпалителни лезии с единични възпалителни лезии (само папули/пустили, но без нодуларни лезии).
3	Умерена тежест: по-тежко от степен 2, много невъзпалителни лезии, като може да има няколко възпалителни лезии, но не повече от 1 малка нодуларна лезия.
4	Тежко: по-тежко от степен 3, до много невъзпалителни и възпалителни лезии, но не повече от няколко нодуларни лезии.
5	Много тежко: множество невъзпалителни и възпалителни лезии и повече от няколко нодуларни лезии. Може да има кистични лезии.

Средната възраст на участниците е била 20,4 години, като 60% са били жени и 79% са били от европейската раса. В началото средният брой на акне лезии на участник е бил общо 72 лезии, от които 45,3 невъзпалителни и 26,6 възпалителни. По-голямата част от участниците (62%) са включени с изходен ISGA скор 3 (в обхват между 2 и 4). Резултатите за ефикасност на седмица 12 са представени в таблицата по-долу.

Резултати за ефикасност на 12-та седмица

	Клиндамицин 10 mg/g + бензоилов пероксид 30 mg/g гел (N=327)	Клиндамицин 1% гел (N=328)	Бензоилов пероксид 3% гел (N=328)	Вехикулум гел (N=332)
Възпалителни лезии				
Средно абсолютно намаляване*	18,2	15,6	16,8	13,1
Средно процентно намаляване	68,9%	58,1%	61,8%	48,8%
Невъзпалителни лезии				
Средно абсолютно намаляване*	24,8	19,8	22,2	14,8
Средно процентно намаляване	53,9%	43,3%	50,8%	34,0%
Общо лезии				
Средно абсолютно намаляване*	43,0	35,5	40,4%	27,4%
Средно процентно намаляване	59,8%	49,2%	50,8%	34,0%



Investigator's Static Global Assessment				
Процент участници с подобрение от поне 2 степени по ISGA от изходното ниво до седмица 12*	39%	25%	30%	18%
Процент участници с тежест по ISGA с чиста или почти чиста кожа на седмица 12	45%	28%	35%	24%

*Първични крайни точки. Статистически значимите разлики от клиндамицин 10 mg/g + бензоилов пероксид 30 mg/g гел са отбелзани с удебелен шрифт.

Клиндамицин 10 mg/g + бензоилов пероксид 30 mg/g гел е показал по-добри резултати от клиндамицин гел, бензоилов пероксид 3% гел и вехикулум гел при участниците с най-малко 2-степенно подобрение по ISGA скалата. Клиндамицин 10 mg/g + бензоилов пероксид 30 mg/g гел е показал по-добри резултати от клиндамицин гел и вехикулум гел по отношение на абсолютното намаляване на инфламаторните и неинфламаторните лезии, както и на общия брой лезии, и по-добри резултати от бензоилов пероксид 3% гел по отношение на абсолютното намаляване на възпалителните лезии и на общия брой лезии.

Вторичните крайни точки са показвали, че процентното намаляване на общия брой лезии от изходното ниво до седмица 12 за клиндамицин 10 mg/g + бензоилов пероксид 30 mg/g гел е било по-голямо от това при клиндамицин 1% гел и вехикулум гел, а процентното намаляване на възпалителните лезии е било по-голямо от това при бензоилов пероксид 3% гел. Процентът участници с ISGA скор 0 (чиста кожа) или 1 (почти чиста кожа) до седмица 12 е бил значително по-голям за клиндамицин 10 mg/g + бензоилов пероксид 30 mg/g гел в сравнение с активните му съставки и вехикулум гел.

В отделен анализ на данните е установено, че по-голяма част от участниците в групата на клиндамицин 10 mg/g + бензоилов пероксид 30 mg/g гел са имали 2-степенно подобрение по ISGA от изходното ниво на седмица 12, както и ISGA скор 0 (чиста кожа) или 1 (почти чиста кожа) на седмица 12, в сравнение с клиндамицин гел ($p<0,001$), бензоилов пероксид гел ($p=0,003$) и вехикулум гел ($p<0,001$).

Други крайни точки

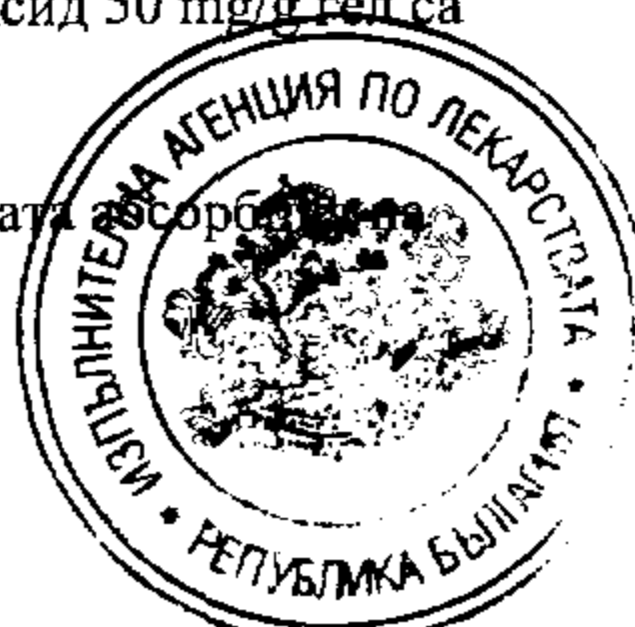
При оценка на други крайни точки от втората седмица на лечение е наблюдавано подобрение на възпалителните и невъзпалителните лезии спрямо вехикулум или клиндамицин гел ($p<0,05$). Намаляването на броя на лезиите е продължило през целия курс на лечение от 12 седмици.

5.2. Фармакокинетични свойства

В отворено проучване при 24 пациенти с умерено тежко до тежко акне вулгарис, приблизително 4 g клиндамицин 10 mg/g + бензоилов пероксид 30 mg/g гел са прилагани веднъж дневно за 5 дни на лицето, гърдите, горната част на гърдите, гърба и раменете. Максималната средна геометрична плазмена експозиция на клиндамицин (C_{max}) на ден 5 е била 0,961 ng/ml с AUC_{∞} 2,9 ng*hr/ml.

В проучване на максималната кожна абсорбция, средните плазмени нива на клиндамицин за 4-седмичен период на приложение на клиндамицин 10 mg/g + бензоилов пероксид 50 mg/g гел са били пренебрежимо ниски (0,043% от приложената доза).

Наличието на бензоилов пероксид в продукта не е оказало ефект върху кожната абсорбция на клиндамицин.



Проучвания с изотопно маркиране са показвали, че абсорбцията на бензоилов пероксид през кожата е възможна само след преобразуването му в бензоена киселина. Бензоената киселина в по-голяма степен се конюгира до хипурева киселина, която се екскретира през бъбреците.

5.3. Предклинични данни за безопасност

Клиндамицин/бензоилов пероксид гел

В 2-годишно проучване на карциногенността при мишки, локалното приложение на клиндамицин 10 mg/g + бензоилов пероксид 50 mg/g гел не е показвало данни за повишен карциногенен риск в сравнение с контролите.

В проучване на фотокарциногенността при мишки е наблюдавано слабо понижение на средното време за развитие на тумори в сравнение с контролите след едновременно приложение на клиндамицин 10 mg/g + бензоилов пероксид 50 mg/g гел и излагане на слънчева светлина. Клиничната значимост на тези резултати от проучването не е известна.

Проучвания за кожна токсичност при многократно приложение, проведени при два вида животни с клиндамицин 10 mg/g + бензоилов пероксид 50 mg/g гел за до 90 дни, не са показвали токсични ефекти, освен слаба локална иритация.

Проучване за иритация на очите е показвало много слаба иритация при приложение на клиндамицин 10 mg/g + бензоилов пероксид 30 mg/g гел.

Бензоилов пероксид

В проучвания за токсичност при животни, бензоиловият пероксид е понесен добре при локално приложение.

Въпреки че е установено, че високите дози бензоилов пероксид индуцират накъсване на веригата на ДНК, наличните данни от проучвания на мутагенността, карциногенността и фотокарциногенността показват, че бензоиловият пероксид не е карциноген или фотокарциноген. Няма данни за репродуктивна токсичност.

Клиндамицин

In vitro и *in vivo* проучвания не са показвали мутагенен потенциал за клиндамицин. Не са провеждани дългосрочни проучвания при животни за туморогенен потенциал на клиндамицин. Предклиничните данни не показват специален риск за хората според конвенционалните проучвания за токсичност при еднократно и многократно приложение и репродуктивна токсичност.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1. Списък на помощните вещества

Карбомер
Диметикон
Динатриев лаурил сулфосукцинат
Динатриев едетат
Глицерол
Силициев диоксид за дентална употреба
Полоксамер



Пречистена вода
Натриев хидроксид

6.2. Несъвместимости

Не е приложимо.

6.3. Срок на годност

Срок на годност на лекарствения продукт в опаковка за продажба: 24 (двадесет и четири) месеца.
Срок на годност на лекарствения продукт след първо отваряне: 90 дни.

6.4. Специални условия на съхранение

Условия на съхранение преди отваряне: да се съхранява в хладилник (2°C-8°C). Да не се замразява.
Условия на съхранение след отваряне: при температура не по-висока от 25°C.
Да се съхранява на място недостъпно за деца.

6.5. Вид и съдържание на опаковката

Алуминиева туба с мембрана и латексов пръстен, затворена с пластмасова капачка на винт.
Една туба (15 g или 30 g) заедно с листовка за пациента в картонена кутия.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

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. №:

9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ ЗА УПОТРЕБА

Дата на първо разрешаване:

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

Октомври 2023

