

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рег. №	99 000 19
Разрешение №	БГ/МК/МР-60501
Одобрение №	11-10-2022

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

ФЕНИВИР 1% Крем
FENIVIR 1% Cream

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

1 g Фенивир крем съдържа:

10 mg Пенциклиовир

Помощни вещества с известно действие: цетостеарилов алкохол, пропиленгликол.

За пълния списък на помощните вещества, вж. точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Крем.

Гладък бял крем с хомогенна консистенция.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Фенивир крем с показан за лечение на херпес (herpes labialis) при възрастни (включително пациенти в старческа възраст) и деца над 12 години.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Дозировка

Възрастни пациенти (включително и пациенти в старческа възраст) и деца над 12 години:

Фенивир крем трябва да се прилага на интервали от около 2 часа през деня.

Фенивир крем може да се нанася с чисти ръце или с апликатор за еднократна употреба (за опаковки, които съдържат апликатор), в необходимото количество на засегнатия участък. Лечението трябва да продължи 4 дни.

Лечението трябва да започне колкото се може по-скоро след първия признак на инфекция.

Педиатрична популация

Деца (под 12 години):

Безопасността и сификастността на Фенивир крем при деца под 12 години все още не са установени.

Липсват данни.

4.3 Противопоказания

Свръхчувствителност към пенциклиовир, фамциклиовир или някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1.



процента или вида на докладваните нежелани реакции. Най-честите нежелани реакции са реакциите, свързани с мястото на прилагането.

Списък на нежеланите реакции

Нежеланите реакции са изброени по-долу според системно-органината класификация и честотата на появяване.

Честотите се определят, както следва:

Много чести ($\geq 1/10$), чести ($\geq 1/100$ до $< 1/10$), нечести ($\geq 1/1000$ до $< 1/100$), редки ($\geq 1/10\ 000$ до $< 1/10\ 000$) или много редки ($< 1/10\ 000$), с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка).

Групираните по честота нежелани реакции са представени по ред на намаляване на тяхната сериозност.

Описание на нежеланите реакции

Общи нарушения и ефекти на мястото на прилагане

Чести: реакции на мястото на прилагане (включително чувство за парене по кожата, болка, хипостезия)

Постмаркетинговите изследвания показват следните нежелани лекарствени реакции (всички реакции са или локализирани или генерализирани). Тъй като е трудно от постмаркетинговите проучвания да се изчисли честотата на нежеланите събития, те се определят като такива с неизвестна честота.

Нарушения на имунията система

С неизвестна честота: Съръччувствителност, уртикария

Нарушения на кожата и подкожната тъкан

С неизвестна честота: Алергичен дерматит (включително обрив, сърбези, мехури и оток)

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 изиска да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез национална система за съобщаване.

България

Изпълнителна агенция по лекарствата

Ул. „Дамян Груев“ № 8

1303 София

Тел.: +359 2 890 34 17

Уебсайт: www.bda.bg

4.9 Предозиране

Не се очакват неблагоприятни ефекти дори ако цялото съдържание на опаковката Фенивир крем е приета орално; пенцикловир се резорбира слабо след орално приложение. Въпреки това може да се появи дразнене на лигавицата на устата. При случайно погълдане не се налага специфично лечение.



5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Локално противовирусно средство

ATC код: D06BB06

Механизъм на действие

In vitro и *in vivo* пенцикловир показва активност срещу herpes simplex вируси (тип 1 и 2) и varicella zoster вирус. В заразените с вируса клетки пенцикловир бързо и ефективно се превръща в трифосфат (медиран чрез вирус-индукрирана тимидин-киназа). Пенцикловир трифосфат персистира в инфицираните клетки в продължение на повече от 12 часа, където инхибира репликацията на вирусната ДНК и има полуживот 9, 10 и 20 часа в клетки, инфицирани с varicella zoster вирус, herpes simplex вирус тип 1 и респективно herpes simplex тип 2. В неинфекцирани клетки, третирани с пенцикловир, концентрациите на пенцикловир трифосфат са едва установими. Малко вероятно с неинфекцираните клетки да бъдат повлияни от терапевтични концентрации пенцикловир.

Клинична ефикасност и безопасност

В клинични изпитвания пациентите, на които е приложен Фенивир крем, оздравяват с 30% по-бързо от тези, третирани с плацебо (около един ден по-рано), отзуучаването на болката е с 25-30% по-бързо (средно подобряване до един ден) и заразността отзуучава до 40% по-бързо (един ден по-рано), отколкото при плацебо.

5.2 Фармакокинетични свойства

Обща характеристика

При 4-дневно прилагане на Фенивир крем на доброволци (при дневна доза 180 mg пенцикловир - приблизително 67 пъти повече от препоръчаната дневна доза) върху охлузена и паднала кожа пенцикловир не се установява количествено в плазмата и урината.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Обща токсикология

Приложен локално за 4 седмици при пълхове и зайци, 5% Фенивир крем се понася добре. Няма доказателства за контактна сенсибилизация при морски свинчета.

Проведена с целостна програма от изследвания с интравенозен пенцикловир. Тези проучвания не предизвикват никакви опасения относно безопасността при локално приложение на Фенивир крем. След локална употреба системната абсорбция на пенцикловир е минимална.

Генотоксичност и репродуктивна токсичност

Изследванията с животни не показват ембриотоксични или тератогенни ефекти при пенцикловир, приложен интравенозно (при дози 1200 пъти по-високи от тези, препоръчани за клинична употреба чрез локално приложение), нито са наблюдавани никакви ефекти върху мъжкия и женския фертилитет и общата репродуктивна способност (при дози 1600 пъти по-високи от препоръчаните за клинични изследвания чрез локално приложение). Изследванията с пълхове показват, че пенцикловир се сконстрира в мялото на търмеси



женски, на които е даден орално фамцикловир (фамцикловир: оралната форма на пенциклиновир, която *in vivo* се конвертира в пенциклиновир).

Резултатите от широка гама изследвания за мутагенност *in vivo* и *in vitro* показват, че пенциклиновир не води до генотоксичен рисък при човека.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Бял мск парафин

Течен парафин

Цетостеарилов алкохол (вж. точка 4.4 „Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба“)

Пропиленгликол (вж. точка 4.4 „Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба“)

Цетомакрогол 1000

Пресчистена вода

6.2 Несъвместимости

Неприложимо.

6.3 Срок на годност

3 години

6.4 Специални условия за съхранение

Да се съхранява при температура, която не надвишава 30°C.

Да не се замразява.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

2 g алюминиева туба.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

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

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Adriatic BST d.o.o.

Vetrovškova ulica 55

1000 Ljubljana

Словения



8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Рег. № 9900019

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

II-6245/19.11.2009

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

Август 2022 г.

