

## ЗБИРЕН ИЗВЕШТАЈ ЗА ОСОБИНите НА ЛЕКОТ

### 1. ИМЕ НА ЛЕКОТ

BELOGENT/БЕЛОГЕНТ 0,5 mg + 1 mg/g крем  
betamethasone, gentamicin

### 2. КВАЛИТАТИВЕН И КВАНТИТАТИВЕН СОСТАВ

Еден грам крем содржи 0,5 mg бетаметазон во форма на бетаметазон дипропионат и 1 mg гентамицин во форма на гентамицин сулфат.  
Помошни материји со познат ефект: 1 грам крем содржи 72,0 mg цетилен и стеарилен алкохол.

*За целокупниот состав на помошните супстанции видете го поглавјето 6.1.  
ЛИСТА НА ЕКСЦИПИЕНСИ*

### 3. ФАРМАЦЕВТСКА ФОРМА

Крем.

Кремот е со бела боја, хомоген без механички нечистотии.

### 4. КЛИНИЧКИ ПОДАТОЦИ

#### 4.1 ТЕРАПЕВТСКИ ИНДИКАЦИИ

Овој лек е индициран за ублажување на инфламаторни манифестации на дерматози кои реагираат на локално лекување со кортикостероиди, комплицирани со секундарна инфекција предизвикана од микроорганизми чувствителни на гентамицин или при сомневање за таква инфекција.

#### 4.2 ДОЗИРАЊЕ И НАЧИН НА УПОТРЕБА

##### Дозирање

##### *Возрасни*

Ако не е поинаку пропишано, кремот се применува 1-2 пати на ден. Зачестеноста на примената може да се намали при подобрување на болеста.

##### *Педијатриска популација*

Ако не е поинаку пропишано, кремот се применува еднаш дневно.

##### Начин на примена:

За кожа. Кремот со нежно триење се нанесува во тенок слој врз зафатеното подрачје на кожата. Третираното подрачје на кожата не треба да биде повеќе од 10% од вкупната површина на телото.

Примената на лекот кај децата мора да биде сведена на најкратко можно време и на помали подрачја на кожата (видете го делот 4.4).

Во споредба со возрасните, потребна е генерално поголема претпазливост при примена на кортикостероиди кај деца заради можна зголемена апсорпција на овие супстанции низ кожата на детето. Исто така, лекот не смее да се применува со



A handwritten signature in blue ink, appearing to be "М.Л." followed by a stylized surname.

оклузија заради можната апсорпција на бетаметазонот, како и во лекувањето на пеленски дерматитис.

Кремот се користи за мрсна кожа, односно при лекување на кожни болести во влажни услови.

Траење на лекувањето:

Заради тоа што содржи гентамицин, лекувањето кај возрасни не смее да биде подолго од 7 до 10 дена, а кај деца 5-7 дена.

Во случаи кога тоа е клинички оправдано (при одредени дерматози кога веќе нема потреба за примена на силни кортикоステроиди или при отсуство на причинителот на суперинфекцијата кој е чувствителен на гентамицин) потребно е да се продолжи со монотерапија со помалку потентен кортикостероид или со друг антибиотик.

#### **4.3 КОНТРАИНДИКАЦИИ**

Лекот не смее да се применува кај лица пречувствителни на бетаметазон дипропионат, односно на гентамицин или на некои од помошните состојки на лекот наведени во делот 6.1 или пак на други аминогликозиди и глукокортикоиди.

Примената на лекот е контраиндицирана кај лица пречувствителни на хлоркрезол.

Примената на лекот е контраиндицирана за време на бременост (видете го поглавјето 4.6).

Лекот не смее да се применува во следните случаи:

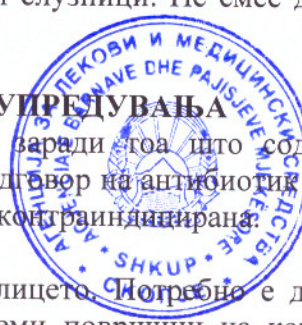
- вирусни инфекции, вклучувајќи реакции на вакцини и сипаници (варичела)
- кожни форми на туберкулоза и сифилис
- вирусни инфекции на кожата (*herpes simplex, herpes zoster*)
- розацеа и дерматитиси слични на розацеа
- дерматомикоза
- офтамолошки болести
- истовремена системска примена на аминогликозиди заради опасност од постигнување на токсична концентрација во серумот
- тешка бубрежна инсуфициенција
- кај деца помлади од една година.

Лекот не смее да се применува во уво, око и врз други слузници. Не смее да се применува под оклузивни завои.

#### **4.4 МЕРКИ НА ПРЕТПАЗЛИВОСТ И ПОСЕБНИ ПРЕДУПРЕДУВАЊА**

Претпазливост е потребна при примена на овој лек заради тоа што содржи гентамицин. Потребно е да се забележи несоодветниот одговор на антибиотик и да се дефинираат случаите кога терапијата со антибиотик е контраиндицирана.

Претпазливост е потребна при примена на лекот врз лицето. Потребно е да се избегнува долготрајно лекување или примена врз големи површини на кожата заради можната апсорпција на лекот.



Забележани се системски несакани дејства при локална примена на кортикостероиди, вклучувајќи и намалена функција на надбубрежната жлезда, како последица од системската апсорпција на лекот. Доенчињата и малите деца особено се чувствителни на овие несакани реакции.

Системската апсорпција на локално применетите кортикостероиди генерално се зголемува со нивната јачина, времето на лекување, опсегот на лекуваната површина на телото, како и при лекување на интритригинозни подрачја на кожата.

Примената на гентамицин при лекување на кожни инфекции носи ризик од појава на алергиски реакции. Гентамицинот е контактен алерген со зачестеност на сензибилизација приближно 1,4% со тенденција на пораст. Ризикот од алергија се зголемува со должината на траењето на терапијата. Заедно со други аминогликозиди, како што се неомицин и канамицин, гентамицинот им припаѓа на групните алергени. Алергиската реакција на локално применетиот гентамицин оневозможува подоцнежна системска примена на гентамицин и на други аминогликозиди (видете го поглавјето 4.3 и 4.8).

Кај некои случаи, долготрајната или опсежна примена на антибиотици го зголемува ризикот од појава на резистентни причинители, вклучувајќи ги и габичките. Во тој случај, како и при појава на иритација на кожата, алергиска реакција или суперинфекција, потребно е да се прекине лекувањето со гентамицин и да се спроведат соодветни терапевтски мерки.

Системската апсорпција на локално применетиот гентамицин може да биде зголемена при примена врз голема површина на кожата, особено во тек на долготрајно лекување или ако кожата е оштетена. Во тие случаи потребна е посебна претпазливост, особено кај деца, заради можни несакани дејства еднакви на оние како по системска примена на гентамицин.

При системска апсорпција постои веројатност за невромускуларно инхибициско дејство на аминогликизидите па се советува претпазливост кај болни со мијастения гравис, Паркинсонова болест и други нарушувања придружени со мускулна слабост или кај оние кои истовремено земаат други лекови со ист инхибирачки ефект.

Лекот не смее да се применува при лекување на рани и варикозни улкуси на потколеницата.

#### Нарушување на видот

При системска и локална употреба на кортикостероидите можна е појава на нарушување во видот. Ако пациентот има симптоми како што се заматен вид или други нарушувања во видот, треба да се разгледа потребата за упатување на офтамолог за да се проценат можните причини, кви може да вклучуваат катаракта, глауком или ретки болести како што се централна серозна хориоретинопатија (CSR) кои се пријавени после системска и топикална употреба на кортикостероидите.



### Педијатриска популација

Педијатристската група на пациенти во однос на возрасни пациенти е поподложна на супресија на хипоталамус-хипофиза-надбubreжната жлезда (ННН) оска, предизвикана од топикални кортикостероиди и други ефекти на езогени кортикостероиди заради поголема апсорпција како резултат на поголема површина на кожата во однос на телесната тежина.

Кај педијатристите пациенти кои примале топикални кортикостеориди забележана е супресија на ННН оската, Кушингов синдром и интракранијална хипертензија.

Манифестиците на адреналната супресија кај педијатристски пациенти вклучуваат забавен раст во висина, задоцнето зголемување на телесната тежина, ниско ниво на холестерол во плазмата и без одговор на стимулација на аденокортикопропен хормон (АСТН). Манифестицата на интракранијалната хипертензија вклучува испапчени фонтанели, главоболка и билатерален папиларен едем.

БЕЛОГЕНТ кремот содржи цетил и стеарилен алкохол

Овој лек содржи цетил и стеарил алкохол. Цетил и стеарил алкохол може да предизвикаат локални реакции на кожата (на пр. контактен дерматитис).

## **4.5 ИНТЕРАКЦИИ СО ДРУГИ ЛЕКОВИ И ДРУГИ ФОРМИ НА ИНТЕРАКЦИИ**

Заради можно послабо дејство на лекот, не се препорачува истовремена примена со други дерматолошки препарати.

Гентамицинот влегува во интеракција со амфотерицин Б, хепарин, сулфадиазин и бета-лактамски антибиотици (на пример, цефалоспорини).

## **4.6 УПОТРЕБА ЗА ВРЕМЕ НА БРЕМЕНОСТ, ДОЕЊЕ И ПЛОДНОСТ**

### ***Бременост***

Нема соодветни податоци за локална комбинирана примена на бетаметазон и гентамицин кај бремените жени. Гентамицинот поминува низ плацентата и се собира во феталното ткиво со измерена концентрација во амнионската течност. Репродуктивната токсичност е докажана при испитувања кај животни (видете го поглавјето 5.3).

При експерименти кај животни докажан е ембриотоксичен и тератоген ефект по системска и локална примена на бетаметазон. Резултатите од студиите кај животни со други кортикостероиди покажуваат специфични ембриотоксични и тератогени ефекти, како што е расцепување на непцето, аномалии на скелетот и интраутерен застој на растот, како и зголемена смртност на ембриумите. Исто така постои можност од зголемување на ризикот од појава на расцепување на усната шуплина кај хуманите фетуси при системска примена на кортикостероиди во текот на првото тримесечје од бременоста.

Испитувањата кај животни покажале дека со примена на суператогена доза на кортикостероиди во текот на бременоста се зголемува ризикот од интраутерен застој во растот, кардиоваскуларни болести и/или метаболни болести кај возрасните и трајни промени кај рецепторите за кортикостероиди, како и во преносот на нервните сигнали и однесувањето.



Затоа примената на овој лек е контраиндицирана за време на бременост (видете го поглавјето 4.3).

Во случај да примената на кортикоステРОИДИ е неопходна за време на бременост, потребно е да се изберат оние претставници на групата, како што се хидрокортизон, преднизон и преднизолон, кои преку 11-β-HSD ензимите се метаболизираат во неактивни метаболити во плацентата и затоа имаат поголема безбедност на примена во однос на повеќето други синтетични кортикостероиди.

#### **Доење**

Мали количини на гентамицин се излачуваат во мајчиното млеко. Бидејќи не е познато дали може примената на топични кортикостероиди да резултира со доволна системска апсорпција за да се утврдат мерливите количини на лекот во мајчиното млеко, потребно е да се донесе одлука или за прекин на доењето или за прекин на употребата на лекот, земајќи ја во предвид важноста на лекот за мајката. Доенчето не смее да дојде во допир со лекуваното подрачје на кожата.

#### **Плодност**

Нема податоци за влијанието на локално применетите кортикостероиди и гентамицин врз плодноста кај луѓето.

#### **4.7 ВЛИЈАНИЕ ВРЗ СПОСОБНОСТА ЗА ВОЗЕЊЕ ИЛИ РАКУВАЊЕ СО МАШИНИ**

Лекот нема познати штетни ефекти врз способноста за управување со возила и за работа на машини.

#### **4.8 НЕСАКАНИ ДЕЈСТВА**

При примена на овој лек многу ретко се забележани реакции на пречувствителност и промена на бојата на кожата.

Долу наведените несакани дејства се забележани при примена на топични кортикостероиди, особено со примена на оклузивни завои.

Според зачестеноста, несаканите дејства се класифицирани на следниот начин: многу често: ( $\geq 1/10$ ); често: ( $\geq 1/100$  и  $< 1/10$ ); помалку често: ( $\geq 1/1000$  и  $< 1/100$ ); ретко: ( $\geq 1/10\ 000$  и  $< 1/1000$ ); многу ретко: ( $< 1/10\ 000$ ); непознато: зачестеноста не може да се процени од достапните податоци.

Органски системи		Непознато
<b>Болести на кожата и на поткожното ткиво</b>		пчење, јадеж, иритација, сува кожа, фоликулитис, хипертрихоза, стероидни акни, акнеiformни ерупции, хипопигментација, телеангенктазии, дерматитис сличен на розацеа (периорален), алергиски контактен дерматитис, мацерација на кожата, атрофија на кожата, стрии и милијарија.

<b>Инфекции и инфестации</b>		секундарна инфекција на кожата.
<b>Нарушување на видот</b>		Заматен вид (видете го исто така делот 4.4)

При лекување на големи површини на кожата, под оклузивен завој или во текот на долготрајно лекување, мора да се има во предвид можноста за зголемена системска апсорпција.

Деца

За разлика од возрасните лица, децата се почувствуваат на примената на егзогени кортикостероиди. Заради поголема површина на кожата во однос на телесната маса на детето доаѓа до поголема системска апсорпција.

При локална примена на кортикостероиди кај деца забележана е супресија на оската хипоталамус-хипофиза-надбubreжна жлезда, Кушингов синдром, застој во растот, намален прираст на телесната маса и зголемен интракраниален притисок (хидроцефалус).

Супресијата на оската хипоталамус-хипофиза-надбubreжна жлезда кај децата се манифестира со ниско ниво на кортизол во плазмата и со недостаток на одговор на АСТН стимулација.

Интракранијалната хипертензија се манифестира со испапчени фонтанели, главоболка и билатерален едем на папилите.

Локалната примена на гентамицин може да го отежне гранулатскиот процес на заздравување на раната.

Исто така, со ваква примена гентамициниот може понекогаш да предизвика ототоксични, нефротоксични и вестибуларни реакции, особено при повторена терапија на големи рани. Лекувањето со гентамицин предизвикало во некои случаи минлива иритација на кожата (ерitem, јадеж).

Хлорокрезолот во составот на овој лек може да предизвика алергиска реакција на кожата.

### **Пријавување на сомневања за несакани дејства**

По добивање на одобрението за лекот, важно е пријавувањето на сомневањата за неговите несакани дејства. Со тоа се овозможува континуирано следење на соодносот на користа и ризикот од лекот. Од здравствените работници се бара да го пријават секое сомневање за несакани реакции на лекот.

Несаканите реакции од лековите може да ги пријавите во Националниот центар за фармаковигиланца при Агенцијата за лекови и медицински средства (ул. Св. Кирил и Методиј бр.54 кат 1) или по електронски пат преку веб страницата на Агенцијата <http://malmed.gov.mk/>.

## **4.9 ПРЕДОЗИРАЊЕ**

### **Симптоми на предозирање**

Претераната или опсежната примена на локални кортикостероиди (хронично предозирање или злоупотреба) може да резултира со супресија на оската хипоталамус-хипофиза-надбubreжна жлезда со последична секундарна



адренокортикална инсуфициенција. Понатаму, симптомите кои настапуваат по претерана примена на кортикоистериоиди го вклучуваат и Кушинговиот синдром. Претераната или опсежната примена на локални антибиотици може да предизвика колонизација на раната со габички или резистентни причинители.

### **Лекување на предозирањето**

Ако лекот случајно се проголта или локално се примени во преголеми количини, односно во текот на подолг период, потребно е да се спроведе соодветно симптоматско лекување.

Акутните хиперкортикоидни симптоми обично се реверзабилни.

Во одредени случаи потребно е да се поправи нарушувањето на електролитската рамнотежа.

Во случај на хронична токсичност се препорачува постепено укинување на кортикоистериоидите.

При прекумерен раст на нечувствителни микроорганизми потребно е да се прекине со лекувањето и да се воведе соодветна терапија.

## **5. ФАРМАКОЛОШКИ ПОДАТОЦИ**

### **5.1 ФАРМАКОДИНАМИЈА**

Фармакотерапевтска група: Кортикоистериоиди-дерматици - комбинација на силни кортикоистериоиди и антибиотици.

ATC шифра: D07CC01



Овој лек како активни состојки содржи бетаметазон дипропионат и гентамицин.

Бетаметазонот, синтетски флуориран адренокортикоистериоид за локална примена во дерматологијата, има силно противоспалително, имуносупресивно и антипролиферативно дејство. Тоа е синтетски аналог на преднизолонот кој покажува висок степен на кортикоистериоидна активност, со незначително минералокортикоидно дејство. Кортикоистериоидите наменети за локална примена врз кожата, вклучувајќи го тута и бетаметазон дипропионатот, покажуваат противоспалителен, антипрурички и вазоконстрикциски ефект и затоа се користат за лекување на одредени дерматози кај кои примената на кортикоистериоиди е оправдана.

Точниот механизам на дејство на локалните кортикоистериоиди не е познат, меѓутоа, се претпоставува дека вештачност тоа е комбинација на противоспалителен, имуносупресивен и антипролиферативен ефект, од кои најважен е токму неспецифичниот противоспалителен ефект. Кортикоистериоидите го намалуваат создавањето, ослободувањето и активноста на хемиските медијатори на воспалението (кинин, хистамин, липосомски ензими, простагландин). Со оглед на тоа што за почеток на воспалителниот одговор посредуван со спомнатите медијатори неопходна е присуност на леукоцити и макрофаги, кортикоистериоидите исто така ја инхибираат и миграцијата на клетките на местото на повредата и ја намалуваат вазодилатацијата и зголемената пермеабилност на крвните садови во тоа подрачје. Тој вазоконстрикциски ефект ја намалува екстравазацијата на серумот и настанувањето на отоци. Кортикоистериоидите имаат исто така и имуносупресивен ефект врз реакциите на пречувствителност од тип III

и тип IV, инхибирајќи го токсичниот ефект на комплексите антиген-антитело што се таложат во сидот на крвните садови, предизвикувајќи кожен алергиски васкулитис, како и инхибирајќи го дејството на лимфокините, целните клетки и макрофагите кои заедно доведуваат до реакција во вид на алергиски контактен дерматитис. Освен тоа, кортикостероидите го спречуваат пристапот на сензибилизираните Т лимфоцити и макрофаги до целните клетки.

Со цел на споредба на фармакодинамичката ефикасност на бетаметазон дипропионатот и на другите познати флуорирани кортикоステроиди наменети за локална примена, помеѓу останатото спроведено е и вазоконстрикциско испитување според МекКензи. Така, во едно испитување е утврдено дека бетаметазон дипропинатот покажува поголем степен на бледило ( $p<0,05$ ) наспроти флуокинолон ацетонидот, флуокортолон капронатот, флуметазон пивалатот и бетаметазон валератот.

Гентамицинот е аминогликозиден антибиотик со изразено бактерицидно дејство. Се работи за смеса на структурно многу слични хомолози – C<sub>1</sub>, C<sub>1a</sub> и C<sub>2</sub>. Гентамицинот ја инхибира синтезата на белковините во бактериите врзувајќи се за специфичниот рецепторски протein на 30S подединицата на бактериските рибозоми и интерфеира со почетниот комплекс помеѓу mRNK и 30S подединицата, инхибирајќи ја синтезата на белковините. Доаѓа до погрешно вчитување на DNK, поради што се создаваат нефункционални белковини. Резултат од наведеното е бактерицидно дејство.

Ефикасноста на гентамицинот зависи главно од соодносот на највисоката постигната концентрација на местото на дејствување (c<sub>max</sub>) и минималната инхибиторна концентрација (MIC) за секој причинител.

Појавата на бактериска резистенција на гентамицинот се темели врз следните механизми:

- ензимска инактивација: најчест механизам е ензимската модификација на молекулата на аминогликозидите. Во овој процес се вклучени ацетилтрансферази, фосфотрансферази или нуклеотидилтрансферази кодирани главно во плазмидите.
- намалена продорност и активен прогон: овој механизам главно е присутен во соевите *Pseudomonas aeruginosa*
- промена на одредени структури: понекогаш како причина за резистенција можна е промена на структурата во рибозомите.

Раширена е вкрстена резистенција помеѓу гентамицинот и другите аминогликозиди.

Со примена на стандардизирани серии на разредување забележано се следните MIC вредности за чувствителни и резистентни бактерии:

Граници на Европското друштво за тестирање на антимикробната чувствителност (EUCAST)

причинител	чувствителен	резистентен
<i>Enterobacteriaceae</i>	$\leq 2\text{mg/l}$	$>4\text{mg/l}$

<i>Pseudomonas spp</i>	$\leq 4\text{mg/l}$	$>4\text{mg/l}$
<i>Acinetobacter spp.</i>	$\leq 4\text{mg/l}$	$>4\text{mg/l}$
<i>Staphylococcus spp.</i>	$\leq 1\text{mg/l}$	$>1\text{mg/l}$
граници независни од сојот*	$\leq 2\text{mg/l}$	$>4\text{mg/l}$

\* вредности главно темелени врз фармакокинетиката во серумот

Овие податоци првенствено се врз основа на постигнатите нивоа во серумот. Меѓутоа, за локалните препарати на гентамицин сегашните EUCAST вредности немаат значење бидејќи концентрациите на локалниот антибиотик по примената на кремот се 250-500 пати поголеми од овие граници.

Заради високите концентрации на антибиотикот на местото на локалната примена мала е веројатноста за развој на отпорност. За да се утврди појавата на резистенција на бактериите на гентамицин по примената врз кожата, во текот на мултицентрични *in vitro* испитувања докажано е дека сите испитувани изолати *S. aureus* и *S. pyogenes* биле чувствителни во концентрација од 128 mg/l. Со примена на гентамицин во форма на крем се постигнуваат концентрации до 1000 mg/l, па нема забележана резистенција во соевите *S. aureus* и *S. pyogenes*.

Преваленцијата на стекнатата резистенција временски може да варира зависно од микробската положба и бактерискиот сој. Се препорачува увид во локалните податоци за резистенцијата, особено при лекување на тешки инфекции. Ако е дискутиабилна ефикасноста на гентамициниот заради забележана резистенција во одредено подрачје, особено во случај на тешки инфекции или неуспешно лекување, потребно е да се вклучи микробиолошката служба и да се спроведе микробиолошка дијагностика со утврдување на причинителот и на неговата чувствителност на гентамицин.



## 5.2 ФАРМАКОКИНЕТИКА

### Апсорпција

Фармакокинетиката на локално применетите кортикостероиди по апсорпцијата низ кожата е слична на онаа по системската примена.

Резултатите од испитувања кај луѓе со псоријаза или атописки дерматитис покажале дека исклучиво локалната примена на комбинацијата на бетаметазон дипропионат и гентамицин, во доза од 60 g дневно врз голема површина на телото во тек на 4 седмици, може да предизвика минлив пад на нивото на кортизол во плазмата.

Гентамициниот како активна материја може да се користи парентерално или локално. За оралните препарати нема податоци за минималната цревна апсорпција. Генерално метаболизмот на локално применетите антибиотици по апсорпцијата низ кожата го следи истиот образец како и кај парентералните препарати.

По локална примена на 0,1%-ен крем апсорпцијата на гентамицин низ неоштетената кожа изнесува приближно 2% од вкупната применета доза.

Во случај на примена на гентамицин врз рана, просечно од кремот се апсорбира 6,9  $\mu\text{g}/\text{cm}^2$  од површината на раната. Со овој препарат концентрацијата во крвта не е поголема од 1  $\mu\text{g}/\text{ml}$ , што е приближно 10% од минималното токсично ниво. Кај изгореници, во серумот забележаните концентрации на локално применетиот гентамицин изнесуваат од 3 до 4,3  $\mu\text{g}/\text{ml}$ .

#### Дистрибуција

Кортикостероидите се врзуваат за белковините на плазмата во различни удели.

#### Биотрансформација и елиминација

Кортикостероидите главно се метаболизираат во црниот дроб и се излачуваат преку бубрезите.

По интравенска апликација на бетаметазон дипропионат кај глодари забележано е дека активната материја и нејзините метаболити се излачуваат во изметот. Имено, кај нив активната материја се метаболизира во црниот дроб, а се излачува преку жолчката.

Утврдено е дека главни метаболити на бетаметазон дипропионатот се бетаметазон-17-пропионат и  $6\beta$ -хидроксибетаметазон-17-пропионат.

Полуживотот на гентамицинот изнесува приближно 2 часа во текот на првите 8-12 часа од неговата примена, а потоа побавно се распаѓа со полуживот од 100-150 часа од деловите на ткивото во кое прстходно се распределил. Гентамицинот во непроменета и биолошки активна форма се излачува исклучиво преку бубрезите со процес на гломеруларна филтрација.

Поради значајно застапениот ензимски механизам на резистенција на аминогликозиди, постои разновидна непотполна, еднострана, но и паралелна бактериска резистенција помеѓу различните аминогликозидни антибиотици.

### **5.3 ПРЕТКЛИНИЧКИ ПОДАТОЦИ ЗА СИГУРНОСТА**

#### Акутна токсичност

Гентамицинот е потенцијално ототоксичен и нефротоксичен, како и сите аминогликозидни антибиотици.

Претклиничките податоци, собрани врз основа на стандардни тестови на акутниот токсичен потенцијал на бетаметазон дипропионатот, укажуваат на тоа дека неговата локална примена во комбинација со гентамицин не е ризична за луѓе.

#### Бетаметазон дипропионат

Вид	Начин на примена	LD <sub>50</sub> * (mg/kg)
слушац	орално	2.000
стаорец	орално	6.000

\*пресметано како слободен бетаметазон



#### Гентамицин

Вид	Начин на примена	LD <sub>50</sub> * (mg/kg)
слушац	субкутано	485

	орално интраперитонеално интравенски	9.050 430 75
Стаорец	субкутано орално интраперитонеално интравенски	850 >20.000 980 19
Зајак	субкутано интраперитонеално интравенски	1.230 1.350 81

#### Хронична токсичност

Бетаметазон дипропионат

Испитувањата на хроничната и субхроничната токсичност на бетаметазон дипропионатот индициран за орална и топична примена, покажале појава на симптоми на предозирање со кортикостероид зависни од дозата (на пр., зголемена концентрација на гликоза и холестерол во serumot, намалувањето на бројот на лимфоцити во периферната крв, депресија на коскената срж, атрофични промени во слезината, тимусот и надбубрежната жлезда, како и пад на телесната маса).

Гентамицинсулфат

Податоците за субакутна и хронична токсичност на гентамицинот упатуваат на системски последици. Како и сите аминогликозидни антибиотици, гентамицинот е потенцијално ототоксичен и нефротоксичен. Претходните *in vitro* испитувања со гентамицин покажале дека нема докази за клинички релевантен генотоксичен потенцијал.



#### Мутагеност

Кај претходните истражувања, гентамицинот и кортикостероидите не покажале мутагени ефекти. Нема податоци од долготрајните испитувања за нивниот канцероген потенцијал.

#### Репродуктивна токсичност

Бетаметазон дипропионатот покажал тератоген ефект при испитувањата кај животни (на пр., расцепување на непцето, аномалии на скелетот, помала телесна маса, зголемување на смртноста на ембрионите). Не се спроведени испитувања за пери- и постнаталната токсичност и плодност.

Кај стаорци по и.м. примена во многу големи дози ( $75 \text{ mg/kg}$ ) во различни степени на бременост, гентамицинот покажал трансплацентарна бубрежна токсичност.

Исто така по и.м. примена на  $4 \text{ mg/kg}$  гентамицин од 48 до 54 дена бременост кај експериментални животни, докажана е краткотрајна трансплацентарна бубрежна

токсичност. Познато е дека аминогликозидите можат да предизвикаат оштетување на внатрешното уво на фетусот.

**6. ФАРМАЦЕВТСКИ ПОДАТОЦИ  
6.1 ЛИСТА НА ЕКСПИРИЕНСИ**

Хлорокрезол  
Натриум-дихидрогенфосфат хидрат  
Фосфатна киселина  
Вазелин, бел  
Парафин, течен  
Макрогол цетил-стеарил етер  
Цетилен и стеарилен алкохол  
Натриум-хидроксид  
Вода, прочистена

**6.2 ИНКОМПАТИБИЛНОСТ**

Не се познати.

**6.3 РОК НА УПОТРЕБА**

4 години.

Рок на траење после отварање: 6 месеци

**6.4 НАЧИН НА ЧУВАЊЕ**

Да се чува на температура под 25°C.

**6.5 ПАКУВАЊЕ (ПРИРОДА И СОДРЖИНА НА ПАКУВАЊЕТО)**

15 g крем во алюминиумска туба со пластичен затворач.

**6.6 УПАТСТВО ЗА УПОТРЕБА / РАКУВАЊЕ И ПОСЕБНИ МЕРКИ ЗА  
ОТСТРАНУВАЊЕ НА ЛЕКОТ**

Нема посебни барања.

**7. НОСИТЕЛОТ НА ОДОБРЕНИЕТО ЗА СТАВАЊЕ НА ЛЕКОТ ВО ПРОМЕТ  
БЕЛУПО ДООЕЛ Скопје**

ул. 3-Македонска бригада бр.68, 1000 Скопје, Р.С.Македонија  
застапник на производителот Белупо, лекови и козметика д.д.  
Улица Даница 5, 48 000 Копривница, Хрватска

**8. БРОЈ НА ОДОБРЕНИЕТО ЗА СТАВАЊЕ НА ЛЕКОТ ВО ПРОМЕТ**  
11-8856/5

**9. ДАТУМ НА ОДОБРЕНИЕТО ЗА СТАВАЊЕ НА ЛЕКОТ ВО ПРОМЕТ**  
11.05.2016 година.

**10. ДАТУМ НА ПОСЛЕДНА РЕВИЗИЈА НА ТЕКСТОТ**  
Јули, 2020 година.

