

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Тетрациклин Актавис 30 mg/g маз
Tetracycline Actavis 30 mg/g ointment

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Reg. №	20011217
Разрешение №	38161 15-06-2017
Одобрение №	

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

1 g маз съдържа 30 mg тетрациклин, като тетрациклинов хидрохлорид (*tetracycline hydrochloride*).

Помощни вещества с известно действие: метилпараходроксибензоат, пропилпараходроксибензоат.

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Маз

Жълта до тъмножълта маз с еднородна консистенция, без агломерати и въздушни мехури.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Локално лечение на кожни инфекции, причинени от чувствителни на тетрациклин микроорганизми, включително акне.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Тетрациклин Актавис маз се прилага 1–3 пъти дневно на тънък слой върху засегнатите места чрез леко втряване под формата на масаж след внимателно почистване на кожата с хладка вода.

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

Тетрациклин може да предизвика леко жълто оцветяване на кожата, което свети при обльчване с ултравиолетови лъчи. Този ефект се отстранява при използване на сапуни с кисело pH.

При поява на сенсибилизация, третирането с продукта трябва да се прекрати.

При лечение на акне продуктът трябва да се употребява поне 2 седмици, за да се забележи подобреие. Понякога затова е нужно повече време. При липса на ефект или влошаване на симптомите след 6–8 седмично лечение трябва да се обсъди друга терапия.

При прилагането на тетрациклини на пациенти с миастения гравис се изисква по-известно внимание, поради възможността от слаба невромускулна блокада.



Тетрациклин Актавис маз съдържа т. нар. парабени (метилпарахидроксибензоат, пропилпарахидроксибензоат), които могат да станат причина за алергични реакции и в редки случаи да доведат до астматични пристъпи.

По време на лечението с продукта не трябва да се използват козметични кремове и грим върху лекуваните области.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Няма установени лекарствени взаимодействия.

Въпреки това, ако се прилагат и други продукти върху кожата интервалът между намазванията с тях и тетрациклин маз трябва да е един час.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Тетрациклин маз трябва да се прилага по време на бременност и кърмене след внимателна преценка на съотношението полза/рисък от страна на лекаря.

Не се препоръчва лечение на кожни инфекции в областта на гърдите поради опасност от контакт на продукта с кърмачето по време на кърмене.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Приложението на тетрациклин маз не повлиява способността на пациентите да шофират или да работят с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Нежеланите лекарствени реакции са класифицирани по честота съгласно следната конвенция: много чести ($\geq 1/10$); чести ($\geq 1/100$ до $<1/10$); нечести ($\geq 1/1\,000$ до $<1/100$); редки ($\geq 1/10\,000$ и $<1/1\,000$); много редки ($<1/10\,000$); с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка).

Продуктът се понася добре и при продължително приложение.

Нарушения на кожата и подкожната тъкан

С неизвестна честота: дразнене, зачервяване, сърбеж, парене и лъщене 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 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.: 02 8903417, уебсайт: www.bda.bg.

4.9 Предозиране

Няма съобщения за предозиране с продукта.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Антибиотици за локално приложение, ATC код: D06AA04.

Тетрациклин е активен спрямо:



- Грам-положителни микроорганизми - *Staphylococcus sp.* (инфекции на кожата и меките тъкани), малко щамове на *Streptococcus sp.*, *Corynebacterium acne*, *Listeria sp.*;
- Грам-отрицателни микроорганизми - *Escherichia coli*, *Salmonella typhi*, *Shigella*, *Bacteroides sp.*, *Fusobacterium*, *Acinetobacter sp.*, *Legionella pneumophila*, *Moraxella catarrhalis*, *Bordetella pertussis*, *Haemophilus influenzae*, *Haemophilus ducrei*, *Coxiella sp.*

Преди започване на лечение с тетрациклин се препоръчва по възможност провеждане на тестове за чувствителност, тъй като много щамове от тези групи бактерии могат да са резистентни спрямо антибиотика.

В резултат на бактериостатичния си ефект при продължителна употреба на продукта се наблюдава намаляване на микробното число на *Propionibacterium acnes*. Независимо от микробното число се наблюдава намаляване на бактериалната белъчна синтеза, което да води до:

- намалено образуване на пропионибактериални екзоензими, липази, водещи до образуване на свободни мастни киселини, хиалуронидаза, която увеличава пермеабилитета на фоликуларния епител на комедоните и на протеази, които повлияват структурата на кератин-формиращите клетки;
- намалено образуване на хемотаксично-активна субстанция на пропионибактериите, което води до пенетрация на гранулоцити и лимфоцити във фоликулите.

5.2 Фармакокинетични свойства

Продуктът не се резорбира през кожата.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Не се очаква системно действие на тетрациклин, тъй като продуктът не се резорбира през кожата.

При опитни животни не са наблюдавани кожни реакции.

Няма данни за неблагоприятен ефект върху репродуктивността, както и наличието на мутагенен и канцерогенен потенциал.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Метилпараходроксибензоат

Пропилпараходроксибензоат

Течен парафин

Твърд парафин

Ланолин

Бял вазелин

6.2 Несъвместимости

Неприложимо

6.3 Срок на годност

2 години

Срок на годност след първо отваряне: 3 месеца.

6.4 Специални условия на съхранение

Да се съхранява под 25°C.



Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

По 20 g маз в двойно лакирани алуминиеви туби

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Няма специални изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Актавис ЕАД
ул. "Атанас Дуков" № 29
1407 София, България

8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Рег. № 20011217

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

Дата на първо разрешаване: 19.12.2001 г.

Дата на последно подновяване: 06.02.2012 г.

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

