

## SAŽETAK OPISA SVOJSTAVA LIJEKA

### 1. NAZIV GOTOVOG LIJEKA

**HERPLEX**

**50 mg/g**

**krema**

*aciklovir*

### 2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Jedan gram kreme sadrži 50 mg aciklovira.

Pomoćne tvari s poznatim učinkom:

Jedan gram kreme sadrži 400 mg propilenglikola i 50 mg cetilnog i stearilnog alkohola (vidjeti dio 4.4.).

Za cjeloviti popis pomoćnih tvari vidjeti dio 6.1.

### 3. FARMACEUTSKI OBLIK

Krema.

Herplex krema je bijela, homogena krema.

### 4. KLINIČKI PODACI

#### 4.1. Terapijske indikacije

Herplex krema namijenjena je lokalnom liječenju herpesvirusnih infekcija kože uzrokovanih herpes simplex virusima, uključujući primarni i recidivirajući anogenitalni herpes (*herpes genitalis*) i herpes virusnu infekciju usnica (*herpes labialis*).

#### 4.2. Doziranje i način primjene

##### **Odrasli (uključujući stariju populaciju) i pedijatrijska populacija**

Herplex krema se nanosi pet puta na dan u razmacima od otprilike 4 sata, izostavljajući primjenu tijekom noći.

Herplex kremu treba nanijeti na kožne lezije, odnosno kožne lezije u nastajanju što ranije po nastanku infekcije. Osobito je važno da liječenje recidiva bolesti započne tijekom prodromalne faze ili na prvi znak izbijanja kožnih lezija. Liječenje se može započeti i u kasnijoj fazi bolesti (papule ili mjehurići).

Liječenje treba trajati barem 4 dana u slučaju herpesvirusne infekcije usana, odnosno 5 dana u slučaju genitalnog herpesa. Ako nakon 5 dana ne dođe do potpunog nestanka kožnih lezija, liječenje se može nastaviti tijekom još 5 dana.

Krema je namijenjena za lokalnu primjenu.

Ne smije se primjenjivati u oči.

#### 4.3. Kontraindikacije

Preosjetljivost na aciklovir, valaciclovir ili neku od pomoćnih tvari navedenih u dijelu 6.1.

#### 4.4. Posebna upozorenja i mjere opreza pri uporabi

U slučaju pojave alergijske reakcije pri primjeni aciklovira u obliku kreme, potrebno je odmah prekinuti njegovu primjenu te poduzeti odgovarajuće mjere.

Ne preporučuje se primjena Herplex kreme na sluznicu usta, oka ili vagine zbog mogućeg nadražujućeg djelovanja.

Poseban oprez je potreban kako bi se izbjeglo slučajno nanošenje kreme u oči.

U teško imunokompromitiranih bolesnika (npr. u onih s AIDS-om ili u bolesnika nakon transplantacije koštane srži) treba razmotriti primjenu aciklovira oralnim putem. Ovi bolesnici bi se trebali posavjetovati s ljekarom prije liječenja bilo koje infekcije.

Bolesnike je potrebno upozoriti da operu ruke prije i poslije nanošenja kreme te da nepotrebno ne diraju lezije kako bi se izbjeglo pogoršanje ili prenošenje infekcije.

HERPLEX krema sadrži propilenenglikol koji može nadražiti kožu, te cetilni i stearilni alkohol koji mogu uzrokovati lokalne kožne reakcije (npr. kontaktni dermatitis).

#### **4.5. Interakcije s drugim lijekovima i drugi oblici interakcija**

Pri lokalnoj primjeni aciklovira nisu opažene interakcije s drugim lijekovima.

#### **4.6. Plodnost, trudnoća i dojenje**

##### **Trudnoća**

Tijekom postmarketinškog praćenja primjene aciklovira tijekom trudnoće zabilježeni su ishodi trudnoće u trudnica koje su primjenjivale bilo koju formulaciju aciklovira. Zabilježene prirođene anomalije nisu imale jednoznačni uzorak koji bi upućivao na zajednički uzrok pojavljivanja.

Sustavna primjena aciklovira prema međunarodno prihvaćenim standardnim testovima nije uzrokovala embriotoksične ili teratogene učinke u zečeva, štakora i miševa.

U nestandardnim ispitivanjima u štakora, uočene su fetalne abnormalnosti pri primjeni vrlo visokih potkožnih doza koje su toksične za majke. Nije poznato kliničko značenje ovih ispitivanja.

Iako je sistemska izloženost acikloviru nakon topičke primjene izrazito niska, primjena Herplex kreme tijekom trudnoće opravdana je samo kada moguća korist za trudnicu prevladava moguće rizike po fetus.

##### **Teratogeno djelovanje**

U ispitivanjima na životinjama uočene su abnormalnosti samo u slučajevima nakon primjenjenih visokih doza koje su bile veće od maksimalnih doza u ljudi. Rezultati tih testova imali su malo kliničko značenje (vidjeti dio 5.3.).

##### **Dojenje**

Podaci iz ispitivanja na ljudima ukazuju da se aciklovir primijenjen sustavno izlučuje u majčinom mlijeku.

Medutim, u majki koje su koristile aciklovir kremu doza aciklovira koju dijete primi putem majčinog mlijeka je zanemariva.

##### **Plodnost**

Nema podataka o učincima aciklovira na plodnost u žena.

U ispitivanju provedenom na 20 muškaraca s normalnim brojem spermija, oralna primjena aciklovira u dozama do 1 g dnevno kroz 6 mjeseci nije imala klinički signifikantan utjecaj na broj spermija, njihov motilitet ili morfologiju. Vidjeti kliničke studije u dijelu 5.2.

#### **4.7. Utjecaj na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima**

Nema podataka o štetnom utjecaju lokalno primjenjenog aciklovira u terapijskim dozama na sposobnost upravljanja vozilima i strojevima.

#### **4.8. Nuspojave**

Nuspojave su navedene po učestalosti koja je definirana kao:

- vrlo često:  $\geq 1/10$
- često:  $\geq 1/100$  i  $< 1/10$
- manje često:  $\geq 1/1000$  i  $< 1/100$
- rijetko:  $\geq 1/10\ 000$  i  $< 1/1000$
- vrlo rijetko:  $< 1/10\ 000$ .

### **Poremećaji imunološkog sustava**

*Vrlo rijetko:* reakcije preosjetljivosti uključujući angioedem.

### **Poremećaji kože i potkožnog tkiva**

*Manje često:* prolazno žarenje i peckanje kože na mjestu primjene, blaga suhoća ili ljuštenje kože, svrbež.

*Rijetko:* eritem, kontaktni dermatitis nakon lokalne primjene.

Testovi senzibilizacije pokazali su kako se češće radi o reakciji preosjetljivosti na pomoćne tvari u kremi nego na sam aciklovir.

### **Prijavljivanje sumnje na neželjena dejstva lijeka**

Prijavljivanje sumnje na neželjena dejstava lijekova, a nakon stavljanja lijeka u promet, je od velike važnosti za formiranje kompletnije slike o bezbjednosnom profilu lijeka, odnosno za formiranje što bolje ocjene odnosa korist/rizik pri terapijskoj primjeni lijeka.

Proces prijave sumnji na neželjena dejstva lijeka doprinosi kontinuiranom praćenju odnosa koristi/rizik i adekvatnoj ocjeni bezbjednosnog profila lijeka. Od zdravstvenih stručnjaka se traži da prijave svaku sumnju na neželjeno dejstvo lijeka direktno ALMBIH. Prijava se može dostaviti:

- putem softverske aplikacije za prijavu neželjenih dejstava lijekova za humanu upotrebu (IS Farmakovigilansa) o kojoj više informacija možete dobiti u nasoj Glavnoj kancelariji za farmakovigilansu, ili
- putem odgovarajućeg obrasca za prijavljivanje sumnji na neželjena dejstva lijeka, koji se mogu naći na internet adresi Agencije za lijekove: [www.almbih.gov.ba](http://www.almbih.gov.ba). Popunjeno obrazac se može dostaviti ALMBIH putem pošte, na adresu Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine, Velika Mlađenovića bb, Banja Luka, ili elektronske pošte (na e-mail adresu: [ndl@almbih.gov.ba](mailto:ndl@almbih.gov.ba)).

## **4.9. Predoziranje**

Ne očekuju se nuspojave niti nakon ingestije cijelog sadržaja tube aciklovir kreme od 10 g koja sadrži 500 mg aciklovira. Međutim, slučajno ponovljeno oralno predoziranje aciklovirom tijekom nekoliko dana može imati za posljedicu gastrointestinalne (mučnina i povraćanje) i neurološke učinke (glavobolja i smetenost). Aciklovir se može ukloniti hemodializom.

## **5. FARMAKOLOŠKA SVOJSTVA**

### **5.1. Farmakodinamička svojstva**

*Farmakoterapijska grupa:* Antibiotici i kemoterapeutici - dermatici; antivirotici

*ATK oznaka:* D06BB03

Aciklovir je antivirusni lijek koji snažno djeluje *in vitro* na virus *Herplex simplex* tipa 1 i tipa 2 te na virus *Varicella zoster*. Toksični učinak aciklovira na zdrave stanice domaćina je slab.

Mehanizam djelovanja aciklovira temelji se na inhibiciji sinteze DNK. Enzim timidin-kinaza, inducirana virusom, olakšava ulazak aciklovira u stanicu i njegovu intracelularnu fosforilaciju. Aciklovir monofosfat prelazi u trifosfat, koji onda selektivno i irreverzibilno inhibira virusnu DNK-polimerazu, a time i sintezu DNK. Osim toga, aciklovir trifosfat ugrađuje se u DNK virusa pa i na taj način onemogućuje adekvatnu sintezu DNK virusa, a samim time i njihovu replikaciju.

Učinak aciklovir 5%-tne kreme u odnosu na placebo ispitivao se u dva velika, dvostruko slijepa, randomizirana klinička ispitivanja koja su obuhvatila 1385 ispitanika s rekurentnim infekcijama herpesa labialisa, liječenima tijekom 4 dana. Vrijeme od početka liječenja do izlječenja je bilo 4,6 dana u skupini koja je primala aciklovir kremu, a 5,0 dana u skupini koja je primala placebo kremu ( $p<0,001$ ). Bolnost je u skupini liječenoj aciklovir kremom trajala 3,0 dana, a u skupini liječenoj placebom 3,4 dana ( $p=0,002$ ). Od sveukupnog broja ispitanika, njih 60% je započelo liječenje u ranijoj fazi infekcije (prodromalnoj ili pri pojavi eritema) dok je ostalih 40% ispitanika započelo liječenje u kasnijoj fazi (razvoj papula ili mjeđurića). Rezultati su bili slični u obje skupine bolesnika.

## **5.2. Farmakokinetička svojstva**

Farmakološka ispitivanja ukazuju na neznatnu sustavnu apsorpciju aciklovira nakon ponovljene topičke aplikacije aciklovira u obliku kreme.

## **5.3. Neklinički podaci o sigurnosti primjene**

Rezultati velikog broja *in vitro* i *in vivo* testova mutagenosti ukazuju da aciklovir ne predstavlja opasnost za genetski materijal čovjeka.

Nije uočen kancerogeni učinak aciklovira u dugotrajnim ispitivanjima provedenim na štakorima i miševima.

Većinom reverzibilni, štetni učinci aciklovira na spermatogenezu štakora i pasa, uočeni su pri dozama znatno višim od terapijskih kao posljedica opće toksičnosti. Ispitivanja provedena na dvjema generacijama miševa nisu ukazale na učinke aciklovira na plodnost pri njegovoj oralnoj primjeni.

Aciklovir nije prouzročio embriotoksične ili teratogene učinke u štakora, kunića ili miševa, tijekom sistemske primjene u standardnim, međunarodno priznatim testovima.

Fetalne abnormalnosti uočene su u nestandardnim testovima na štakorima, ali samo pri primjeni visokih potkožnih doza koje su toksične za majke. Klinička relevantnost tih rezultata nije poznata.

## **6. FARMACEUTSKI PODACI**

### **6.1. Popis pomoćnih tvari**

Propilenglikol

Glicerilstearat makrogol 100 stearat Cetilni i stearilni alkohol

Parafin, tekući

Vazelin, bijeli

Natrijev laurilsulfat

Voda, pročišćena

### **6.2. Inkompatibilnosti**

Nije primjenjivo.

### **6.3. Rok valjanosti**

2 godine

### **6.4. Posebne mjere pri čuvanju lijeka**

Čuvati na temperaturi ispod 25°C.

### **6.5. Vrsta i sadržaj spremnika**

5 ili 10 grama kreme u aluminijskoj tubi.

### **6.6. Posebne mjere za zbrinjavanje**

Nema posebnih zahtjeva.

### **6.7. Režim izdavanja**

Lijek se izdaje uz ljekarski recept.

## **7. PROIZVOĐAČ**

FARMAVITA d.o.o. SARAJEVO

Igmanska 5a

71320 Vogošća, Bosna i Hercegovina

## **PROIZVOĐAČ GOTOVOG LIJEKA**

FARMAVITA d.o.o. SARAJEVO

Igmanska 5a

71320 Vogošća, Bosna i Hercegovina

**NOSITELJ DOZVOLE ZA STAVLJANJE GOTOVOG LIJEKA U PROMET**  
FARMAVITA d.o.o. SARAJEVO  
Igmanska 5a  
71320 Vogošća, Bosna i Hercegovina

**8. BROJ I DATUM DOZVOLE ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

Herplex, 50 mg/1g, 5 g kreme: 04-07.3-2-2363/19 od 08.10.2019.  
Herplex, 50 mg/1g, 10 g kreme: 04-07.3-2-2364/19 od 08.10.2019.