

Nederlandse Drogisterij Service B.V., The Netherlands .		<b>Module 1</b> Administrative information and prescribing information
<b>DA Antischimmelcrème Terbinafine HCl 10 mg/g</b>	<b>NL/H/0745/001</b> RVG 33310	
Terbinafine hydrochloride		
<b>1.3.1.1 Summary of product characteristics</b>		1.3.1.1-1

## 1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL

DA Antischimmelcrème Terbinafine HCl 10 mg/g, crème

## 2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Eén gram crème bevat 10 mg terbinafinehydrochloride.

Hulpstoffen met bekend effect:

Eén gram crème bevat 10 mg benzylalcohol, 40 mg cetylalcohol en 40 mg cetostearylalcohol.

Voor de volledige lijst van hulpstoffen, zie rubriek 6.1.

## 3. FARMACEUTISCHE VORM

Crème

Witte of nagenoeg witte crème

## 4. KLINISCHE GEGEVENS

### 4.1 Therapeutische indicaties

Schimmelinfecties van de huid, veroorzaakt door dermatofyten, zoals Trichofyton (bijv. T. rubrum, T. mentagrophytes, T. verrucosum, T. violaceum), Microsporum canis en Epidermofyton floccosum.

Gistinflecties van de huid, voornamelijk indien veroorzaakt door gisten van het geslacht Candida (bijv. Candida albicans).

Pityriasis (tinea) versicolor, veroorzaakt door Pityrosporum orbiculare (Malassezia furfur).

### 4.2 Dosering en wijze van toediening

#### Dosering

*Volwassenen en adolescenten (> 12 jaar):*

Duur en frequentie van de behandeling

- Tinea pedis: 1 maal per dag gedurende 1 week
- Tinea crucis en tinea corporis: 1 maal per dag gedurende 1 week
- Cutane candidiasis: 1 maal per dag gedurende 1 tot 2 weken
- Pityriasis versicolor: 1 of 2 maal per dag gedurende 2 weken

Meestal treedt al na enkele dagen verbetering van de klachten op.

Onregelmatig gebruik of voortijdig stoppen met het gebruik van de crème vergroot de kans op het terugkeren van de klachten. Indien na twee weken geen verbetering is opgetreden, moet de diagnose worden heroverwogen.

Department of Regulatory Affairs	<b>Date:</b> 2023-08	<b>Authorisation</b>	<b>CM:</b> MvdA	<b>Rev.</b> 5.1	
-------------------------------------	----------------------	----------------------	--------------------	-----------------	--

Nederlandse Drogisterij Service B.V., The Netherlands .		<b>Module 1</b> Administrative information and prescribing information
<b>DA Antischimmelcrème Terbinafine HCl 10 mg/g</b>	<b>NL/H/0745/001</b> RVG 33310	
Terbinafine hydrochloride		
<b>1.3.1.1 Summary of product characteristics</b>		1.3.1.1-2

### Dosering bij special populaties

#### *Ouderen:*

Er zijn geen aanwijzingen dat ouderen een andere dosering nodig zouden hebben of andere bijwerkingen zouden ervaren dan jongere patiënten.

#### *Pediatrische patiënten:*

Terbinafine HCl 10 mg/g crème wordt niet aangeraden voor gebruik bij kinderen beneden 12 jaar omdat er onvoldoende veiligheidsdata zijn. De ervaring bij kinderen is beperkt.

### Wijze van toediening

Voor cutaan gebruik

De huid dient schoon en droog gemaakt te zijn. De crème moet in een dunne laag op en rond de aangedane huid worden gesmeerd en daarna lichtjes worden ingewreven. Als de infectie in een huidplooi zit (onder de borsten, tussen tenen of vingers, in de lies of de bilnaad) dan kan, speciaal 's nachts, de huid na insmeren met een steriel gaasje worden afgedekt.

### **4.3 Contra-indicaties**

Overgevoeligheid voor de werkzame stof of voor een van de in rubriek 6.1 vermelde hulpstoffen.

### **4.4 Bijzondere waarschuwingen en voorzorgen bij gebruik**

Terbinafine crème is alleen bedoeld voor uitwendig gebruik. Het kan irriterend zijn voor de ogen, daarom dient contact met de ogen te worden vermeden. In geval van onopzettelijk contact met de ogen, spoel dan de ogen grondig met stromend water.

Terbinafine crème moet buiten het zicht en bereik van kinderen worden gehouden.

#### Hulpstoffen

##### *Benzylalcohol*

Benzylalcohol kan allergische reacties en lichte plaatselijke irritatie veroorzaken.

##### *Cetylalcohol en cetostearylalcohol*

Kan plaatselijke huidreacties veroorzaken (bijv. contactdermatitis).

### **4.5 Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie**

Er zijn geen geneesmiddeleninteracties bekend met het plaatselijke gebruik van terbinafine.

### **4.6 Vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding**

#### Zwangerschap

Terbinafine crème mag niet worden gebruikt tijdens de zwangerschap, tenzij het duidelijk noodzakelijk is. Er is geen klinische ervaring met terbinafine bij zwangere vrouwen. Foetale toxiciteitsstudies bij dieren wijzen erop dat, er geen bijwerkingen optreden (zie rubriek 5.3).

#### Borstvoeding

Department of Regulatory Affairs	<b>Date:</b> 2023-08	<b>Authorisation</b>	<b>CM:</b> MvdA	<b>Rev.</b> 5.1	
-------------------------------------	----------------------	----------------------	--------------------	-----------------	--

Nederlandse Drogisterij Service B.V., The Netherlands .		<b>Module 1</b> Administrative information and prescribing information
<b>DA Antischimmelcrème Terbinafine HCl 10 mg/g</b>	<b>NL/H/0745/001</b> RVG 33310	
Terbinafine hydrochloride		
<b>1.3.1.1 Summary of product characteristics</b>		1.3.1.1-3

Terbinafine crème mag niet worden gebruikt in de periode van borstvoeding. Bovendien mogen zuigelingen niet in contact komen met behandelde huid, met inbegrip van de borsten. Terbinafine wordt uitgescheiden in de moedermelk. Na lokaal gebruik wordt alleen lage systemische blootstelling verwacht (zie rubriek 5.2).

Vruchtbaarheid:

In dierstudies zijn geen effecten van terbinafine op de vruchtbaarheid waargenomen (zie rubriek 5.3).

**4.7 Beïnvloeding van de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen**

Terbinafine crème heeft geen invloed op de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen.

**4.8 Bijwerkingen**

Lokale symptomen zoals pruritus, vervelling van de huid, pijn of irritatie op de plaats van toediening, pigmentatiestoornis, branderig gevoel van de huid, erytheem, korstvorming, enz. kunnen zich voordoen op de plaats van toediening.

Deze onschadelijke symptomen moeten onderscheiden worden van overgevoeligheidsreacties, waaronder huiduitslag, welke in zeldzame gevallen zijn gerapporteerd en welke stopzetten van de therapie noodzakelijk maken. In geval van niet bedoeld contact met de ogen kan terbinafinehydrochloride irriterend voor de ogen zijn. In zeldzame gevallen kan de onderliggende schimmelinfectie verergeren.

De bijwerkingen worden hieronder opgesomd per systeemorgaanklasse en per frequentie. De frequenties worden als volgt gedefinieerd: zeer vaak ( $\geq 1/10$ ); vaak ( $\geq 1/100$  tot  $< 1/10$ ); soms ( $\geq 1/1.000$  tot  $< 1/100$ ); zelden ( $\geq 1/10.000$  tot  $< 1/1.000$ ); zeer zelden ( $< 1/10.000$ ), of niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald). Binnen elke frequentiegroep worden bijwerkingen genoemd in volgorde van afnemende ernst.

*Immuunsysteemaandoeningen*

Zelden: allergische reacties zoals pruritus, rash, dermatitis bullosa en urticaria.

Niet bekend: overgevoeligheid (gebaseerd op post-marketing ervaring)

*Oogaandoeningen*

Zelden: oogirritatie

*Huid- en onderhuidaandoeningen*

Vaak: vervelling van de huid, pruritus

Soms: huidletsel, korstvorming, huid-aandoening, pigmentatiestoornis, erytheem, branderig gevoel van de huid

Zelden: droge huid, contactdermatitis, eczeem

Niet bekend: huiduitslag (gebaseerd op post-marketing ervaring)

*Algemene aandoeningen en toedieningsplaatsstoornissen*

Soms: pijn, pijn op de toedieningsplaats, irritatie op de toedieningsplaats

Zelden: verergering van de aandoening

Melding van vermoedelijke bijwerkingen

Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden

Department of Regulatory Affairs	<b>Date:</b> 2023-08	<b>Authorisation</b>	<b>CM:</b> MvdA	<b>Rev.</b> 5.1	
-------------------------------------	----------------------	----------------------	--------------------	-----------------	--

Nederlandse Drogisterij Service B.V., The Netherlands .		<b>Module 1</b> Administrative information and prescribing information
<b>DA Antischimmelcrème Terbinafine HCl 10 mg/g</b>	<b>NL/H/0745/001</b> RVG 33310	
Terbinafine hydrochloride		
<b>1.3.1.1 Summary of product characteristics</b>		1.3.1.1-4

gevolgd. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website [www.lareb.nl](http://www.lareb.nl).

#### 4.9 Overdosering

De lage systemische absorptie van lokaal gebruik van terbinafine maakt overdosering zeer onwaarschijnlijk.

Het per ongeluk inslikken van de hoeveelheid van één tube terbinafine crème van 30 g, welke 300 mg terbinafinehydrochloride bevat, is vergelijkbaar met één terbinafine 250 mg tablet (volwassen orale dosis).

#### Symptomen

Als een grotere hoeveelheid terbinafine crème per ongeluk wordt ingeslikt, dan worden bijwerkingen verwacht die vergelijkbaar zijn met die zijn opgetreden met een overdosering terbinafine-bevattende tabletten (bijv. hoofdpijn, misselijkheid, epigastrische pijn en duizeligheid).

#### Behandeling

In geval van accidentele inname bestaat de aanbevolen behandeling uit eliminatie van het actieve bestanddeel, primair door toediening van geactiveerde kool en zo nodig door ondersteunende symptomatische therapie.

## 5. FARMACOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

### 5.1 Farmacodynamische eigenschappen

Farmacotherapeutische categorie: overige antischimmelmiddelen voor lokaal gebruik  
ATC code: D01AE15

Terbinafine, een allylamine, is een antimycoticum met een breed werkingsspectrum. In lage concentraties werkt terbinafine fungicidaal tegen schimmelvormende fungi (dermatofyten en andere) en enkele dimorfe fungi. De werking tegen gisten is, afhankelijk van de soort, fungicide of fungistatisch.

Terbinafine remt specifiek de sterolsynthese bij schimmels in een vroeg stadium. Hierdoor ontstaat een tekort aan ergosterol en een intracellulaire stapeling van squaleen, hetgeen tot celdood van de schimmel leidt.

Terbinafine werkt door remming van het enzym squaleenepoxidase in de celwand van de schimmel. Dit enzym heeft geen relatie met het cytochroom P450-systeem. Voor zover bekend heeft terbinafine geen invloed op het metabolisme van andere geneesmiddelen of hormonen.

### 5.2 Farmacokinetische gegevens

Na lokale applicatie bij de mens wordt minder dan 5% van de dosis geabsorbeerd waardoor de systemische invloed zeer gering is.

### 5.3 Gegevens uit het preklinisch veiligheidsonderzoek

Langetermijn-onderzoek (tot 1 jaar) op ratten en honden bracht geen opvallende toxische effecten aan het licht bij geen van beide diersoorten na orale doseringen van zo'n 100 mg/kg per dag. Bij hoge

Department of Regulatory Affairs	<b>Date:</b> 2023-08	<b>Authorisation</b>	<b>CM:</b> MvdA	<b>Rev.</b> 5.1	
-------------------------------------	----------------------	----------------------	--------------------	-----------------	--

Nederlandse Drogisterij Service B.V., The Netherlands .		<b>Module 1</b> Administrative information and prescribing information
<b>DA Antischimmelcrème Terbinafine HCl 10 mg/g</b>	<b>NL/H/0745/001</b> RVG 33310	
Terbinafine hydrochloride		
<b>1.3.1.1 Summary of product characteristics</b>		1.3.1.1-5

orale doseringen werden de lever, en mogelijk ook de nieren, als potentiële doelorganen geïdentificeerd.

Een 2-jarige orale carcinogeniteitsstudie bij muizen leverde geen neoplastische of andere abnormale bevindingen op die aan de behandeling zouden zijn toe te schrijven, bij gebruik van doseringen van 130 mg/kg/dag (mannetjes) en 156 mg/kg/dag (wijfjes). In een 2-jarige orale carcinogeniteitsstudie bij ratten werd bij de hoogst mogelijke dosis, 69 mg/kg/dag, bij de mannetjes een toename van het aantal levertumoren vastgesteld. De veranderingen, die verband kunnen houden met proliferatie van de peroxisomen, bleken specifiek bij deze diersoort op te treden, aangezien ze niet werden vastgesteld bij het carcinogeniteitsonderzoek bij muizen of tijdens andere studies bij muizen, honden of apen.

Bij het onderzoek naar het effect van hoge orale doses terbinafine bij apen werden bij de hogere doseringen (het niet-toxisch effect niveau: 50 mg/kg) onregelmatigheden waargenomen op het vlak van de retina refractie. Deze onregelmatigheden werden in verband gebracht met de aanwezigheid van een terbinafine metaboliet in het oogweefsel en verdwenen zodra het geneesmiddel niet langer werd toegediend. Er gingen geen histologische veranderingen mee gepaard.

In een standaardreeks van *in vitro* en *in vivo* genotoxiciteitstesten werden geen mutagene of clastogene eigenschappen vastgesteld.

Tijdens onderzoek op ratten of konijnen werden geen neveneffecten op de vruchtbaarheid of andere voortplantingsparameters aangetoond.

## 6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

### 6.1 Lijst van hulpstoffen

Natriumhydroxide (E524)  
Benzylalcohol  
Sorbitaanstearaat (E491)  
Cetylpalmitaat  
Cetylalcohol  
Cetostearylalcohol  
Polysorbaat 60 (E435)  
Isopropylmyristaat  
Gezuiverd water

### 6.2 Gevallen van onverenigbaarheid

Niet van toepassing

### 6.3 Houdbaarheid

5 jaar  
Houdbaarheid na openen: 3 maanden

### 6.4 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen licht.

Department of Regulatory Affairs	<b>Date:</b> 2023-08	<b>Authorisation</b>	<b>CM:</b> MvdA	<b>Rev.</b> 5.1	
-------------------------------------	----------------------	----------------------	--------------------	-----------------	--

Nederlandse Drogisterij Service B.V., The Netherlands .		<b>Module 1</b> Administrative information and prescribing information
<b>DA Antischimmelcrème Terbinafine HCl 10 mg/g</b>	<b>NL/H/0745/001</b> RVG 33310	
Terbinafine hydrochloride		
<b>1.3.1.1 Summary of product characteristics</b>		1.3.1.1-6

Niet in de vriezer bewaren.  
Houd de tube goed gesloten.

## 6.5 Aard en inhoud van de verpakking

Aluminium tube met een polyethyleen schroefdop in verpakkingsgroottes van 7,5 gram, 15 gram of 30 gram

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

## 6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geen bijzondere vereisten.

## 7. HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Nederlandse Drogisterij Service B.V.  
Benjamin Franklinstraat 2  
8013 NC Zwolle  
Nederland

## 8. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

RVG 33310

## 9. DATUM VAN EERSTE VERLENING VAN DE VERGUNNING/VERLENGING VAN DE VERGUNNING

Datum van eerste verlening van de vergunning: 13 december 2005  
Datum van laatste verlenging: 14 oktober 2010

## 10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST

Laatste gedeeltelijke wijziging betreft de rubrieken 1 en 7: 14 september 2023

Department of Regulatory Affairs	<b>Date:</b> 2023-08	<b>Authorisation</b>	<b>CM:</b> MvdA	<b>Rev.</b> 5.1	
-------------------------------------	----------------------	----------------------	--------------------	-----------------	--