

**ПРИЛОЖЕНИЕ I**  
**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА**

## 1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Локоид Липокрем 0,1% крем  
Locoid Liposcream 0,1% cream

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рег. №	20000282
Разрешение №	БГ/ИАС/Б-55534
Одобрение №	03. 08. 2021

## 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Locoid Liposcream съдържа 1 mg/g хидрокортизонов бутират (*Hydrocortisone butyrate*).

Locoid Liposcream съдържа буферирана емулсия тип масло/вода. Locoid Liposcream притежава високо съдържание на липиди.

За пълния списък на помощните вещества, вижте точка 6.1.

## 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Крем. Locoid Liposcream е бял крем.

## 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

### 4.1 Терапевтични показания

Locoid® е показан за лечение на възпалителни кожни заболявания, които не са причинени от микроорганизми, като екзема и псориазис.

Последващо или поддържащо лечение на дерматози потиснати преди това с помощни кортикоステроиди.

Locoid® е показан при възрастни, деца и кърмачета над 3-месечна възраст.

### 4.2 Дозировка и начин на приложение

Тънък и равномерен слой трябва да се нанася върху засегнатата област на кожата 1 до 2 пъти дневно. След подобряване на състоянието обичайно е достатъчно приложение веднъж дневно или два до три пъти седмично.

Като цяло не трябва да се използва повече от 30-60 g седмично.

Locoid трябва да се нанася в тънък слой върху засегнатата кожа.

При деца и кърмачета трябва да се избягват големи количества, оклузия и продължително лечение. При кърмачета курсовете на лечение обикновено не трябва да надвишават 7 дни.

Не са необходими специфични предпазни мерки и дозови приспособявания при пациенти в напреднала възраст.

За да се постигне по-добър терапевтичен резултат може да е необходима оклузия.

### 4.3 Противопоказания



- Кожни лезии предизвикани от:

- \* бактериални инфекции (напр. пиодермия, сифилистични и туберкулозни лезии)
- \* вирусни инфекции (напр. варицела, херпес симплекс, херпес зостер, обикновени брадавици (*verrucae vulgares*), плоски брадавици (*verrucae planae*), кондиломи (*candylomata*), заразни молуски (*mollusca contagiosa*)
- \* инфекции, предизвикани от гъбички и дрожди
- \* паразитни инфекции (напр. краста)
- Улцерозни кожни лезии, рани
- нежелани реакции, предизвикани от кортикоステроиди (напр. периорален дерматит, атрофични стрии)
- Ихтиоза, ювенилна плантарна дерматоза, акне вулгарис, акне розацеа, чупливост на кожните кръвоносни съдове, атрофия на кожата.
- Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества или към кортикостеоиди (последната се среща по-рядко) – изброени в раздел 6.1.

#### **4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба**

Съдържа пропил паракидроксибензоат (Е 216), който може да причини алергични реакции (възможно забавяне), цетостеарилов алкохол, който може да причини локални кожни реакции (например контактен дерматит) и бензилов алкохол, който може да причини леко локално дразнене.

При системно и локално приложение на кортикостеоиди са възможни съобщения за зрителни смущения. Ако при пациент са налице симптоми като замъглено зрение или други зрителни смущения, пациентът трябва да бъде насочен за консултация с офтальмолог за оценка на възможните причини, които могат да включват катаракта, глаукома или редки заболявания като централна серозна хориоретинопатия (ЦСХ), за които се съобщава след системно и локално използване на кортикостеоиди.

Не трябва да се прилага върху клепачите, поради възможност за замърсяване на конюнктивата с последващ риск от глаукома симплекс или суб capsularna катаракта.

Кожата на лицето, окосмената кожа и кожата на гениталиите са особено чувствителни към кортикостеоиди. Locoid® трябва да се използва внимателно в тези области. Ръцете трябва да се измиват след всяко приложение, освен ако Locoid® не се използва за лечение на ръцете.

Когато кортикостеоидите се прилагат върху голяма повърхност особено под превръзка или в кожни гънки, както и при често дозиране или лечение за дълъг период от време, трябва да се вземе предвид, че резорбцията може да бъде значително увеличена и да се получи инхибиране на функцията на надбъречната кора.



При деца подтискането на функцията на надбъбречните се получава по-бързо. Може също да се подтисне и отделянето на растежния хормон. Затова ако се налага продължително лечение, се препоръчва редовно измерване на ръста и теглото, както и изследване на концентрацията на плазмения кортизол.

Освен това се изисква особено внимание при дерматози в ранна детска възраст, включително обрив от пелени.

При спиране на лечението може да се появи „Rebound” ефект.

При сравнително изпитване на деца третирани в продължение на 4 седмици с 30-60 g Locoid маз седмично или с маз 1% хидрокортизон седмично не показва значими разлики във функцията на надбъбречната кора.

Въпреки това, поради по-голямото съотношение на повърхността на тялото и теглото при деца, Locoid® трябва да се използва с повишено внимание и според инструкциите на медицински специалист.

#### **4.5 Взаимодействия с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие**

Няма данни.

#### **4.6 Фертилитет, бременност и кърмене**

Бременност:

Няма или има ограничено количество данни за употребата на хидрокортизон 17-бутират при бременни жени. Резултатите от няколко обсервационни проучвания (повече от 1000 резултата от експозицията по време на бременност) не са разкрили значителна връзка между локалната употреба на кортикоステроиди по време на бременност и вродени аномалии, преждевременно раждане, смърт на плода или начин на раждане, независимо от потентността.

Изследванията върху животни са недостатъчни по отношение на репродуктивната токсичност на хидрокортизон 17-бутират (виж раздел 5.3). Въпреки че изследванията върху животни показват, че по-мощните кортикостеоиди са тератогени след дермално приложение, клиничната значимост при хора не е установена.

Следователно, по време на бременност Locoid® трябва да се използва само когато потенциалната полза оправдава потенциалния риск.

Кърмене:

Не е известно дали хидрокортизон 17-бутират/метаболити присъстват в кърмата след локално приложение.



Не се очаква употребата на Locoid® по време на кърмене да повлияе на кърмачетата, тъй като системната абсорбция на локално приложения хидрокортизон 17-бутират е ниска.

Locoid Liposcream може да се използва от жени, които кърмят, ако лечението е краткосрочно, а продуктът се нанася на малки участъци, но се препоръчва да се избягва прилагането на Locoid® директно върху гърдата. Не се препоръчва кърмене при продължително лечение или когато се третират големи участъци или увредена кожа.

Фертилитет:

Няма данни при животни или хора за влиянието на Locoid® върху фертилитета.

#### **4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини.**

Няма данни за ефекта на Locoid Liposcream върху способността за шофиране и работа с машини, но такъв ефект не би могъл да се очаква.

#### **4.8 Нежелани лекарствени реакции**

В клинични проучвания са съобщени случаи на дразнене на кожата и свръхчувствителност.

Най-често съобщаваните нежелани реакции след пускането на пазара са свръхчувствителност и кожни реакции като еритем, сърбеж и кожна инфекция.

Нежеланите реакции са изброени от MedDRA System Organ Class.

Честотите се определят като много редки (<1/10 000), редки (≥1/10 000 до <1/1 000), нечести (≥1/1 000 до <1/100), чести (≥1/100 до <1/10), много чести (≥1/10) и неизвестни (не могат да бъдат оценени от наличните данни). При всяко групиране по честота нежеланите реакции са представени в ред на намаляваща сериозност.

Система Орган Клас	Редки (≥1/10 000 до <1/1 000)	Много редки (<1/10 000, вкл. с неизвестна частота)	С неизвестна частота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)
Инфекции и заразявания			Кожна инфекция
Нарушения на имунната система			Свръхчувствителност
Нарушения на		Адренална	



ендокринната система		супресия	
Нарушения на очите			Замъглено зрение*
Нарушения на кожата и подкожната тъкан	Акне Кожна атрофия**, дерматит***, телеангиектазии, пурпура и стрии Депигментация на кожата Розацея и периодален дерматит		Сърбеж Еритем Обрив
Общи нарушения и състояния в мястото на приложение	„Rebound” ефект		Болка в мястото на приложение

\*Вижте точка 4.4.

\*\*Често необратимо, с изтъняване на епидермиса.

\*\*\*Съобщава се за дерматит и екзема, включително контактен дерматит.

#### 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.: +359 2 8903417

уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg)

#### **4.9 Предозиране**

При хронично предозиране или злоупотреба, могат да се изявят нежеланите реакции описани в раздел 4.8. Ако се наблюдават симптоми на хиперкортицизъм, лечението трябва да се спре.

### **5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА**

#### **5.1 Фармакодинамични свойства**

Фармакотерапевтична група: кортикостероиди с умерена мощност (група 2)  
ATC код: D07AB 02

Механизъм на действие:



Locoid съдържа като активно вещество синтетичния кортикостероид хидрокортизонов 17-бутират, който е с бързо противовъзпалително и съдосвиващо действие. Подтиска възпалителната реакция и симптомите на различни лезии, често придружени от пруритус, без да се лекува обаче основното заболяване.

Действието на кортикоидите може да се засили чрез приложение на оклузивна превръзка, която засилва пенетрацията в стратум корнеум десетократно. Затова също се повишава риска от нежелани реакции.

Формата Locoid Liposcream се предлага за лечение на смесени сухи и мокрещи кожни заболявания

Понякога се препоръчва да се покрие лезията или с пропусклива, или с непропусклива (оклузивна) превръзка. В случай на остра, интензивно мокреща лезия, понякога е необходимо Locoid Liposcream да се прилага с компрес.

Locoid liposcream могат да се отстрани чрез измиване.

## 5.2. Фармакокинетични свойства

Няма налични данни.

## 5.3 Предклинични данни за безопасност

Локалното приложение на високи дози кортикоиди на бременни животни може да доведе до увреждания по време на феталното развитие, като цепка на небцето и вътрешматично изоставане в растежа. Другите предклинични данни не предоставят никаква информация от значение от гледна точка на клиничния опит.

## 6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

### 6.1 Списък на помощните вещества

Цетостеарилов алкохол  
Макрогол цетостеарилетер  
Парафин лек течен  
Парафин бял мек  
Пропил парагидроксибензоат Е216  
Бензилов алкохол  
Лимонена киселина, безводна Е330  
Натриев цитрат, безводен Е331  
Пречистена вода

### 6.2. Несъвместимости

Тъй като не са правени проучвания за съвместимост, този лекарствен продукт не трябва да се смесва с други лекарствени продукти.



### **6.3 Срок на годност**

3 години

### **6.4 Специални условия за съхранение**

Да се съхранява в оригиналната опаковка при температура под 25°C.  
Да не се съхранява в хладилник или фризер.

### **6.5 Дани за опаковката**

Туби, съдържащи 15 или 30 g.  
Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

### **6.6. Специални предпазни мерки при изхвърляне**

Няма специални изисквания.

## **7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH  
Ziegelhof 24  
17489 Greifswald  
Германия

## **8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

20000282

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

08.06.2000 г.

## **10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА**

04/2021

