

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Екзоролфин Лак 5% лечебен лак за нокти
Exorolfin Lak 5% medicated nail lacquer

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рег. №	20190074
Разрешение №	BG/MH/Mb-96065
Одобрение №	
17-06-2019	

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всеки ml съдържа 55,7 mg аморолфин хидрохлорид (*amorolfine hydrochloride*), еквивалентни на 50 mg аморолфин (*amorolfine*) (5% w/v аморолфин).

Всяка бутилка от 2,5 ml съдържа 139,3 mg аморолфин хидрохлорид, еквивалентни на 125 mg аморолфин.

Всяка бутилка от 3 ml съдържа 167,1 mg аморолфин хидрохлорид, еквивалентни на 150 mg аморолфин.

Всяка бутилка от 5 ml съдържа 278,5 mg аморолфин хидрохлорид, еквивалентни на 250 mg аморолфин.

За пълния списък на помощните вещества, вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Лечебен лак за нокти

Бистър разтвор.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Лечение на онихомикози, причинени от дерматофити, дрожди или плесени, без да е засегнато нокътното ложе при възрастни.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Дозировка

Лакът за нокти трябва да се нанася върху нокътя на засегнатия пръст на ръката или крака веднъж седмично.

Начин на приложение

За локално приложение. Да се прилага върху засегнатите нокти.

1. Преди всяко нанасяне, засегнатите части от нокътя (особено повърхността на нокътя) да

се изпилят възможно най-много с пиличката за нокти, която е приложена в опаковката.

След това, повърхността на нокътя трябва да се почисти и обезмасли с тампон.

почистване, напоен с лакочистител – приложен в опаковката. Преди всяко следващо

нанасяне на Екзоролфин Лак, този процес на изпиляване и почистване трябва да се

повтори, за да се отстранят наличните остатъци от лак.



Предупреждение! Пиличките за нокти, използвани при лечението, не трябва да се употребяват върху здравите нокти.

2. Лакът за нокти се нанася с шпатула върху цялата повърхност на засегнатия нокът и се оставя да изсъхне.

За всеки нокът, който ще бъде третиран, шпатулата трябва да бъде потапяна в лака за нокти.

Предупреждение! Шпатулата не трябва да бъде избърсана върху гърлото на бутилката.

След употреба, шпатулата трябва да бъде почистена с тампон, напоен в лакочистител.

Важно е да се почистят ръцете след приложение на Екзоролфин Лак. Ако Екзоролфин Лак се прилага върху ноктите на ръцете, потребителите трябва да изчакат, докато те изсъхнат, преди да измият ръцете си.

Продължителност на лечението

Лечението трябва да продължи без прекъсване, докато нокът се възстанови и засегнатите части бъдат напълно излекувани.

Като цяло, продължителността на лечение е 6 месеца за пръстите на ръцете и 9 до 12 месеца за пръстите на краката (това зависи значително от тежестта, мястото и степента на инфекцията). След 3-месечна употреба без подобрене е необходима консултация с лекар.

Педиатрична популация

Поради липса на опит, деца и юноши не трябва да бъдат лекувани с Екзоролфин Лак.

Старческа възраст

Няма специални препоръки за дозиране при употреба от пациенти в старческа възраст.

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

По време на лечение с Екзоролфин Лак не трябва да се използва декоративен лак за нокти или да се носят на изкуствени нокти.

Въпреки това, при многократна употреба на Екзоролфин Лак, всеки нанесен лак трябва да бъде отстранен преди нанасяне на нов слой от Екзоролфин Лак.

Когато се работи с органични разтворители трябва да се носят непропускливи ръкавици, тъй като в противен случай слоят от Екзоролфин Лак ще бъде отстранен. Поради липса на опит, деца не трябва да бъдат лекувани с Екзоролфин Лак.

Избягвайте контакт на лака с очите, ушите и лигавиците.

При пациенти с периферни съдови заболявания, диабет, нарушения на имунната система, както и дистрофия на ноктите или сериозно увредени нокти (над две трети от нокътната дължина е засегната) лечението трябва да бъде назначено от лекар. В тези случаи трябва да се предвиди системна терапия.



Пациенти с анамнеза за нараняване, кожни заболявания като псориазис или други хронични кожни състояния, едем, нарушения на дишането (синдром на жълтите нокти), болезнени, изкривени/деформирани нокти или други симптоми трябва да потърсят медицинска помощ преди започване на лечение.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Не са провеждани проучвания за взаимодействие.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Бременност

Проучванията за репродуктивна токсичност не показват данни за тератогенност при лабораторни животни, но е наблюдавана ембриотоксичност при високи перорални дози. Опитът с употреба на аморолфин по време на бременност и кърмене е ограничен. Системната абсорбция на аморолфин по време и след локално приложение е много ниска и следователно рискът за фетуса при хора изглежда несъществен. Въпреки това, тъй като няма релевантен опит, употребата на аморолфин трябва да се избягва по време на бременност.

Кърмене

Не е известно дали аморолфин се екскретира в кърмата. Тъй като няма съответвен опит, употребата на аморолфин трябва да се избягва по време на кърмене.

Фертилитет

Няма налични данни.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Неприложимо

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Табличен списък с нежеланите реакции:

Системо-органен клас	Честота	Нежелана реакция
Нарушения на имунната система	Нечести ($\geq 1/1000$ до $<1/100$)	Свръхчувствителност (алергична реакция)
Нарушения на кожата и подкожната тъкан	Редки ($\geq 1/10\ 000$ до $<1/1000$)	Лезии на ноктите, онихокласис (счупени нокти), промяна в цвета на ноктите, онихорексис (чупливи нокти) и крехки нокти
	Много редки ($<1/10\ 000$)	Усещане за парене по кожата
	С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)	Еритем, пруритус, контактен дерматит, уртикария, мехури

Съобщаване на подозирани нежелани реакции



Висока системна експозиция при бременни зайци предизвиква леко повишение на ембрионалната резорбция (ембриотоксичност).

Въпреки това, не е наблюдаван тератогенен ефект при тези дози. Опитът с употребата на аморолфин по време на бременност и кърмене при хора е ограничен. Аморолфин хидрохлорид е изследван до токсични дози както *in vitro*, така и *in vivo*. В нито едно от тези изследвания не е открит мутагенен потенциал. Не са провеждани дългосрочни карциногенни проучвания.

Опити с животни с локално приложение на аморолфин хидрохлорид показват леко до умерено дразнене на кожата, особено когато се използва при оклутивни състояния. Въпреки това, тъй като оклутивните превръзки не се препоръчват при лечение на локални гъбични инфекции при хора, значението на повишеното локално дразнене при тези екстремни условия се счита за незначително. Няма доказателства за фототоксичен, алергичен или фотоалергичен потенциал на аморолфин хидрохлорид при нито един от съответните опити с животни.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Етанол безводен

Амониев метакрилат кополимер (тип A)

Етилацетат

Бутилацетат

Триацетин

6.2 Несъвместимости

Неприложимо.

6.3 Срок на годност

3 години

2,5 ml и 3 ml бутилка

След първо отваряне: 6 месеца

5 ml бутилка

След първо отваряне: 9 месеца

6.4 Специални условия на съхранение

Съхранявайте опаковката плътно затворена.

Съхранявайте лечебния лак за нокти далеч от огън или пламъци (алкохолната основа е запалима).

6.5 Вид и съдържание на опаковката

Бутилка от кафяво стъкло тип I или тип III, с калачка от HDPE с тефлоново покритие.



Видове опаковки: 2,5 ml, 3 ml и 5 ml

Всички опаковки съдържат 30 почистващи тампона с алкохол (напоени с изопропилов алкохол за отстраняване на лечебния лак и опаковани в компонентно фолио), 10 шпатули и 30 пилички за нокти.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Изхвърлете лекарствения продукт, ако се развали, напр. втвърди.

Неизползваният лекарствен продукт или отпадъчните материали от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Sandoz d.d.
Verovskova 57,
1000 Ljubljana
Словения

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Рег. № 20190074

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

Дата на първо РУ: 05.04.2019

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

02/2019

