

## **Sažetak opisa svojstava lijeka**

### **1. NAZIV LIJEKA**

Duac 10 mg/g + 50 mg/g gel

### **2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV**

1 g gela sadrži:

10 mg klindamicina u obliku klindamicinfosfata

50 mg benzoilperoksida, bezvodnog u obliku benzoilperoksida, s vodom

Za cjeloviti popis pomoćnih tvari, vidjeti dio 6.1

### **3. FARMACEUTSKI OBLIK**

Gel

Bijeli do blago žuti homogeni gel.

### **4. KLINIČKI PODACI**

#### **4.1 Terapijske indikacije**

Duac gel namijenjen je za topikalno liječenje blagih do umjerenih akni vulgaris, osobito s upalnim lezijama, u odraslih i adolescenata od 12 godina i više (vidjeti dijelove 4.4 i 5.1).

Treba obratiti pažnju na službene smjernice o odgovarajućoj upotrebi antibakterijskih preparata.

#### **4.2 Doziranje i način primjene**

Samo za primjenu na koži.

##### Doziranje

##### Odrasli i adolescenti (12 godina i više)

Duac gel se nanosi jednom dnevno, navečer, na cijelo zahvaćeno područje.

Bolesnike je potrebno savjetovati da prekomjerna uporaba neće poboljšati djelotvornost, a može povećati rizik od iritacije kože. Ako se pojavi prekomjerna suhoća ili ljuštenje kože, potrebno je smanjiti učestalost primjene ili primjenu privremeno prekinuti (vidjeti dio 4.4).

Učinak na upalne i neupalne lezije može se vidjeti već tijekom 2. - 5. tjedna liječenja (vidjeti dio 5.1).

Sigurnost i djelotvornost Duac gela nije ispitivana u kliničkim ispitivanjima akni vulgaris duljim od 12 tjedana. Liječenje Duac gelom ne smije biti duže od 12 tjedana kontinuirane upotrebe.

##### Pedijatrijska populacija

Sigurnost i djelotvornost Duac gela nije ustanovljena u djece mlađe od 12 godina, stoga se ne preporučuje upotreba Duac gela u toj populaciji.

### Stariji bolesnici

Ne postoje posebne preporuke.

### Način primjene

Duac gel se nanosi u tankom sloju nakon nježnog čišćenja s blagim sredstvom i potpunog sušenja. Ako se gel ne utrljava lako u kožu, primijenjena je prevelika količina.

Nakon nanošenja potrebno je oprati ruke.

### **4.3 Kontraindikacije**

Preosjetljivost na djelatne tvari ili neku od pomoćnih tvari navedenih u dijelu 6.1.

Duac gel se ne smije davati bolesnicima u kojih postoji preosjetljivost na:

- klindamicin
- linkomicin
- benzoilperoksid.

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

Potrebno je izbjegavati doticaj s ustima, očima, usnama, ostalim sluznicama ili s područjima nadražene ili oštećene kože. Na osjetljiva područja kože proizvod je potrebno primjenjivati s oprezom. Ako dođe do slučajnog kontakta dobro isperite s vodom.

Duac gel se mora koristiti s oprezom u bolesnika s anamnezom regionalnog enteritisa, ulceroznog kolitisa ili kolitisa povezanog s primjenom antibiotika.

Duac gel se mora koristiti s oprezom u bolesnika s atopijom, kod kojih može doći do dodatnog isušivanja kože.

Tijekom prvih tjedana liječenja, u većine bolesnika pojavit će se pojačano ljuštenje i crvenilo. Ovisno o težini ovih nuspojava bolesnici mogu, koristiti hidratantnu kremu koja ne uzrokuje nastanak komedona, privremeno smanjiti učestalost nanošenja Duac gela ili privremeno prekinuti uporabu, međutim, za manju učestalost nanošenja od jednom dnevno djelotvornost nije ustanovljena.

Istodobno lokalno (topikalno) liječenje akni je potrebno primjenjivati s oprezom, jer može doći do kumulativne iritacije, koja ponekad može biti teška, pogotovo uz uporabu pilinga, deskvamativnih ili abrazivnih sredstava.

Ako se u bolesnika razvije teška lokalna iritacija (npr. težak eritem, jaka suhoća praćena svrbežom, izrazito peckanje/žarenje), liječenje Duac gelom se mora odmah prekinuti.

Kako benzoilperoksid može izazvati povećanu osjetljivost na sunce, solarijske lampe se ne smiju koristiti, a namjerno ili produljeno izlaganje suncu treba izbjegavati ili umanjiti. Kad se izlaganje jakom suncu ne može izbjegći, bolesnike je potrebno savjetovati da koriste proizvod za zaštitu od sunca i nose zaštitnu odjeću.

Ako bolesnik ima opeklane od sunca, one trebaju biti sanirane prije uporabe Duac gela.

Ako se u bolesnika pojavi produljeni ili izrazit proljev ili grčevi u trbuhi, liječenje Duac gelom se mora odmah prekinuti, jer ti simptomi mogu ukazivati na kolitis povezan s primjenom antibiotika. Treba primijeniti odgovarajuće dijagnostičke metode poput izoliranja bakterije *Clostridium difficile* i toksina, a ako je potrebno i kolonoskopija, te razmotriti terapijske mogućnosti za kolitis.

Proizvod može izbijeliti kosu ili obojane tkanine. Izbjegavajte kontakt s kosom, tkaninama, namještajem ili tepisima.

### Rezistencija na klindamicin

U bolesnika koji su nedavno koristili klindamicin ili eritromicin, sistemski ili topikalno, veća je vjerojatnost antimikrobne rezistencije postojećih sojeva *Propionibacterium acnes* i pridružene flore (vidjeti dio 5.1).

### Križna rezistencija

Kod monoterapije antibioticima može doći do križne rezistencije s drugim antibioticima poput linkomicina i eritromicina (vidjeti dio 4.5).

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

Nisu provedena službena ispitivanja lijek-lijek interakcija sa Duac gelom.

Potreban je oprez pri istodobnoj primjeni topičkih antibiotika, medicinskih ili abrazivnih sapuna ili sredstava za čišćenje, sapuna i kozmetičkih preparata koji jako isušuju kožu kao i proizvoda s visokim koncentracijama alkohola i/ili adstringenata jer može doći do kumulativnog iritacijskog učinka.

Duac gel se ne smije koristiti u kombinaciji s proizvodima koji sadrže eritromicin zbog mogućeg antagonizma na komponentu klindamicina.

Pokazalo se da klindamicin ima svojstva neuromuskularnog blokatora koji može pojačati djelovanje drugih neuromuskularnih blokatora. Stoga je potreban oprez pri istodobnoj primjeni.

Potrebno je izbjegavati istodobno korištenje Duac gela i tretinoina, izotretinoina i tazarotena, budući da benzoilperoksid može smanjiti njihovu djelotvornost i povećati iritaciju. Ako je potrebno kombinirano liječenje, preparate je potrebno nanositi u različita doba dana (npr. jedan ujutro, a drugi navečer).

Istodobna topikalna upotreba preparata koji sadrže benzoilperoksid s preparatima koji sadrže sulfonamid može izazvati privremenu promjenu boje kože i dlaka na licu (žuto/narančasto).

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

### Trudnoća

Nema dostatnih podataka o primjeni Duac gela u trudnica. Nisu provedena reproduktivna/razvojna ispitivanja na životnjama s Duac gelom ili benzoilperoksidom. Postoje ograničeni podaci o zasebnoj primjeni klindamicina odnosno benzoilperoksida u trudnica. Podaci iz ograničenog broja trudnoća u kojima je postojala izloženost klindamicinu tijekom prvog tromjesečja ne ukazuju na štetno djelovanje klindamicina na trudnoću ili na zdravlje fetusa/novorođenčeta.

Reproduktivna ispitivanja na štakorima i miševima u kojima su se ispitivale supkutane i peroralne doze klindamicina nisu pokazale smanjenje plodnosti ili oštećenje fetusa zbog klindamicina.

Sigurnost Duac gela u trudnoći kod ljudi nije ustanovljena. Stoga se Duac gel trudnicama smije propisivati samo nakon što nadležni liječnik pažljivo procjeni omjer rizika i koristi.

### Dojenje

Uporaba Duac gela tijekom dojenja nije ispitivana.

Perkutana apsorpcija klindamicina i benzoilperoksida je niska, međutim, nije poznato izlučuje li se klindamicin ili benzoilperoksid u ljudsko mlijeko nakon korištenja Duac gela. Prijavljena je pojava klindamicina u mlijeku nakon peroralne i parenteralne primjene klindamicina. Dojilje stoga smiju koristiti Duac gel samo ako očekivana korist nadilazi mogući rizik za dijete.

Ako se koristi tijekom dojenja, Duac gel se ne smije primjenjivati na području dojki, kako bi se izbjeglo slučajno gutanje od strane djeteta.

#### Plodnost

Ne postoje podaci o učinku Duac gela na plodnost u ljudi.

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

Nije značajno.

#### **4.8 Nuspojave**

Nuspojave pri korištenju Duac gela kao kombinacije uključujući i dodatne nuspojave prijavljene za pojedinačni aktivni sastojak primjenjen topikalno, benzoilperoksid ili klindamicin, navedene su u nastavku. Nuspojave su navedene prema MedDRA klasifikaciji po organskim sustavima i učestalosti. Učestalosti su definirane 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  $< 1/1000$ ) i nepoznato (ne može se procijeniti iz dostupnih podataka).

MedDRA KOS	Vrlo često	Često	Manje često	Nepoznato**
<b>Poremećaji imunološkog sustava</b>				alergijske reakcije uključujući preosjetljivost i anafilaksiju
<b>Poremećaji živčanog sustava*</b>			parestezije	
<b>Poremećaji probavnog sustava</b>				kolitis (uključujući pseudomembranozni kolitis), krvavi proljev, proljev, bol u abdomenu
<b>Poremećaji kože i potkožnog tkiva*</b>	eritem, ljuštenje, suhoća <i>(općenito prijavljene kao „blage“ po težini)</i>	osjećaj pečenja	dermatitis, pruritus, eritematozni osip, pogoršanje akni	urtikarija
<b>Opći poremećaji i reakcije na mjestu primjene</b>				reakcije na mjestu primjene uključujući diskoloraciju kože

\* Na mjestu primjene.

\*\* Na temelju izvještaja nakon puštanja lijeka u promet. Budući da su ta izvješća iz populacije nepouzdane veličine i podložna su dodatnim čimbenicima, nije moguće pouzdano procijeniti njihovu učestalost, međutim, sistemske reakcije su rijetko zabilježene.

Osim nuspojava navedenih u gornjoj tablici, u ključnom ispitivanju s topikalno primjenjenim gelom s klindamicinom 1% / benzoilperoksidom 3%, također je često prijavljivana reakcija fotoosjetljivosti na mjestu primjene.

Također, osim nuspojava prijavljenih iznad, u ispitivanjima provedenim s topikalnom primjenom samog klindamicina, često su prijavljene glavobolja i bol na mjestu primjene.

### Lokalna podnošljivost

Tijekom pet kliničkih ispitivanja s Duac gelom, svi bolesnici su stupnjevani za eritem lica, ljuštenje, osjećaj pečenja i suhoću prema sljedećoj ljestvici: 0 = nema, 1 = blago, 2 = umjereno i 3 = teško. Postotak bolesnika koji su imali simptome prisutne prije liječenja (na početku) i tijekom liječenja je kako slijedi:

#### **Procjena lokalne podnošljivosti za ispitanike (N = 397) iz skupine Duac gel tijekom ispitivanja faze 3**

	Prije liječenja (na početku)			Tijekom liječenja		
	Blago	Umjereno	Teško	Blago	Umjereno	Teško
<b>Eritem</b>	28%	3%	0	26%	5%	0
<b>Ljuštenje</b>	6%	< 1%	0	17%	2%	0
<b>Osjećaj pečenja</b>	3%	< 1%	0	5%	< 1%	0
<b>Suhoća</b>	6%	< 1%	0	15%	1%	0

#### Prijavljivanje sumnji na nuspojavu

Nakon dobivanja odobrenja lijeka, važno je prijavljivanje sumnji na njegove nuspojave. Time se omogućuje kontinuirano praćenje omjera koristi i rizika lijeka. Od zdravstvenih radnika se traži da prijave svaku sumnju na nuspojavu lijeka putem nacionalnog sustava prijave nuspojava: navedenog u [Dodatku V.](#)\*

#### **4.9 Predoziranje**

Prekomjerna primjena Duac gela može uzrokovati tešku iritaciju. U tom slučaju potrebno je prekinuti korištenje te pričekati dok se koža ne oporavi.

Topikalno nanesen benzoilperoksid u pravilu nije apsorbiran u dovoljnim količinama koje bi uzrokovale sistemske učinke.

Prekomjerna primjena topikalno nanesenog klindamicina može rezultirati apsorpcijom dovoljne količine koja može uzrokovati sistemske učinke.

U slučaju slučajne ingestije Duac gela, mogu se zapaziti gastrointestinalne nuspojave slične onima koje se pojavljuju kod sistemski primjenjenog klindamicina.

Potrebne su odgovarajuće simptomatske mjere za oporavak od iritacije uzrokovane prekomjernom primjenom.

Slučajnu ingestiju je potrebno zbrinuti klinički ili prema preporukama Zavoda za toksikologiju, ako su dostupne.

### **5. FARMAKOLOŠKA SVOJSTVA**

#### **5.1 Farmakodinamička svojstva**

Farmakoterapijska skupina: Klindamicin, kombinacije

ATK oznaka: D10AF51

Klindamicin je linkozamidni antibiotik s bakteriostatskim djelovanjem na gram-pozitivne aerobe i široki spektar anaerobnih bakterija. Linkozamidi poput klindamicina vezuju se na 23S podjedinicu bakterijskih ribosoma i inhibiraju rane faze sinteze bjelančevina. Klindamicin ima prvenstveno bakteriostatsko djelovanje iako u visokim koncentracijama na osjetljive sojeve može djelovati i blago baktericidno.

Iako je klindamicin fosfat *in vitro* neaktivran, brza hidroliza *in vivo* taj spoj pretvara u antibakterijski aktivni klindamicin. Aktivnost klindamicina klinički je pokazana za komedone u bolesnika koji boluju od akni pri koncentracijama koje su dovoljne protiv većine sojeva *Propionibacterium acnes*. Klindamicin *in*

*vitro* inhibirao je sve ispitivane kulture *Propionibacterium acnes* (MIC 0,4 mcg/ml). Nakon primjene klindamicina smanjena je količina slobodnih masnih kiselina na koži s oko 14% na 2%.

Benzoilperoksid djeluje blago keratolitički na komedone u svim fazama njihova razvoja. To je oksidans s baktericidnim djelovanjem na *Propionibacterium acnes*, mikroorganizam za kojega se smatra da doprinosi razvoju akni. Nadalje, to je i sebostatik s djelovanjem protiv prekomjerne produkcije sebuma kojeg nalazimo kod akni.

Duac gel ima kombinaciju blagih keratolitičkih i antibakterijskih svojstava čime je osigurano djelovanje osobito protiv upalnih lezija blagih do umjerenih akni (lat. *acnae vulgares*).

Prevalencija stečene rezistencije za određenu vrstu može imati geografske varijacije i može se mijenjati tijekom vremena. Poželjno je raspolagati lokalnim podacima o rezistenciji, osobito u slučajevima kada se liječe teške infekcije.

Uključenost benzoilperoksa smanjuje mogućnost pojavljivanja organizama koji su rezistentni na klindamicin.

Kombinacija obje aktivne tvari u jednom proizvodu je prihvatljivija i osigurava suradljivost bolesnika.

#### Klinička djelotvornost i sigurnost

U pet randomiziranih, dvostruko-slijepih kliničkih ispitivanja koja su uključila 1318 bolesnika s aknama vulgaris (na licu) i s upalnim i s neupalnim lezijama, njih 396 je koristilo Duac gel, 396 benzoilperoksid, 349 klindamicin i 177 pomoćnu tvar (bazu). Terapija se primjenjivala jedanput dnevno tijekom razdoblja od 11 tjedana, a procjena bolesnika i brojanje lezija vršilo se drugog, petog, osmog i 11. tjedna.

U tablici je prikazana srednja vrijednost postotka smanjenja broja lezija nakon 11 tjedana.

#### **Srednja vrijednost postotka smanjenja broja lezija u razdoblju od početnih vrijednosti do 11. tjedna.**

	Ispitivanje 150 (n = 120)	Ispitivanje 151 (n = 273)	Ispitivanje 152 (n = 280)	Ispitivanje 156 (n = 287)	Ispitivanje 158* (n = 358)
<b>Upalne lezije</b>					
Duac gel	65	56	42	57	52
Benzoilperoksid	<b>36</b>	<b>37</b>	32	57	<b>41</b>
Klindamicin	<b>34</b>	<b>30</b>	38	<b>49</b>	<b>33</b>
Pomoćna tvar	<b>19</b>	<b>-0,4</b>	29	-	<b>29</b>
<b>Neupalne lezije</b>					
Duac gel	27	37	24	39	25
Benzoilperoksid	12	30	16	<b>29</b>	23
Klindamicin	<b>-4</b>	<b>13</b>	<b>11</b>	<b>18</b>	17
Pomoćna tvar	<b>-9</b>	<b>-5</b>	17	-	-7
<b>Ukupne lezije (upalne i neupalne lezije)</b>					
Duac gel	41	45	31	50	41
Benzoilperoksid	20	35	23	43	34
Klindamicin	<b>11</b>	<b>22</b>	<b>22</b>	<b>33</b>	<b>26</b>
Pomoćna tvar	<b>1</b>	<b>-1</b>	<b>22</b>	-	<b>16</b>

\*Ključno ispitivanje; Statistički značajne razlike označene su **masno tiskanim brojevima**.

U svih pet ispitivanja smanjenje ukupnog broja lezija bilo je značajno veće s Duac gelom nego s klindamicinom ili pomoćnom tvari. Poboljšanje je bilo kontinuirano veće s Duac gelom nego s benzoilperoksidom, ali razlika u pojedinim ispitivanjima nije pokazala statističku značajnost.

Za liječenje upalnih lezija Duac gel se pokazao značajno superiornijim od samostalne primjene klindamicina u četiri od pet ispitivanja, a u tri od pet ispitivanja značajno superiornijim od samostalne primjene benzoilperoksida. Za liječenje neupalnih lezija Duac gel se u četiri od pet ispitivanja pokazao značajno boljim od samostalne primjene klindamicina, a djelovao je bolje od samostalne primjene benzoilperoksida.

U tri od pet ispitivanja sveukupno poboljšanje akni prema liječničkoj procjeni bilo je značajno bolje s Duac gelom od onog kod samostalne primjene benzoilperoksida ili klindamicina.

Učinak na upalne lezije bio je očit od drugog tjedna liječenja. Učinak na neupalne lezije je više varirao, s djelotvornošću u pravilu vidljivom nakon 2 do 5 tjedana liječenja.

## 5.2 Farmakokinetička svojstva

U ispitivanju najviše perkutane apsorpcije Duac gela tijekom razdoblja terapije od četiri tjedna srednje vrijednosti razine klindamicina u plazmi bile su zanemarive (0,043% primijenjene doze).

Prisustvo benzoilperoksida u formulaciji nije imalo učinka na perkutanu apsorpciju klindamicina.

Ispitivanja s radioizotopima pokazala su da do apsorpcije benzoilperoksida kroz kožu dolazi samo nakon njegove pretvorbe u benzoatnu kiselinu. Benzoatna kiselina se najvećim dijelom konjugira u hipurnu kiselinu koja se izlučuje putem bubrega.

## 5.3 Neklinički podaci o sigurnosti primjene

### Duac gel

U dvogodišnjem ispitivanju kancerogenosti u miševa, topikalna primjena Duac gela nije pokazala dokaze za povećan rizik od karcinoma, u usporedbi s kontrolama.

Neznatno smanjenje u medijanu vremena za formiranje tumora uočeno je u odnosu na kontrole nakon istodobne izloženosti Duac gelu i simulirane sunčeve svjetlosti u ispitivanju fotoko-kancerogenosti u miševa.

Ispitivanja kožne toksičnosti ponavljanih doza Duac gela na dvije vrste tijekom razdoblja do 90 dana nisu pokazala toksične učinke osim manje lokalne iritacije.

Ispitivanje irritacije oka pokazalo je da Duac gel samo vrlo malo iritira.

### Benzoilperoksid

U ispitivanjima toksičnosti na životnjama benzoilperoksid imao je dobru podnošljivost u slučajevima topikalne primjene.

Iako je pokazano da visoke doze benzoilperoksida uzrokuju kidanje lanaca DNK, raspoloživi podaci iz ispitivanja mutagenosti, kancerogenosti i foto ko-kancerogenosti ukazuju da benzoilperoksid nije kancerogen ili fotokancerogen.

Ne postoje podaci o reproduktivnoj toksičnosti.

### Klindamicin

Ispitivanja *in vitro* i *in vivo* nisu otkrila mutageni potencijal klindamicina. Dugoročna ispitivanja tumorogenog potencijala klindamicina na životnjama nisu se provodila. Osim toga, pretklinički podaci temeljem konvencionalnih ispitivanja toksičnosti jedne i ponavljanih doza, kao i reproduktivne toksičnosti, nisu otkrili posebne opasnosti za ljude.

## **6. FARMACEUTSKI PODACI**

### **6.1 Popis pomoćnih tvari**

karbomer (50000 mPa.s)  
dimetikon (100 mm<sup>2</sup>.s<sup>-1</sup>)  
dinatrijev laurilsulfosukcinat  
dinatrijev edetat  
glicerol  
silicijev dioksid, koloidni, hidratizirani  
poloksamer 182  
voda, pročišćena  
natrijev hidroksid

### **6.2 Inkompatibilnosti**

Nije primjenjivo.

### **6.3 Rok valjanosti**

Rok valjanosti lijeka u originalnom pakiranju:

18 mjeseci

Rok valjanosti lijeka nakon otvaranja:

2 mjeseca

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

Čuvati u hladnjaku (2°C - 8°C).

Ne zamrzavati.

#### Uvjeti čuvanja nakon otvaranja

Ne čuvati na temperaturi iznad 25°C.

### **6.5 Vrsta i sadržaj spremnika**

Aluminijске tube iznutra lakirane i zapečaćene membranom, s polietilenskim zatvaračem s navojem, u kutiji.

Veličine pakiranja: 6, 15, 25, 30, 50, 55, 60 i 70 grama.

U prometu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

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

Nema posebnih zahtjeva za zbrinjavanje.

Neiskorišteni lik ili otpadni materijal potrebno je zbrinuti sukladno nacionalnim propisima.

**7. NOSITELJ ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

GlaxoSmithKline Trading Services Limited,  
12 Riverwalk,  
Citywest Business Campus,  
Dublin 24,  
Irska

**8. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

HR-H-594265582

**9. DATUM PRVOG ODOBRENJA/DATUM OBNOVE ODOBRENJA**

Datum prvog odobrenja: 29.06.2012.  
Datum posljednje obnove odobrenja: 29.09.2017.

**10. DATUM REVIZIJE TEKSTA**

20.08.2021

Detaljnije informacije o ovom lijeku dostupne su na internetskim stranicama Agencije za lijekove i medicinske proizvode na <http://www.halmed.hr>.