

VALMISTEYHTEENVETO

1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

TROSYD 10 mg/g puuteri

2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

Yksi gramma puuteria sisältää 10 mg tiokonatsolia.

Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Puuteri

Valmisteen kuvaus: Valkoinen tai melkein valkoinen talkkimainen jauhe.

4. KLIINISET TIEDOT

4.1 Käyttöaiheet

Trosyd on tarkoitettu sieni-infektioiden paikallishoitoon (dermatofyytit ja hiivat) ja tiokonatsolille herkkien grampositiivisten bakteerien komplisoimiin tulehduksiin. Tiokonatsolilla saadaan hyvä hoitovaste seuraavissa infektioiden: jalkasilsa (*tinea pedis*), nivustaipeen silsa (*tinea cruris*), vartalosilsa (*tinea corporis*) ja savipuoli (*tinea versicolor*).

4.2 Annostus ja antotapa

Trosyd-puuteria sirotellaan tasaisesti sairaalle ja sitä ympäröivälle ihoalueelle kahdesti vuorokaudessa.

Hoidon kesto. Hoitjakson pituus riippuu tapauksen vaikeusasteesta, infektoivasta mikrobista ja ihoalueen sijainnista. *Pityriasis versicolor* -infektioiden (savipuoli) riittää tavallisesti viikon hoito. *Kandidiaasissa* ja *erytrasmassa* hoitoaika on 2–4 viikkoa. *Dermatofyyttien* aiheuttamia sieni-infektioita hoidetaan 4–6 viikkoa, mutta hyperkeratoottisessa *jalkasilsassa* hoitoaika on 6–8 viikkoa. Hoitoa kannattaa jatkaa 1–2 viikkoa iho-oireiden häviämisen jälkeen.

4.3 Vasta-aiheet

Tiokonatsolia ei saa käyttää potilaille, joilla on osoitettu yliherkkyys imidatsoliryhmän sienilääkkeille tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.

4.4 Varoitukset ja käyttöön liittyvät varotoimet

Iholle annosteltavia tiokonatsolivalmisteita ei saa annostella silmiin.

4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Ei tunnettuja yhteisvaikutuksia.

4.6 Hedelmällisyys, raskaus ja imetys

Raskaus

On osoitettu, ettei iholle annosteltu lääke imeydy yleiseen verenkiertoon juuri lainkaan. Käytöstä raskausaikana ei ole riittäviä, hyvin kontrolloituja tutkimuksia. Tiokonatsolia tulee käyttää raskausaikana vain, jos mahdollinen hoitohyöty on lääkärin arvion mukaan suurempi kuin sikiölle mahdollisesti koituva riski.

Imetys

Ei tiedetä, erittyykö tiokonatsoli rintamaitoon. Koska monet lääkeaineet erittyvät rintamaitoon, imetys on keskeytettävä tiokonatsolihoitoon ajaksi.

4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn

Ei tunnettuja vaikutuksia.

4.8 Haittavaikutukset

Paikallisesti käytetty tiokonatsoli on hyvin siedetty. Yleisimmät tapahtumat ovat paikallisia ärsytysoireita (mukaan lukien paikalliset allergiset reaktiot), joita ilmenee tavallisesti ensimmäisen hoitoviikon aikana ja jotka ovat ohimeneviä ja lieviä. Systemiset allergiset reaktiot ovat melko harvinaisia.

Jos potilaalle kehittyy tiokonatsolin käytön yhteydessä yliherkkyysoireita, on sen käyttö lopetettava ja aloitettava asianmukainen hoito.

Seuraavassa lueteltujen haittavaikutusten esiintymistiheydet ovat: yleiset ($\geq 1/100$, $< 1/10$); melko harvinaiset ($\geq 1/1\ 000$, $\leq 1/100$); harvinaiset ($\geq 1/10\ 000$, $\leq 1/1\ 000$); hyvin harvinaiset ($\leq 1/10\ 000$); tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin). Haittavaikutukset on esitetty kussakin yleisyysluokassa haittavaikutuksen vakavuuden mukaan alenevassa järjestyksessä.

Elinjärjestelmä	Esiintymistiheys	Haittavaikutus
Immuunijärjestelmä	Tuntematon	Allerginen reaktio
Hermosto	Tuntematon	Tuntoharhat
Iho ja ihonalainen kudokset	Tuntematon	Rakkulamuodostus, kosketusihottuma, ihon kuivuminen, kynsihäiriö (esim. kynsien värjäytyminen, kynsivallitulehdus ja kynsikipu), kutina, ihoärsytys, ihon hilseily, nokkosihottuma
	Melko harvinaiset	Ihotulehdus, ihottuma
Yleisoireet ja antopaikassa todettavat haitat	Yleiset	Ääreisturvotus
	Tuntematon	Kipu

Anafylaktoidisia reaktioita on raportoitu potilailla, joita on hoidettu muilla lääkevalmisteilla kuin dermatologisilla valmisteilla.

Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisteen hyöty-haittasapainon jatkuvan arvioinnin. Terveystieteiden ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista seuraavalle taholle:

www-sivusto: www.fimea.fi
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA

4.9 Yliannostus

Koska paikallisesti käytetty tiokonatsoli ei imeydy systeemisesti juuri lainkaan, yliannostus ei ole todennäköinen. Yliannostustapauksissa lääkkeen käyttö on keskeytettävä ja aloitettava oireenmukainen hoito. Jos lääkettä otetaan vahingossa liiallisesti suun kautta, ruoansulatuselimistön oireita voi ilmetä. Mahahuuhtelua sopivalla menetelmällä tulee harkita.

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

5.1 Farmakodynamiikka

Farmakoterapeuttinen ryhmä: ihon sienitautien lääkkeet, **ATC-koodi:** D01AC07

Trosydin vaikuttava aine, tiokonatsoli, on imidatsolijohdos. Sen kemiallinen nimi on 1[2-{{(2-kloori-3-tienyyli)metoksi}}-(2,4-dikloorifenyyli)etyyli]-1H-imidatsoli ja molekyylipaino 387,7. Tiokonatsoli on valkoinen kiinteä aine, joka liukenee niukasti veteen, mutta hyvin metanoliin, etanoliin ja kloroformiin.

Tiokonatsoli on synteettinen, laajakirjoinen sienilääke, jolla on myös antibakteerinen vaikutus useisiin grampositiivisiin kokkeihin (esim. *Staphylococcus*, *Streptococcus*-lajit). Tiokonatsoli vaikuttaa *in vitro* fungisidisesti patogeenisiin dermatofyytteihin, hiivoihin ja eräisiin muihin sieniin.

Kliinisissä tutkimuksissa tiokonatsoli on osoittautunut tehokkaaksi tavallisimpien ihmis- ja eläinpatogeenisten dermatofyyttien (*Trichophyton rubrum*, *T. mentagrophytes*, *Microsporum*, *Epidermophyton*) aiheuttamien infektioiden, hiivainfektioiden (*Candida*) sekä pityriasis versicolorin ja erytrasman (*Corynebacterium minutissimum*) hoidossa. Trosyd lievittää potilaan iho-oireita jo muutaman hoitopäivän jälkeen.

5.2 Farmakokineetiikka

Tiokonatsolin systeeminen imeytyminen iholta on vähäistä. Siksi muilla farmakokineettisillä suureilla, kuten metaboloitumisella ja erityksellä, ei ole kliinistä merkitystä.

5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta

Tiokonatsoli-emulsiovoiteen levittäminen rotan ja kanin iholle ei aiheuttanut näille eläimille systeemisen toksisuuden oireita. Lievä paikallinen reaktio havaittiin.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Talkki
Magnesiummyristaatti
Kaoliini, raskas
Vedetön piidioksidi

6.2 Yhteensopimattomuudet

Ei oleellinen.

6.3 Kestoaika

5 vuotta.

6.4 Säilytys

Säilytä huoneenlämmössä (15–25 °C).

6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoko (pakkauskoot)

30 g, polyeteenipullo.

6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle ja muut käsittelyohjeet

Ei erityisvaatimuksia.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Pfizer Oy
Tietokuja 4
00330 Helsinki

8. MYYNTILUVAN NUMERO

10801

9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 14.10.1992
Myyntiluvan uudistamisen päivämäärä: 8.9.2006

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

18.3.2020

PRODUKTRESUMÉ

1. LÄKEMEDLETS NAMN

TROSYD 10 mg/g puder

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Ett gram puder innehåller 10 mg tiokonazol.

För fullständig förteckning över hjälpämnen, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELSFORM

Puder

Läkemedlets utseende: Vitt eller nästan vitt talkliknande pulver.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Terapeutiska indikationer

Trosyd är avsett för lokalbehandling av svampinfektioner (dermatofyter och jästsvampar) och för infektioner komplicerade av grampositiva bakterier som är känsliga för tiokonazol. Tiokonazol ger ett bra behandlingsvar vid följande infektioner: fotsvamp (*tinea pedis*), svamp i ljumsken (*tinea cruris*), ringorm (*tinea corporis*) och färgskiftande pityriasis (*tinea versicolor*).

4.2 Dosering och administreringsätt

Trosyd-puder strös jämnt på det angripna hudområdet och dess omgivning två gånger per dygn.

Behandlingens längd. Behandlingens längd beror på svårighetsgraden, mikroben som orsakat infektionen och vilket hudområde som behandlas. Vid *pityriasis versicolor* är en veckas behandling ofta tillräcklig. Vid *kandidos* och *erytrasma* är behandlingens längd 2–4 veckor. Svampinfektioner orsakade av *dermatofyter* behandlas i 4–6 veckor, men hyperkeratotisk *fotsvamp* behandlas i 6–8 veckor. Det lönar sig att fortsätta behandlingen i 1–2 veckor efter att hudsymtomen har gått över.

4.3 Kontraindikationer

Tiokonazol får inte användas hos patienter med bekräftad överkänslighet mot läkemedel som tillhör svamppläkemedelsklassen imidazoler eller mot något hjälpämne som anges i avsnitt 6.1.

4.4 Varningar och försiktighet

Tiokonazolprodukter avsedda för kutan användning får inte administreras i ögonen.

4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Inga kända interaktioner.

4.6 Fertilitet, graviditet och amning

Graviditet

Det har påvisats att nästan ingen absorption i den systematiska blodcirkulationen sker efter kutan användning. Det finns inte tillräckliga välkontrollerade studier om användningen under graviditet. Tiokonazol ska användas under graviditet endast om den eventuella nyttan med behandlingen enligt läkarens bedömning överväger den eventuella risken för fostret.

Amning

Det är okänt om tiokonazol utsöndras i bröstmjölk. Eftersom många läkemedel utsöndras i bröstmjölk ska amning avbrytas under behandling med tiokonazol.

4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner

Inga kända effekter.

4.8 Biverkningar

Tiokonazol tolereras väl vid lokal användning. De vanligaste biverkningarna är lokala symtom på irritation (inklusive lokala allergiska reaktioner) som vanligtvis förekommer under den första behandlingsveckan och är övergående och lindriga. Systemiska allergiska reaktioner är mindre vanliga.

Om en överkänslighetsreaktion utvecklas under behandling med tiokonazol ska användningen avbrytas och lämplig behandling sättas in.

Frekvensen av biverkningar som listas nedan är följande: Vanliga ($\geq 1/100$, $< 1/10$); Mindre vanliga ($\geq 1/1\ 000$, $\leq 1/100$); Sällsynta ($\geq 1/10\ 000$, $\leq 1/1\ 000$); Mycket sällsynta ($\leq 1/10\ 000$); Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data). Biverkningarna presenteras inom varje frekvensområde efter fallande allvarlighetsgrad.

Organsystem	Frekvens	Biverkning
Immunsystemet	Ingen känd frekvens	Allergisk reaktion
Centrala och perifera nervsystemet	Ingen känd frekvens	Parestesier
Hud och subkutan vävnad	Ingen känd frekvens	Blåsbildning, kontaktdermatit, torr hud, nagelförändringar (t.ex. missfärgning av naglarna, nagelvallsinflammation och smärta i nageln), klåda, irritation av huden, flagande hud, nässelutslag
	Mindre vanliga	Hudinflammation, eksem
Allmänna symtom och/eller symtom vid administreringsstället	Vanliga	Perifert ödem
	Ingen känd frekvens	Smärta

Anafylaktoida reaktioner har rapporterats hos patienter som har behandlats med andra läkemedelsformer än dermatologiska produkter.

Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning till:

webbplats: www.fimea.fi

4.9 Överdoser

Eftersom nästan ingen systemisk absorption av tiokonazol sker efter topikal användning är en överdosering osannolik. Vid fall av överdosering ska behandlingen avbrytas och symptomatisk behandling sättas in. Vid oavsiktligt intag via munnen kan gastrointestinala symptom förekomma. Ventrikelsköljning med lämplig metod ska övervägas.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: svampmedel för utvärtes bruk, **ATC-kod:** D01AC07

Den aktiva substansen i Trozyd, tiokonazol, är ett imidazolderivat. Det kemiska namnet är 1[2-{{(2-klor-3-tienyl)metoxi}}-(2,4-diklorfenyl)etyl]-1H-imidazol och molekylmassan 387,7. Tiokonazol är en vit fast substans med låg vattenlöslighet men hög löslighet i metanol, etanol och kloroform.

Tiokonazol är ett syntetiskt antimykotikum med brett spektrum och har även antibakteriella egenskaper mot många grampositiva kocker (t.ex. *Staphylococcus*, *Streptococcus*-arter). *In vitro* har tiokonazol fungicida egenskaper mot patogena dermatofyter, jästsvampar och vissa andra svampar.

I kliniska studier har tiokonazol varit effektiv för behandling av infektioner som orsakats av de vanligaste patogena dermatofyterna hos människa och djur (*Trichophyton rubrum*, *T. mentagrophytes*, *Microsporum*, *Epidermophyton*), kandidos (*Candida*) samt pityriasis versicolor och erytrasma (*Corynebacterium minutissimum*). Trozyd lindrar patientens hudsymtom redan efter några behandlingsdagar.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Systemisk absorption av tiokonazol från huden är liten. Därför har andra farmakokinetiska variabler, såsom metabolism och utsöndring, ingen klinisk relevans.

5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter

Applicering av tiokonazolkräm på huden orsakade inga symptom på systemisk toxicitet hos råtta och kanin. Lindrig lokal reaktion observerades.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpämnen

Talk
Magnesiumyrilat
Kaolin, tung
Vattenfri kiseldioxid.

6.2 Inkompatibiliteter

Ej relevant

6.3 Hållbarhet

5 år.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras i rumstemperatur (15–25 °C).

6.5 Förpackningstyp och innehåll

30 gram, polyetenflaska.

6.6 Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering

Inga särskilda anvisningar.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Pfizer Oy
Datagränden 4
00330 Helsingfors

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

10801

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

Datum för det första godkännandet: 14.10.1992
Datum för den senaste förnyelsen: 8.9.2006

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

18.3.2020