

## KISA ÜRÜN BİLGİSİ (KÜB)

### 1. BEŞERİ TIBBİ ÜRÜNÜN ADI

ALGESAL SURACTIVE® Pomad 40 gr

### 2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

#### Etkin madde:

Her 1 g pomad 0.1 g dietilamin salisilat ve 0.01 g nopoksamin içerir.

#### Yardımcı maddeler:

Yardımcı maddeler için 6.1'e bakınız.

### 3. FARMASÖTİK FORM

Pomad

Beyaz renkli, hafif lavanta kokulu krem.

### 4. KLİNİK ÖZELLİKLER

#### 4.1. Terapötik endikasyonları

ALGESAL SURACTIVE, kas sisteminde ve de ayrıca tendon ve bağlarda oluşan ağrıların lokal destekleyicisi tedavisinde endikedir.

#### 4.2.Pozoloji ve uygulama şekli

##### Pozoloji, uygulama sıklığı ve süresi

ALGESAL SURACTIVE günde bir ya da birkaç kez ağrıyan bölgeye ince tabaka şeklinde sürülerek uygulanır. Ağrının şiddetine göre gerektiğinde gün içerisinde 1-3 uygulama yapılabilir.

Eklem, kas ve sinir ağrılarında hızla etki eder. Romatizmal hastalıklarda bazı durumlarda 3 ile 4 haftalık bir tedavi süresi yeterlidir; kesikli yaralarda (örneğin; spor yaralanmalarında) tedavi süresi 2 hafta kadar sürer.

##### Uygulama şekli

ALGESAL SURACTIVE haricen kullanım içindir. Deriden geçişini kolaylaştırmak için ovularak ve/veya masaj yapılarak uygulanabilir. İlacın uygulanımından sonra uygulama bölgesinin kapatılması gerekmez. Ancak istendiğinde, uygulama yeri sargı beziyle de kapatılabilir. Pomad uygulandıktan sonra eller su ve sabun ile yıkanmalıdır.

## **Özel popülasyonlara ilişkin ek bilgiler**

### **Böbrek yetmezliği**

Böbrek yetmezliği olan hastalarda, doz ayarlaması gerekmemektedir. Ciddi böbrek yetmezliği olan hastalarda ise, geniş yüzeylerde uzun süreli kullanımından kaçınılmalıdır.

### **Karaciğer yetmezliği**

Karaciğer yetmezliği olan hastalarda doz ayarlaması gerekmemektedir.

### **Pediyatrik popülasyon:**

6 yaşından küçük çocuklarda etkinliği ve güvenilirliği üzerine yeterli veri bulunmadığından, 6 yaşından küçük çocuklarda kullanımı önerilmemektedir.

## **4.3. Kontrendikasyonlar**

ALGESAL SURACTIVE,

- Dietilamin salisilat, nopoksamin ya da pomad bileşiminde yer alan yardımcı maddelerden herhangi birine karşı duyarlı olduğu bilinen kişilerde,
- Tahriş olmuş ya da yaralı deriye uygulanmamalıdır.

## **4.4. Özel kullanım uyarıları ve önlemleri**

ALGESAL SURACTIVE özellikle yüze, göze ve mukoza üzerine (örn; ağız, burun) uygulanmamalıdır. Açık yaralarda ya da tahriş olmuş deri üzerinde kullanılmamalıdır. Bazı hastalarda ışığa duyarlılık yaratabileceğinden uygulamalardan sonra güneş ışığına direkt temasdan kaçınılmalıdır. Uygulama yerinin tahriş olması durumunda kullanımına son verilmelidir. Uzun süreli kullanımının olumsuz bir etkisi bulunmamaktadır.

Başka steroid olmayan anti-reumatik ilaçlara karşı astımlı ve aşırı duyarlı hastalarda ALGESAL SURACTIVE'e karşı da bir ilaç uyumsuzluğu olasılığı mevcuttur.

ALGESAL SURACTIVE, "Glukoz 6 Fosfat Dehidrojenaz (G6PD)" eksikliği olan hastalarda dikkatli kullanılmalıdır.

## **4.5. Diğer tıbbi ürünler ile etkileşimler ve diğer etkileşim şekilleri**

Bilinen bir etkileşimi bulunmamaktadır.

## **4.6. Gebelik ve laktasyon**

### **Genel tavsiye**

### **Gebelik kategorisi: D**

### **Çocuk doğurma potansiyeli bulunan kadınlar/Doğum kontrolü (kontrasepsiyon)**

ALGESAL SURACTIVE , gerekli olmadıkça gebelik döneminde kullanılmamalıdır.

### **Gebelik dönemi**

ALGESAL SURACTIVE gebelikte sadece açıkça gerektiği durumlarda, anneye sağlanması beklenen yarar fetüste neden olabilecek zarara üstünse kullanılmalıdır.

## **Laktasyon dönemi**

ALGESAL SURACTIVE anne sütüne çok az miktarlarda geçer. Emzirme döneminde kullanımının bebeğe zarar vermesi beklenmemektedir. Yine de tüm diğer ilaçlarda olduğu gibi, emziren annelerde kullanımında dikkatli olunmalıdır. Ayrıca, emziren annelerde göğüs ve meme bölgesine uygulama yapılmamalıdır.

## **Üreme yeteneği / Fertilité**

Üreme yeteneği üzerine olumsuz bir etkisi bilinmemektedir.

### **4.7 Araç ve makine kullanımı üzerindeki etkiler**

ALGESAL SURACTIVE'in araç ve makine kullanımı üzerine bilinen bir etkisi bulunmamaktadır.

### **4.8 İstenmeyen etkileri**

Dietilamin salisilat ve nopoksamin, topikal kullanımlarında etkili ve güvenli olarak bilinmektedir. Seyrek olarak, aşırı duyarlılık reaksiyonları ve alerji bildirilmiştir.

Sıklık ifadeleri şu şekilde tanımlanmıştır. Çok yaygın ( $\geq 1/10$ ); yaygın ( $\geq 1/100$  ila  $< 1/10$ ); yaygın olmayan ( $\geq 1/1,000$  ila  $< 1/100$ ); seyrek ( $\geq 1/10,000$  ila  $< 1/1,000$ ); çok seyrek ( $< 1/10,000$ ), bilinmiyor (eldeki verilerden hareketle tahmin edilemiyor).

### **4.9 Doz aşımı ve tedavisi**

#### Zehirlenme belirtileri:

ALGESAL SURACTIVE uygulanmasından sonra zehirlenme belirtileri şimdiye kadar bilinmemektedir.

Bulantı, ishal, baş dönmesi, kulak çınlaması, nefes darlığı, hiper ventilasyon, asidoz, Na-K-kaybı, kanama, anemi, alerji, böbrek hasarı, tetanik konvülsiyonlar, halüsinasyonlar, sersemlik, baş ağrıları ortaya çıkabilir.

#### Zehirlenme tedavisi:

Hızlı zehirlenme, bikarbonat veya tris tampon bağımlılığı, zorlu alkalize diürez, diazepam ağrılarında, elektrolit kontrolü, hemodiyaliz.

## **5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER**

### **5.1 Farmakodinamik özellikler**

Farmakoterapötik grubu: Salisilik asit türevlerini içeren preparatlar, antienflamatuvar, antiromatik ilaçlar.

ATC kodu: M02AC

Dietilamin salisilat nonsteroidal antiinflamatuvardır. Antiinflamatuvar ve analjezik etkiye sahiptir. Nopoksamin lokal anestezi etkilili bir ilaştır. ALGESAL SURACTIVE, uygulanımını takiben deriye iyi penetre olur ve derin ağrıları azaltmak için tam olarak etkilidir. Deriye zarar vermez.

## **5.2 Farmakokinetik özellikler**

### Emilim:

Dietilamin salisilat ve nopoksamin, deriye uygulanımı takiben, kolayca ve hızla emilir.

### Dağılım:

Epidermis, dermis ve hipodermis tabakalarında yoğun miktarda bulunur, daha aşağıdaki dokulara doğru giderek miktarı azalır (iç organlarda ise düşük miktarlarda bulunduğu ve birikim yapmadığı saptanmıştır). Deriye iyi penetre olması sayesinde derin ağrılarda etkindir.

### Biyotransformasyon ve Eliminasyon:

Dietilamin salisilat kan dolaşımına karışır ve böbrek yoluyla atılır. Nopoksamin ise deriye topikal olarak uygulanan preparatların bileşimine girer.

## **5.3 Klinik öncesi güvenlilik verileri**

KÜB’de belirtilen verilerin dışında başka bir toksikolojik veri bulunmamaktadır.

## **6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER**

### **6.1. Yardımcı maddelerin listesi**

Poliglikol stearat B

Konsantre hidroklorik asit

Lavanta esansı

Su

### **6.2. Geçimsizlikler**

Bilinen herhangi bir geçimsizliği yoktur.

### **6.3. Raf ömrü**

60 ay

### **6.4. Saklamaya yönelik özel tedbirler**

25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır.

Güneş ışığından korunmalıdır.

## **6.5 Ambalajın niteliđi ve içeriđi**

ALGESAL SURACTIVE POMAD 40 g'lık tpte

## **6.6.Beşeri tıbbi üründen arta kalan maddelerin imhası ve diğer özel nlemler**

Kullanılmamış olan ürünler ya da atık materyaller ‘‘Tıbbi Atıkların Kontrolü Yönetmeliđi’’ ve ‘‘Ambalaj ve Ambalaj Atıklarının Kontrolü Yönetmeliđi’’ne uygun olarak imha edilmelidir.

## **7. RUHSAT SAHİBİ**

-Adı : Dr. F. Frik İlaç San. ve Tic. A.ř.  
-Adresi : Aydınevler Mah. Sanayi Cad. No: 26  
34854 Küçükyalı-İstanbul  
-Telefon No : 0 216 388 32 75  
-Faks No : 0 216 417 10 06

## **8. RUHSAT NUMARASI**

105/39

## **9. İLK RUHSAT TARİHİ / RUHSAT YENİLEME TARİHİ**

İlk ruhsatlandırma tarihi: 27.07.1970  
Son yenileme tarihi : 11.05.2004

## **10. KÜB'N YENİLENME TARİHİ**

09.01.2012