

ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування препарату
Тетрациклінова мазь Tetracyclini unguentum

Склад:

діюча речовина: 1 г мазі містить тетрацикліну-0,01 г; *допоміжні речовини:* ланолін, олія мінеральна. **Лікарська форма.** Мазь очна.

Фармакотерапевтична група. Засоби, що застосовуються в офтальмології. Антибіотики. Код АТС B01A A09. **Клінічні характеристики.**

Показання. Захворювання очей інфекційної природи: кон'юнктивіти, кератити, блефарити, трахома.

Протипоказання. Місцеві реакції підвищеної чутливості до компонентів препарату. Вагітність та період годування груддю. Дитячий вік до 8 років.

Спосіб застосування та дози. Дорослим і дітям мазь закладають за нижню повіку 3-5 разів на день.

Тривалість лікування визначає лікар, вона залежить від тяжкості захворювання: при трахомі -1 - 2 місяці і довше (можливе поєднання з препаратами системної дії).

Побічні реакції. Можливі гіперемія, набряк, свербіж у місці введення, у осіб з індивідуальною гіперчутливістю можливий розвиток системних алергічних реакцій (набряк Квінке, шкірні висипання). У таких випадках застосування мазі слід припинити. Після аплікації можливе тимчасове зниження чіткості зору.

Передозування. При місцевому застосуванні випадки передозування неописані.

Застосування в період вагітності або годування груддю.

Ефективність та безпека застосування препарату у період вагітності та годування груддю вивчені недостатньо, тому препарат не слід застосовувати цій категорії пацієнтів.

Діти. Не застосовують для лікування дітей віком до 8 років.

Особливості застосування. Якщо протягом кількох днів застосування стан пацієнта не покращився, необхідно проконсультуватися з лікарем щодо подальшого застосування препаратом.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами. Пацієнтам, у яких після аплікації тимчасово знижується чіткість зору, не рекомендується керувати автотранспортом або працювати зі складними механізмами одразу після застосування препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій. Для підвищення активності можливе сумісне застосування з еритроміцином, олеандоміцином, препаратами нітрофуранового ряду.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка. Бактеріостатичний антибіотик з групи тетрациклінів. Порушує утворення комплексу між транспортною РНК і рибосомою, що призводить до порушення синтезу білка.

Активний щодо грампозитивних і грамнегативних мікроорганізмів- Staphylococcus aureus, Streptococcus epidemicus (Streptococcus pyogenes), Streptococcus pneumoniae (Diplococcus pneumoniae), Neisseria gonorrhoeae, Haemophilus influenzae, Haemophilus ducreyi, Klebsiella pneumoniae, Francisella tularensis (Pasteurella tularensis), Yersinia pestis (Pasteurella pestis), Escherichia coli, Bacillus anthracis, а також Chlamydia trachomatis.

Неефективний щодо деяких штамів Haemophilus influenzae, Klebsiella spp., Aerobacterspp., Pseudomonas aeruginosa, Serratia marcescens. **Фармакокінетика.** При місцевому застосуванні системна абсорбція низька.

Фармацевтичні характеристики.

Основні фізико-хімічні властивості: мазь жовтуватого або жовтувато-бурого кольору.

Термін придатності. 3 роки.

Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання. Зберігати в захищеному від світла, недоступному для дітей місці при температурі не вище 15 °С.

Упаковка. По 3 г або по 10 г у тубах, 1 туба у картонній упаковці.

Категорія відпуску. За рецептом.

Виробник. ВАТ «ТАТХІМФАРМПРЕПАРАТИ».

Місцезнаходження. Російська Федерація, 420091, Казань, вул. Біломорська, 260.

Дата останнього перегляду: 21.12.2009