

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування лікарського засобу**

**ДЕЛОР®  
(DELOR®)**

**Склад:**

іюча речовина: клобетазолу пропіонат;

г мазі містить клобетазолу пропіонату 0,5 мг;

опоміжні речовини: віск білий, парафін білий м'який, полісорбат 60, ізопропілміристат.

**Лікарська форма. Мазь.**

**Основні фізико-хімічні властивості:** однорідна мазь білого або майже білого кольору без запаху.

**Фармакотерапевтична група.** Кортикостероїди для місцевого застосування.

Код ATХ D07A D01.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.**

Основним ефектом клобетазолу пропіонату щодо шкіри є неспецифічна протизапальна дія завдяки азоконстрикції та зменшенню синтезу колагену.

**Фармакокінетика.**

Проникнення клобетазолу пропіонату через шкіру у різних осіб різне і може збільшуватися при використанні клюзійних пов'язок або у разі запалення чи пошкодження шкіри. В осіб зі здоровою шкірою середні пікові концентрації клобетазолу пропіонату у плазмі крові 0,63 нг/мл спостерігалися в одному дослідженні через 8 один після другого нанесення (через 13 годин – після першого нанесення) 30 г 0,05 % мазі клобетазолу пропіонату. Після нанесення другої дози 30 г 0,05 % крему клобетазолу пропіонату середні пікові концентрації плазмі крові були трохи вищими, ніж при нанесенні мазі, і спостерігалися через 10 годин. В іншому дослідженні середні пікові концентрації (приблизно 2,3 нг/мл та 4,6 нг/мл) спостерігалися, відповідно, у пацієнтів із псоріазом та екземою через 3 години після одноразового нанесення 25 г 0,05 % мазі клобетазолу пропіонату. Після абсорбції через шкіру препарат, швидше за все, проходить той же метаболічний шлях, що й кортикостероїди після системного призначення. Однак системний метаболізм клобетазолу до кінця не становлений.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

Ісоріаз (за винятком поширеного бляшкового псоріазу), стійкі екземи, червоний плескатий лишай, дискоїдний червоний вовчак та інші захворювання шкіри, що не піддаються лікуванню менш активними кортикостероїдами.

**Протипоказання.**

Іперчувствливість до будь-яких компонентів препарату.

Челіковані інфекції шкіри.

ожеві вугри.

вичайні вугри.

Свербіж без запалення.

Ітеріанальний та геніталійний свербіж.

Ієріоральний дерматит.

Препарат не призначений для лікування первинно інфікованих уражень шкіри, що спричиняються грибами (наприклад, кандидози, лишай) або бактеріальними мікроорганізмами (наприклад, імпетиго) або дерматозів у дітей віком до 1 року, включаючи дерматити та пелюшкові висипання.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.**

Сумісне застосування з препаратами, що можуть інгібувати CYP3A4 (наприклад, з ритонавіром, траконазолом), гальмує метаболізм кортикостероїдів, що може спричиняти системний ефект. Наскільки така заємодія є клінічно значущою, залежить від дози препарату, шляху введення кортикостероїду та потужності інгібітора CYP3A4.

### **Особливості застосування.**

Препарат не застосовувати для лікування пацієнтів з місцевою реакцією гіперчутливості на кортикостероїдибо будь-які допоміжні речовини в анамнезі. Місцеві реакції гіперчутливості (див. розділ «Побічні реакції») можуть нагадувати симптоми захворювання, що лікується.

Маніфестація гіперкортицизму (синдром Кушинга) та зворотна супресії гіпоталамо-гіпофізарно-надниркової системи з пригніченням функції надниркових залоз у деяких осіб може бути результатом збільшеної системної абсорбції топічних стероїдів. У разі появи будь-яких з вищеперелічених симптомів застосування препарату під поступово припиняти шляхом зменшення частоти нанесення або заміни на менш потужний кортикостероїд. Альтернативне припинення лікування може спричинити глюокортикоїдну недостатність (див. розділ «Побічні реакції»).

Ізик-факторами виникнення системних ефектів є:

- потужність та склад топічного стероїду;
- тривалість застосування;
- нанесення на велику площину шкіри;
- застосування на поверхнях шкіри, що доторкаються, наприклад, у зонах попріlostі або у місці нанесення клузійної пов'язки (у немовлят пелюшки можуть відігравати роль оклюзійної пов'язки);
- підвищена гідратація ороговілого шару;
- застосування на ділянках з тонким шкірним покривом, наприклад, на обличчі;
- застосування на ділянках ушкодженої шкіри або при інших умовах, де спостерігається порушення клітинного бар'єру.

Нарівняно з дорослими у дітей може абсорбуватися пропорційно більша кількість топічного кортикостероїду, і тому вони сприйнятливіші до системних побічних ефектів. Це пов'язано з тим, що діти мають недорозвинutий оклюзійний бар'єр та більшу поверхню шкіри відносно маси тіла порівняно з дорослими.

### *Діти*

Слід уникати, де це можливо, довготривалого застосування топічних кортикостероїдів немовлятам та дітям віком до 12 років, оскільки у них вища імовірність виникнення адреналової супресії.

Діти сприйнятливіші до розвитку атрофічних змін при застосуванні топічних кортикостероїдів. Якщо препарат необхідний для лікування дітей, рекомендується, щоб лікування тривало кілька днів та переглядати його потижніше.

### *Ризик інфікування при накладанні оклюзійної пов'язки*

Ізик розвитку бактеріальних інфекцій збільшується у теплих та вологих умовах, що можуть виникнути під клузійними пов'язками, тому перед накладанням нової пов'язки шкіру слід кожного разу ретельно обробляти.

### *Лікування псоріазу*

Застосовувати топічні кортикостероїди для лікування псоріазу слід з обережністю, оскільки у деяких випадках відомлялося про появу рецидивів, розвиток толерантності, ризик генералізації пустульозного псоріазу та розвиток симптомів місцевої або системної токсичності, спричинених порушенням бар'єрної функції шкіри. У разі застосування для лікування псоріазу пацієнт повинен знаходитись під ретельним медичним наглядом.

### *Супутні інфекції*

Кожного разу при лікуванні запальних інфікованих уражень необхідно призначати відповідні антибактеріальні препарати. У разі поширення інфекції топічні кортикостероїди слід відміняти та призначати відповідну антибактеріальну терапію.

### *Хронічні виразки ніг*

Слід застосовувати топічні кортикостероїди для лікування дерматитів, що виникають навколо хронічних виразок ніг. Однак таке застосування асоціюється зі збільшенням частоти виникнення реакцій місцевої гіперчутливості та збільшенням ризику місцевих інфекцій.

### *Нанесення мазі на обличчя*

Нанесення мазі на шкіру обличчя є небажаним, оскільки ця ділянка є більш вразливою до атрофічних змін. У разі необхідності застосування потрібно обмежити кількістю дніми.

### *Нанесення на повіки*

При нанесенні мазі на повіки слід уникати потрапляння препарату в очі, оскільки це при повторному застосуванні може спричинити катаракту і глаукому.

### **Застосування у період вагітності або годування груддю.**

#### **Вагітність**

Дані щодо застосування препарату вагітним жінкам обмежені.

Застосовувати місцеві стероїди вагітним протягом тривалого часу та у великій кількості не можна.

#### **Годування груддю**

Епізека застосування клобетазолу пропіонату у період годування груддю не встановлена. Невідомо, чи може застосування топічних кортикостероїдів призвести до такої системної абсорбції, в результаті якої у грудному молоці буде виявлена кількість препарату, що піддається вимірюванню. Застосовувати препарат у період годування груддю можна лише у випадках, коли очікувана користь для матері буде перевищувати ризик для дитини. У разі призначення у період годування груддю мазь не слід наносити на груди з метою уникнення іншого попадання мазі через рот дитини.

### **Задатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.**

Досліджень щодо вивчення такого впливу не проводилося. З огляду на профіль побічних реакцій, впливу на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами не очікується.

### **Спосіб застосування та дози.**

Мазь для місцевого застосування.

М'яко наносити тонким шаром, достатнім для покриття всіх уражених ділянок шкіри 1 або 2 рази на добу.

Інк і при застосуванні інших високоактивних топічних кортикостероїдів, після досягнення контролю за захворюванням лікування слід припинити.

У умовах доброї відповіді на лікування цього можна досягнути за кілька днів.

У разі відсутності покращення протягом 2-4 тижнів діагноз та лікування слід переглянути.

Для контролю за загостреннями можна застосовувати повторні короткі курси лікування препаратом. Якщо еобхідне постійне тривале лікування, слід застосовувати менш потужні препарати.

У випадках більш стійких уражень, особливо з гіперкератозом, ефект препарату може бути посиленний, у разі еобхідності, накриттям ураженої ділянки шкіри оклюзійною поліетиленовою пов'язкою. Зазвичай для досягнення задовільного результату достатнім буде накладання поліетиленової плівки лише на ніч. Досягнуте покращення зазвичай підтримується нанесенням мазі без застосування оклюзійної пов'язки.

### **Діти.**

Препарат протипоказаний для лікування дерматозів, включаючи дерматити, у дітей віком до 1 року.

### **Передозування.**

#### **Симптоми.**

При звичайному застосуванні препарат може абсорбуватися у кількостях, достатніх для виникнення системного ефекту. Імовірність виникнення гострого передозування дуже незначна, однак у разі хронічного передозування або неправильного застосування можуть виникнути ознаки гіперкортизолізму.

#### **Лікування.**

У разі передозування препарат слід поступово відміняти шляхом зменшення частоти нанесення мазі або заміщенням його на менш потужний кортикостероїд з огляду на ризик виникнення глюокортикостероїдної едостатності.

Додальше лікування проводити згідно з клінічним станом пацієнта або за національними рекомендаціями щодо лікування отруєнь при наявності.

### **Побічні реакції.**

Інфекції та інвазії: опортуністичні інфекції.

Імунна система: локальна підвищена чутливість.

**Гіндрокринна система:** пригнічення гіпоталамо-гіпофізарно-адреналової системи: кушингоїдні ознаки (наприклад, місяцеподібне обличчя, центральне ожиріння), затримка збільшення маси тіла/росту у дітей, стеопороз, глаукома, гіперглікемія/глюкозурія, катаракта, артеріальна гіпертензія, збільшення маси тіла/ожиріння, зменшення рівня ендогенного кортизолу, алопеція, ламкість волосся.

**Шкіра та підшкірні тканини:** свербіж, відчуття місцевого печіння/болю у шкірі, місцева атрофія шкіри\*, атрофічні смуги на шкірі\*, телеангіоектазії\*, потоншання шкіри\*, зморщування шкіри\*, висушування шкіри\*, міні пігментації\*, гіпертрихоз, загострення основних симптомів, алергічний контактний дерматит/дерматит, устульозна форма псоріазу, еритема, висипання, крапив'янка.

**агальні порушення та порушення у місці нанесення:** подразнення/біль у місці нанесення.

Порушення шкіри, що є вторинними до локального та/або системного гіпоталамо-гіпофізарно-адреналового пригнічення.

**Термін придатності.** 3 роки.

**Мови зберігання.** Зберігати у недоступному для дітей місці при температурі не вище 30 °C.

**Паковка.** По 25 г в алюмінієвій тубі; 1 туба у картонній коробці.

**Категорія відпуску.** За рецептом.

**Виробник.**

Фарма Інтернешенал.

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.**

Аль Кастал, Ерпорт роуд, А.С. 334, Аль Джубайха 11941, Амман, Йорданія.

**Заявник.**

Фарма Інтернешенал.

**Місцезнаходження заявника.**

А.С. 334 Аль-Джубайха 11941 Амман, Йорданія.