

## KISA ÜRÜN BİLGİSİ

### 1. BEŞERİ TIBBİ ÜRÜNÜN ADI

STİLEX %1.5+%1.5+%5 jel

### 2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİMİ

**Etkin madde :** 1 g STİLEX, etkin madde olarak 15 mg Mepiramin maleat, 15 mg Lidokain hidroklorür ve 50 mg Dekspantenol içerir.

**Yardımcı maddeler :** Koruyucu olarak 0.0250 g Benzalkonyum klorür kullanılmıştır. Yardımcı maddeler için, bkz. 6.1.

### 3. FARMASÖTİK FORMU

Jel  
Renksiz, saydam homojen jel.

### 4. KLİNİK ÖZELLİKLER

#### 4.1. Terapötik endikasyonlar

STİLEX güneş yanıkları, böcek sokmaları, ürtiker, kaşıntı ve birinci derece yanıklarda kullanılır.

#### 4.2. Pozoloji ve uygulama şekli

**Pozoloji/uygulama sıklığı ve süresi :**

STİLEX, günde birkaç kez lezyonlu bölgeye sürülür.

STİLEX, 7 günden daha uzun süre kullanılmamalıdır.

**Uygulama şekli:**

STİLEX, ince bir tabaka halinde ciltteki lezyonlu bölgeye sürülür.

**Özel popülasyonlara ilişkin ek bilgiler :**

**Böbrek/Karaciğer yetmezliği:**

Böbrek/karaciğer yetmezliği olan hastalar için özel bir kullanım şekli bildirilmemiştir.

**Pediyatrik popülasyon:**

2 yaşın altındaki çocuklarda, hekim onayı olmaksızın kullanılmamalıdır.

**Geriatrik popülasyon:**

Geriatrik popülasyon için özel bir kullanım şekli bildirilmemiştir.

### **4.3. Kontrendikasyonlar**

STİLEX, bileşimindeki maddelerden herhangi birine karşı oluşmuş aşırı duyarlılık durumlarında kontrendikedir.

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

STİLEX, gözlere ve mukoz membranlara temas ettirilmemelidir. Gözler ile temas durumunda, gözlerin bol su ile yıkanması önerilir.

7 günlük bir STİLEX kullanımına rağmen, hastada mevcut yakınmaların sürmesi veya artması durumunda bir doktora danışılmalıdır.

İrinli deri hastalıkları ile enfekte yaralarda, iltihaplı deri enfeksiyonları ve bulaşıcı hastalıklarda uygulanmamalıdır.

İçeriğinde benzalkonyum klorür olduğundan iritan, deri reaksiyonlarına sebep olabilir.

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

Bildirilmemiştir.

### **4.6. Gebelik ve laktasyon**

#### **Genel tavsiye**

Gebelik kategorisi C'dir.

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

STİLEX için, gebeliklerde maruz kalmaya ilişkin klinik veri mevcut değildir.

Gebe kadınlarda yeterli ve kontrollü çalışmalar yoktur. Hayvanlar üzerinde yapılan çalışmalar, gebelik / embriyonal / fetal gelişim / doğum ya da doğum sonrası gelişim üzerindeki etkiler bakımından yetersizdir (bkz. 5.3.). İnsanlara yönelik potansiyel risk bilinmemektedir.

#### **Gebelik dönemi**

Gerekli olmadıkça gebelik döneminde kullanılmamalıdır.

#### **Laktasyon dönemi**

STİLEX'in bileşiminde bulunan mepiramin, lidokain ve dekspantenolün anne sütüne geçip geçmediği bilinmemektedir. Dolayısıyla, STİLEX'in kullanımı mutlaka gerekliyse, risk ve yararları göz önünde bulundurularak kullanımına hekim tarafından karar verilmelidir.

#### **Üreme yeteneği /Fertilite**

Bildirilmemiştir.

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

STİLEX'in araç ve makine kullanımı üzerinde herhangi bir etkisi bildirilmemiştir.

#### **4.8 İstenmeyen etkiler**

İlaça bağlı olduğu kabul edilen advers reaksiyonlar aşağıda listelenmiştir:

Sıklıklar şu şekilde tanımlanır: 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).

##### **Bağışıklık sistemi hastalıkları**

Bilinmiyor: Yüz, dudak, dil veya boğazda şişme

##### **Sinir sistemi hastalıkları**

Bilinmiyor: Baş ağrısı, baş dönmesi

##### **Kardiyak hastalıkları:**

Bilinmiyor: Çarpıntı

##### **Vasküler hastalıkları**

Bilinmiyor: Ani kan basıncı düşmesi

##### **Solunum, göğüs bozuklukları ve mediastinal hastalıkları**

Bilinmiyor: Soluk almada zorluk

##### **Gastrointestinal hastalıkları**

Bilinmiyor: Bulantı, kusma, ishal

##### **Deri ve deri altı doku hastalıkları**

Çok seyrek: Deri döküntüleri ve kaşıntı

Bilinmiyor: Kızarıklık

##### **Genel bozukluklar ve uygulama bölgesine ilişkin hastalıkları**

Bilinmiyor: Yorgunluk, halsizlik, uykusuzluk, iştah kaybı, yüksek ateş

##### **Şüpheli advers reaksiyonların raporlanması**

Ruhsatlandırma sonrası şüpheli ilaç advers reaksiyonların raporlanması büyük önem taşımaktadır. Raporlama yapılması, ilacın yarar/risk dengesinin sürekli olarak izlenmesine olanak sağlar. Sağlık mesleği mensuplarının herhangi bir şüpheli advers reaksiyonu Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TUFAM)'ne bildirmeleri gerekmektedir ([www.titck.gov.tr](http://www.titck.gov.tr); e-posta: [tufam@titck.gov.tr](mailto:tufam@titck.gov.tr); tel:0 800 314 00 08; faks: 0 312 218 35 99)

#### **4.9. Doz aşımı ve tedavisi**

Bildirilmemiştir.

## 5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ

### 5.1. Farmakodinamik özellikler

Farmakoterapötik Grup: Antipruritikler (Antihistaminikler, Anestezikler ve Diğerleri)  
ATC Kodu: D04AB01

STİLEX, lokal uygulamayı takiben, bileşimindeki mepiramin maleat sayesinde antihistaminik-antialerjik-antiinflamatuvar, lidokain hidroklorür sayesinde anestezik, dekspantenol sayesinde epitelizan-sikatrizan etki gösteren bir preparattır.

### 5.2. Farmakokinetik özellikler

Emilim: Sıvağ olarak kullanılan hidrojel bileşimi, saydam, non-alkolik ve cilt tarafından iyi tolere edilerek etken maddelerin hızla absorpsiyonunu sağlayacak niteliktedir. Ayrıca STİLEX, özel formülasyonu nedeniyle cilde kolaylıkla yayılabilir; yağsızdır ve leke yapmaz.

Dağılım: Bildirilmemiştir.

Biyotransformasyon: Bildirilmemiştir.

Eliminasyon: Bildirilmemiştir.

### 5.3. Klinik öncesi güvenlilik verileri

**Mepiramin maleat için prelinik emniyet verileri aşağıdaki gibidir:**

Oral yol-Rat	LD50	36	mg	kg <sup>-1</sup>
Subkutan yol-Rat	LD50	150	mg	kg <sup>-1</sup>
İntraperitoneal yol-Fare	LD50	102	mg	kg <sup>-1</sup>
İntravenöz yol-Kobay	LD50	24.4 mg	kg <sup>-1</sup>	

**Lidokain hidroklorür için prelinik emniyet verileri aşağıdaki gibidir:**

Oral yol-Fare LD50 220 mg/kg

**Dekspantenol için prelinik emniyet verileri aşağıdaki gibidir:**

Oral yol-Fare LD50 15 g/kg

## 6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

### 6.1. Yardımcı maddelerin listesi

Karbomer (Karbopol 980)  
Trietanolamin  
Benzalkonyum klorür  
Polisorbat  
EDTA disodyum  
Oleum adonia  
Saf su

## **6.2. Geçimsizlikler**

Bildirilmemiştir.

## **6.3. Raf mr**

36 ay.

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

25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız.

## **6.5. Ambalajın nitelięi ve içerięi**

30 g'lık alüminyum tüplerde sunulmuřtur.

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

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

## **7. RUHSAT SAHİBİ**

Verfora Ltd./İsviçre lisansı ile  
Abdi İbrahim İlaç San. ve Tic. A.ř.  
Reřitpařa Mah. Eski Büyükdere Cad. No:4  
34467 Maslak / Sarıyer / İSTANBUL  
0212 366 84 00  
0212 276 20 20

## **8. RUHSAT NUMARASI**

182 / 36

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

İlk ruhsat tarihi: 11.04.1997  
Ruhsat yenileme tarihi: 11.04.2007

## **10. KB'N YENİLENME TARİHİ**

29.03.2019