

**ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ**  
(Информация для потребителей)

**МЕТРОНИДАЗОЛ 1% гель**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ СВИДЕТЕЛЬСТВО №**

**ТОРГОВОЕ НАЗВАНИЕ ПРЕПАРАТА** – Метронидазол 1% гель

**МЕЖДУНАРОДНОЕ НАЗВАНИЕ ПРЕПАРАТА** – Метронидазол  
(Metronidazole)

**ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА**

*Основные физико-химические свойства*

Прозрачный гель без запаха.

**ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА**

Гель для наружного применения.

**СОСТАВ**

Каждый грамм содержит:

**активное вещество:** метронидазол - 10 мг;

**вспомогательные вещества:** пропиленгликоль, карбомер 940, метилпарабен, триэтаноламин, динатрия эдетат, вода очищенная.

**ХИМИЧЕСКОЕ НАЗВАНИЕ И CAS НОМЕР**

2-Метил-5-нитро-1H-имидазол-1-этанол CAS: 443-48-1.

**Фармакологическая группа и код АТХ**

Антибактериальные средства, производное имидазола.

Код АТХ - J01X D01.

**ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЕ ДЕЙСТВИЕ**

**Метронидазол 1% гель** проявляет бактерицидное действие в отношении розовых угрей. Метронидазол – производное нитроимидазола. Механизм действия связан с биохимическим восстановлением его 5-нитро группы при взаимодействии с

внутриклеточными транспортными протеинами анаэробных микроорганизмов. Посредством взаимодействия с ДНК ингибируется синтез нуклеиновых кислот, что ведет к гибели бактерий.

### **ФАРМАКОКИНЕТИКА**

При местном применении **Метронидазол 1% гель** практически не всасывается, т.к. основное действующее вещество используется в минимальных терапевтических концентрациях и его системное воздействие минимально.

Однако всосавшийся метронидазол может пройти через плацентарный барьер. При нанесении в день 1г геля, эквивалентного 10мг метронидазола, максимальная концентрация в плазме достигает через 6-10 часов и составляет 9-32нг/мл.

### **ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ**

Лечение розовых угрей.

### **РЕЖИМ ДОЗИРОВАНИЯ**

**Метронидазол 1% гель** осторожно наносят тонким слоем на предварительно очищенные пораженные поверхности два раза в сутки - утром и вечером. Продолжительность лечения зависит от степени поражения и устанавливается врачом.

### **ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ**

Гиперчувствительность к метронидазолу, а также производным нитроимидазола и другим компонентам препарата.

### **ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ**

При местном применении метронидазола риск развития системных побочных эффектов невелик, однако могут наблюдаться аллергические реакции в виде кожной сыпи, зуда, крапивницы, сухости, шелушения, покраснения, пощипывания, жжения и онемения кожи, фотосенсибилизация, слезотечение.

### **ЛЕКАРСТВЕННОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ**

При применении в рекомендованных дозах системного взаимодействия метронидазола с другими лекарственными средствами не выявлено.

При одновременном применении метронидазол усиливает действие кумаринов, непрямых антикоагулянтов.

### **БЕРЕМЕННОСТЬ И КОРМЛЕНИЕ ГРУДЬЮ**

Применение препарата во время беременности возможно только тогда, когда предполагаемая польза превышает риск. При необходимости назначения препарата в период кормления грудью грудное вскармливание следует прекратить.

### **ПЕРЕДОЗИРОВКА**

Случаев передозировки препарата при местном применении не наблюдалось.

### **ОСОБЫЕ УКАЗАНИЯ**

При длительном применении, а также при применении больших доз имеется риск системного всасывания. Препарат обладает фоточувствительностью, поэтому в период лечения следует избегать пребывания на солнце. Не допускать попадания геля в глаза и слизистые оболочки. Не рекомендуется применение у детей.

### **ФОРМА ВЫПУСКА**

**1% гель** для наружного применения по 20г в тубах алюминиевых вместе с листком-вкладышем в пачке из картона.

### **УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ**

Хранить в недоступном для детей и сухом и защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С .

### **УСЛОВИЯ ОТПУСКА ИЗ АПТЕК**

Отпускается по рецепту врача.

### **СРОК ГОДНОСТИ**

3 года. Не использовать по истечении срока годности.

### **ПРОИЗВОДИТЕЛЬ**

**ООО “АРПИМЕД”**

Республика Армения, Котайки марз, г. Абовян, 2-ой мкр, дом 19

Тел.: 374 (222) 21703, 21740

Факс: 374 (222) 21924