

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ
 лекарственного средства 7963 - 2020
 ЭРИТРОМИЦИН
 (ERYTHROMYCINUM)

Прочитайте внимательно этот Листок-вкладыш перед тем, как начать применение препарата!

Внимательно прочитайте весь Листок-вкладыш перед тем, как начать прием/использование этого лекарственного средства, так как он содержит важную для Вас информацию. Для достижения оптимальных результатов лекарственное средство следует использовать, строго выполняя все рекомендации, изложенные в листке-вкладыше (инструкции).

Сохраните этот Листок-вкладыш. Вам может понадобиться перечитать его снова.

Если у Вас возникнут дополнительные вопросы, пожалуйста, проконсультируйтесь с Вашим врачом.

Этот препарат предназначен лично для Вас и не следует передавать его другим лицам. Это может навредить им, даже если симптомы их заболевания схожи с теми, которые наблюдаются у Вас.

Название лекарственного средства

Эритромицин, мазь глазная 10 000 ЕД/г.

Международное непатентованное название

Эритромицин (*Erythromycin*).

Форма выпуска

Мазь глазная.

Мазь от желтоватого до коричнево-желтого цвета.

Состав лекарственного средства

1 г мази содержит:

Активное вещество: эритромицин – 0,01 г

Вспомогательные вещества: ланолин безводный, натрия метабисульфит, вазелин.

Фармакологические свойства

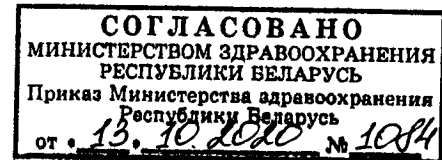
Эритромицин относится к группе макролидных антибиотиков. При местном применении оказывает антибактериальное действие.

Выводится кишечником и почками.

Показания к применению

Лечение поверхностных глазных инфекций, вызванных микроорганизмами, чувствительными к эритромицину.

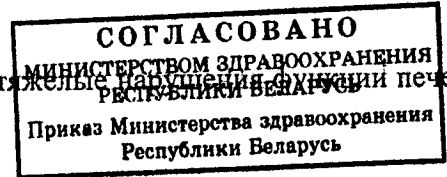
Профилактика офтальмии у новорожденных (неонатальный конъюнктивит), вызванной *Neisseria gonorrhoeae* (неонатальный гонококковый конъюнктивит) или *Chlamydia trachomatis*.



Эффективность эритромицина в профилактике офтальмии, вызванной продуцирующим пенициллиназу *N. gonorrhoeae*, не установлена.

Противопоказания

Гиперчувствительность к компонентам препарата, тяжелые нарушения функции печени и почек, желтуха в анамнезе.



С осторожностью

Пожилой возраст, нарушение функции печени и почек.

Передозировка

Излишки мази на глазах можно удалить с помощью теплой воды. Не наносите мазь до следующего применения.

Принимая во внимание характеристики этого лекарственного средства, не ожидается никаких токсических эффектов при его применении в офтальмологии, а также при случайном проглатывании содержимого тубы.

Меры предосторожности

При профилактике офтальмии новорожденных не следует вымывать глазную мазь эритромицина из глаза.

У детей, матери которых имеют клинически выраженную гонорею, эритромицин, как офтальмологическое лекарственное средство, используют одновременно с водным раствором пенициллина G для парентерального применения.

Препарат содержит ланолин, который может вызвать местные кожные реакции (например, контактный дерматит).

При применении данного препарата в течение длительного времени или в больших количествах возможно развитие других, нечувствительных микроорганизмов, включая грибки. Проконсультируйтесь с врачом, в случае ухудшения или повторения симптомов.

Во время глазной инфекции не рекомендуется использование контактных линз (твердых или мягких).

Беременность и кормление грудью

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что беременны или планируете беременность, посоветуйтесь с врачом до начала применения препарата. Применение данного препарата во время беременности не рекомендуется.

В период лактации необходимо либо прекратить лечение, либо приостановить кормление грудью, исходя из пользы грудного вскармливания для ребенка и пользы лечения для матери.

Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами

Пациентам, у которых после аппликации временно теряется четкость зрения, не рекомендуется водить транспортное средство или работать со сложной техникой, станками или каким-либо другим сложным оборудованием, требующим четкости зрения сразу после применения препарата.

Временные нарушения зрения после закладывания мази в конъюнктивальный мешок могут повлиять на способность управлять транспортом или работать с другими механизмами. Если эти эффекты появляются, пациент должен подождать, пока зрение не станет ясным, прежде чем управлять транспортным средством или работать с механизмами.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Клинически значимых взаимодействий не было описано.

Известно, что эритромицин несовместим с линкомицином, клиндамицином и хлорамфениколом (антагонизм).

Снижает бактерицидное действие бета-лактамовых антибиотиков (пенициллины, цефалоспорины, карбапенемы).

Фармацевтически несовместим с аминогликозидами. При использовании с глюкокортикостероидами приводит к увеличению их эффекта.

Если Вы принимаете какие-либо другие лекарственные средства, обязательно сообщите об этом Вашему врачу!

Способ применения и дозы

Местно. Взрослым, включая пациентов пожилого возраста, и детям полоску мази длиной 0,5-1 см закладывают за нижнее веко от 1 до 6 раз в день, в зависимости от тяжести инфекции.

Продолжительность лечения офтальмии новорожденных, бактериального конъюнктивита, блефарита, блефароконъюнктивита, мейбомита, при комплексной терапии кератита зависит от формы и тяжести заболевания, но не должна превышать 14 дней.

При лечении трахомы - 4-5 раз в день, лечение следует сочетать с вскрытием фолликулов.

При стихании воспалительного процесса препарат применяют 2-3 раза в день. Длительность лечения трахомы до 4 месяцев.

При лечении хламидийного конъюнктивита мазь закладывают в конъюнктивальный мешок 4-5 раз в день, длительность лечения зависит от тяжести заболевания, до 3 месяцев.

Для профилактики бленнорей у новорожденных полоску мази длиной 0,5-1 см закладывают за нижнее веко однократно.

Особенности применения в отдельных группах пациентов*Применение при печеночной и почечной недостаточности*

Безопасности и эффективность этого лекарственного средства у пациентов с печеночной или почечной недостаточностью не были установлены.

Дети

Для профилактики офтальмии у новорожденных детей мазь применяется однократно.

Пациенты пожилого возраста

Специфические рекомендации по применению отсутствуют.

Способ применения

Мазь закладывают в конъюнктивальный мешок. С откинутой назад головой опустите нижнее веко и заложите 0,5-1 см мази, глядя вверх. Аккуратно закройте глаза и держите их закрытыми в течение нескольких секунд.

Если используется более одного офтальмологического средства, необходимо соблюдать интервал не менее 5 минут. Глазные мази следует вводить в последнюю очередь.

Не прикасаться к глазу или любой поверхности кончиком тубы, чтобы избежать загрязнения содержимого тубы.

Побочное действие

Подобно всем лекарственным препаратам Эритромицин мазь глазная может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Следующие побочные реакции наблюдались в пострегистрационный период применения лекарственного препарата, частота которых неизвестна (не может быть оценена, исходя из доступных данных): реакции гиперчувствительности, включая крапивницу, ощущение жжения, гиперемия, раздражение слизистой оболочки глаза, нечеткость зрительного восприятия.

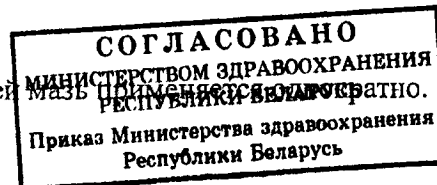
Сообщение о нежелательных побочных реакциях:

Если у вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Условия хранения и срок годности

При температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.



3 года. Хранить после первого вскрытия упаковки не более 6 недель.

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска

По рецепту.

Упаковка

По 10 г в тубы алюминиевые.

Тубу вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Производитель

АО "Татхимфармпрепараты", Россия

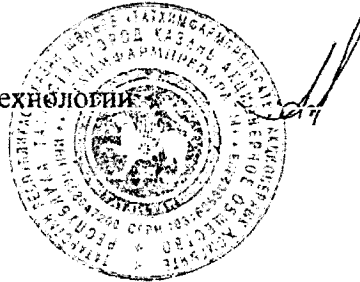
420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260

тел.: 8 800 201 98 88, тел./факс: +7 (843) 571-85-58

e-mail: marketing@tatpharm.ru

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Зам. генерального директора по технологиям
АО "Татхимфармпрепараты"



И.Р.Абдуллин