

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВА	
Листовка - Приложение 2	
Към лъч. № Разрешение № Одръжане №	20010712 11-16283, 03.01.2012

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

ABRICORT 0,25 mg/g ointment
АБРИКОРТ 0,25 mg/g маз
 Флуоцинолонов ацетонид

Прочетете внимателно цялата листовка преди да започнете да използвате това лекарство

- Запазете тази листовка! Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо от това, че техните симптоми са същите като Вашите.
- Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

В тази листовка:

1. Какво представлява Абрикорт и за какво се използва
2. Преди да използвате Абрикорт
3. Как да използвате Абрикорт
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Абрикорт
6. Допълнителна информация

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА АБРИКОРТ И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

Абрикорт маз съдържа флуоцинолон, синтетичен кортикоид с противовъзпалителен и антиалергичен ефект.

Абрикорт маз се прилага за краткотрайно лечение на локални неинфекцирани дерматози и кожни възпаления, придружени от сърбеж и алергични промени по кожата като:

- Дерматити (атопичен, контактен, себореен дерматит, с люшено и зачервяване на кожата), дерматит от насекоми;
- Екземи (алергична, контактна);
- Еритема мултиформе (кожно заболяване със зачервяване и образуване на мехурчета);
- Псориазис вулгарис (кожно заболяване с червени, люшещи се плаки);
- Лупус еритематозус (нарушение на имунията система, което причинява болки в ставите, кожни обриви и треска);
- Червен плосък лишай;

2. ПРЕДИ ДА ИЗПОЛЗВАТЕ АБРИКОРТ

Не използвайте Абрикорт маз при:

- наличие на алергия (свръхчувствителност) към някое от активните или помощните вещества;
- морбили, варицела, рубеола и други вирусни кожни заболявания;
- гъбични инфекции;
- перiorален дерматит (обрив около устата), акне, розацея (розово акне по лицето, носа и бузите).

Обърнете специално внимание при употребата на Абрикорт

Не се препоръчва продължителна употреба на продукта над 2 седмици. При продължително лечение нараства рисъкът от нежеланите реакции и системни ефекти. При деца резорбцията е



по-голяма, затова те са изложени на по-голям рисък от поява на системните ефекти на кортикостероидите.

Прилагането на продукта върху клепачите трябва да се избягва поради възможност от влошаване на съществащо повишено вътречно налягане (глаукома) и перде на очите (катараракта).

Прилага се с повишено внимание при пациенти със съществуваща атрофия на подкожната тъкан (изгъняване на кожата).

Ако се използват оклутивни превръзки или се третират големи участъци от кожата съществува опасност от увеличаване на системната резорбция на препарата и засилване на системните му ефекти.

Употреба на други лекарства

Моля информирайте Вашия лекар, ако приемате/употрбявате или накърно сте приемали други лекарства, включително и такива, отпусканi без рецептa.

Няма данни за установени лекарствени взаимодействия. Въпреки това по време на лечението пациентът не трябва да се ваксинира срещу варицела и други заболявания, особено ако продуктът се прилага на обширни площи.

Бременност и кърмене

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на което и да е лекарство.

При бременност и кърмене да се избягва прилагането на продукта, особено продължително време, в големи количества и върху обширни повърхности.

Шофиране и работа с машини

Абрикорт маз не оказва влияние върху способността за шофиране и работа с машини.

Важна информация относно някои от съставките на Абрикорт

Съдържанието на парабени (метил и пропил паракидроксибензоат) в Абрикорт маз може да причини уртикария, локални алергични реакции и много рядко затруднено дишане или хриптене.

3. КАК ДА ИЗПОЛЗВАТЕ АБРИКОРТ

Винаги използвайте Абрикорт маз точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Продуктът е за локално приложение.

Абрикорт маз се прилага под формата на тънък филм върху засегнатия участък 1-2 пъти дневно в зависимост от тежестта на заболяването. Окосмените части се обръзват, за да се осигури директен контакт с лезиите. Тази форма на продукта се прилага при дерматози с изразена сухота на кожата, като при нея е налице по-дълбоко проникване на лекарственото вещество.

За лечение на псoriазис или на трудно подаващи се на лечение дерматози могат да се използват и оклутивни превръзки. Те се сменят 3-4 пъти на ден или по-често, по преценка на лекаря. При проява на резистентност или допълнителна инфекция трябва да се прекрати използването на оклутивна превръзка и да се продължи лечението с подходящо анти микробно средство.

Непрекъснато лечение с продукта може да се прилага не повече от 2 седмици.



Продуктът не се прилага при деца до 2 години. При деца над 2 години се прилага с внимание и върху малка кожна повърхност.

Не се прилага върху лицето, освен в случаите на абсолютна необходимост и то не по-лълго от 1 седмица.

Ако сте използвали повече от необходимата доза Абрикорт

3-4 спр
Abricort maz
сил

Наблюдаваните симптоми при предозиране съвпадат с нежеланите лекарствени реакции, особено при по-продължително лечение и при приложение върху големи площи.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на този продукт, моля попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛANI REAKCII

Както всички лекарства, Абрикорт маз може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

При продължително прилагане на Абрикорт маз могат да се появят акне, стероидна пурпura (множество малки кръвоизливи по кожата и лигавиците поради употребата на кортикоステроиди), атрофия на епитела и подкожната тъкан (изтъняване на кожата), сухота на кожата, частично или напълно изчезване на пигмента на даден кожен участък, стрии (линии на местата на разтягане на кожата), телеангектазии (разширение на малки кръвоносни съдове), периодален дерматит (обрив около устата).

Когато продуктът се прилага върху интертригинозни (места на кожни гънки – между пръстите, под бюста, в слабините и др.) и флексорни (сгъвателни) повърхности или върху лицето, тези промени могат да се получат и за по-кратко време.

При прилагане върху клепачите може да се развие перде на окото и повищено вътречно налягане.

Понякога могат да се появят уртикария или макулопапулозни обриви, влошаване на съществуващите лезии.

При продължително прилагане върху големи площи локалните кортикоステроиди могат да се резорбират в достатъчни количества, за да се появят някои от нежеланите лекарствени реакции, характерни за системно приложените кортикоステроиди.

Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

5. КАК ДА СЪХРАНЯВАТЕ АБРИКОРТ

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

При температура под 25°C.

Срок на годност след първо отваряне: 3 (три) месеца, при температура под 25°C.

Не използвайте Абрикорт след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка.
Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Лекарствата не трябва да се изхвърлят в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да унищожите ненужните Ви лекарства. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.



6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Какво съдържа Абрикорт :

- Активното вещество е : Флуоцинолонов ацетонид (Fluocinolone acetonide) 0.025 g.
- Другите съставки са: полисорбат 60, лимонена киселина, безводна; метил паракидроксибензоат; пропил паракидроксибензоат; бял вазелин.

Как изглежда Абрикорт и какво съдържа опаковката:

Маз с еднородна консистенция, без агломерати и въздушни мехури, с бял цвят.
Абрикорт маз 15 g в двойно лакирани алуминиеви туби.
Една туба заедно с листовка се опакова в картонена кутия.

Притежател на разрешението за употреба

Актавис ЕАД
ул. "Атанас Дуков" 29
1407, София, България

Производител

Балканфарма-Разград АД
бул. "Априлско въстание" № 68
7200 Разград, България

За допълнителна информация относно този лекарствен продукт, моля свържете се с локалния представител на разрешението за употреба:

Актавис ЕАД
ул. "Атанас Дуков" № 29
1407 София, България
Тел. ++359 2 9321762; ++359 2 9321771

Дата на последно одобрение на листовката:

Април, 2011

