



**ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ
лекарственного средства
ЭРИТРОМИЦИН
(ERYTHROMYCINUM)**

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

Храните 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.

Торговое название: Эритромицин.

Международное непатентованное название: эритромицин.

Форма выпуска: мазь глазная 10000 ЕД в 1 г.

Описание

Мазь от желтоватого до коричнево-желтого цвета.

Состав на 1 г мази:

Активное вещество:

Эритромицин - 0,01 г

Вспомогательные вещества:

Ланолин безводный, натрия метабисульфит, вазелин.

Фармакотерапевтическая группа: Средства, применяемые в офтальмологии. Противомикробные средства.

Код АТХ: [S01AA17].

Показания к применению

Глазные инфекции, вызванные чувствительными микроорганизмами: конъюнктивит (в т. ч. у новорожденных), бактериальные блефарит, блефароконъюнктивит, мейбомит; в комплексной терапии бактериальных кератитов, хламидийных конъюнктивитов, блефароконъюнктивитов, трахомы; профилактика бленнореи новорожденных.

Противопоказания

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

С осторожностью

Применять с осторожностью пациентам с нарушениями функции печени и почек.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Клинические испытания по применению лекарственного препарата во время беременности и кормления грудью отсутствуют, опыт применения не достаточен.

Применение во время беременности возможно только в случае крайней необходимости, после оценки соотношения польза/риск, когда польза для матери превышает риск для плода/ребенка.

При необходимости применения препарата во время лактации грудное вскармливание следует прекратить.

Способ применения и дозировка

Местно. Полоску мази длиной 1-1,3 см закладывают за нижнее веко 3 раза в день.

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 со 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 бленнореи у новорожденных полоску мази длиной 0,5-1 см закладывают за нижнее веко однократно.

Передозировка

Данные по передозировке препарата отсутствуют.

Побочное действие

Местные реакции: гиперемия, раздражение слизистой оболочки глаза, нечеткость зрительного восприятия, аллергические реакции.

При появлении перечисленных побочных реакций, а также реакций, не указанной в листке-вкладыше, необходимо обратиться к лечащему врачу.

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).

Влияние лекарственного средства на способность управлять автомобилем или механизмами

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

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Несовместим с линкомицином, клиндамицином и хлорамфениколом (антагонизм). Снижает бактерицидное действие бета-лактамовых антибиотиков (пенициллины, цефалоспорины, карбопенемы). Фармацевтически несовместим с аминогликозидами. При использовании с кортикостероидами приводит к увеличению их эффекта.

Условия и срок хранения

В защищенном от света месте при температуре не выше 15 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

3 года. Не использовать после истечения срока годности, указанного на упаковке. Продолжительность хранения после первого вскрытия упаковки не более 5 недель.

Условия отпуска
По рецепту.

Упаковка

По 10 г в тубы алюминиевые. Каждую тубу вместе с инструкцией по применению помещают в пачку картонную.

Информация о производителе

ОАО «Татхимфармпрепараты»
420091, Россия, г. Казань, ул. Беломорская, 260
тел.: (843) 571-85-58; факс: (843) 571-85-38
E-mail: marketing@tatpharm.ru

Зам. генерального директора
по технологии
ОАО «Татхимфармпрепараты»



И.Р. Абдуллин