

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ
(Информация для потребителей)

ЭРИТРОМИЦИН МАЗЬ

Регистрационный номер в РА: №

Торговое название: ЭРИТРОМИЦИН МАЗЬ

Международное непатентованное название: Эритромицин (Erythromycin)

Лекарственная форма: мазь для наружного применения.

Состав

Каждый грамм содержит:

действующее вещество: эритромицин – 10 мг;

вспомогательные вещества: жидкий парафин, пропилпарабен, вазелин белый, этанол.

Описание

Белая, однородная мазь, без запаха.

Фармакотерапевтическая группа

Препараты для лечения угревой сыпи; препараты для лечения угревой сыпи для наружного применения; противомикробные средства для лечения угревой сыпи.

Код АТХ

D10AF02

Фармакологическое действие

ЭРИТРОМИЦИН 1% МАЗЬ содержит эритромицин, антибиотик из группы макролидов, оказывающий бактериостатическое действие. При наружном применении оказывает противоугревое действие за счет бактериостатического действия на микроорганизмы, вызывающие угревую сыпь: *Propionibacterium acnes*.

Обратимо связывается с 50S субъединицей рибосом, что нарушает образование пептидных связей между молекулами аминокислот и блокирует синтез белков микроорганизмов (не влияет на синтез нуклеиновых кислот).

При применении в высоких дозах в зависимости от вида возбудителя может проявлять также бактерицидное действие.

Фармакокинетика

Системной абсорбции подвергается лишь незначительная часть эритромицина, которая в дальнейшем выводится из организма с мочой.

Показания к применению

- Лечение вульгарных угрей (преимущественно папулезных и пустулезных).
- Гнойно-воспалительные заболевания кожи.

Противопоказания

Пациентам с известной гиперчувствительностью к эритромицину, другим макролидным антибиотикам или к любому из вспомогательных веществ.

Способ применения

Местно, на предварительно очищенные пораженные участки кожи, два раза в день, утром и вечером. Лечение продолжают до клинического улучшения, в среднем 1-3 мес.

Побочные реакции

Местные реакции: иногда может возникать ощущение жжения, раздражение, сухость кожи на месте нанесения препарата. Как правило, эти явления слабо выражены и не требуют отмены препарата и/или проведения симптоматической терапии.

Аллергические реакции: генерализованная крапивница, раздражение, покраснение, десквамация эпидермиса, эритема кожи, раздражение глаз.

Сообщение о нежелательных реакциях:

Если у вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или фармацевтом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше.

Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях непосредственно в Центр экспертизы лекарств и медицинских технологий МЗ РА по ссылке www.pharm.am или позвонить по номеру горячей линии: (+374 10) 20 05 05 и (+374 96) 22 05 05.

Передозировка

Случайная передозировка маловероятна из-за особенностей местного применения препарата.

Лекарственное взаимодействие

Ваша кожа может быть более склонна к сухости или раздражению, если вы используете другие наружные препараты на коже, например, препараты, вызывающие шелушение кожи, лечебную косметику, мыло, туалетные принадлежности или другие противоугревые препараты, в сочетании с этим лекарством. Одновременное применение препаратов, вызывающих десквамацию эпидермиса (бензоилпероксид, резорцин, сера или третиноин) с ЭРИТРОМИЦИНОМ может увеличить риск побочных эффектов.

Одновременное применение другого местного антибактериального препарата противопоказано.

Препарат несовместим с линкомицином, клиндамицином, хлорамфениколом (антагонизм).

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

Совместное применение с гидроксихлорохином и хлорохином

Данные наблюдений показали, что совместное применение азитромицина с гидроксихлорохином у пациентов с ревматоидным артритом связано с повышенным риском сердечно-сосудистых событий и сердечнососудистой смертности. Из-за возможного аналогичного риска при применении других макролидов в сочетании с гидроксихлорохином или хлорохином следует тщательно взвесить соотношение пользы и риска, прежде чем назначать эритромицин любым пациентам, принимающим гидроксихлорохин или хлорохин.

Особые указания

Это лекарство предназначено только для наружного применения.

Следует избегать попадания препарата на слизистые оболочки и чувствительные участки кожи. Если случайный контакт все же произошел, следует промыть пораженный участок теплой водой.

При применении препарата возможно развитие перекрестной резистентности к другим антибиотикам группы макролидов, линкомицину, клиндамицину.

Пациентам следует избегать применение другого противоугревого препарата для наружного применения на том же участке в течение 1 часа после использования ЭРИТРОМИЦИН 1%

МАЗИ. После каждого применения препарата следует тщательно вымыть руки. В случае осложнений инфекции использование ЭРИТРОМИЦИНА следует прекратить.

При появлении генерализованной крапивницы следует прекратить лечение и назначить кортикостероиды системного действия.

Штаммы *Propionibacterium* становятся более резистентны к антибиотикам. Для предупреждения развития резистентности в течение лечения эритромицином в виде мази для наружного применения ваш врач должен избегать назначения вам других антибиотиков для приема внутрь.

Если в течение 3–4 нед состояние угревой сыпи не улучшается, следует проконсультироваться с врачом (для достижения полного терапевтического эффекта может потребоваться 2–3 мес).

При длительном применении возможно развитие суперинфекции.

Перед назначением эритромицина всем пациентам, принимающим гидроксихлорохин или хлорохин, тщательно взвесьте соотношение пользы и риска из-за потенциально повышенного риска сердечно-сосудистых событий и сердечно-сосудистой смертности (см. раздел «Лекарственное взаимодействие»).

Применение в педиатрии: безопасность и эффективность применения эритромицина в виде мази в педиатрии не установлена.

Важная информация об ингредиентах, входящих в состав ЭРИТРОМИЦИНА

Препарат содержит:

- пропилпарабен, который может вызвать аллергические реакции (возможно замедленные).

Беременность и кормление грудью

Некоторые лекарства не следует использовать во время беременности или грудного вскармливания. Однако другие лекарства можно безопасно использовать во время беременности или грудного вскармливания, поскольку предполагаемая польза превышает риск развития побочных эффектов.

Всегда сообщайте врачу, если вы беременны или планируете беременность, перед использованием любого лекарства.

Нет известных вредных эффектов при использовании этого лекарства беременными или кормящими матерями. Однако, если его используют кормящие матери, его не следует наносить на грудь, чтобы ребенок случайно не проглотил его во время кормления.

Этот препарат следует использовать во время беременности и грудного вскармливания, только если это явно необходимо, и потенциальная польза оправдывает потенциальный риск для плода.

Влияние на способность управлять транспортными средствами и механизмами

В период применения препарата возможно управление транспортными средствами, механизмами и выполнение других потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

Форма выпуска

1% мазь для наружного применения в тубах алюминиевых по 20 и 25 г вместе с листком-вкладышем в пачке из картона.

Срок годности

3 года. Не использовать по истечении срока годности.

Условия хранения

Хранить в недоступном для детей, защищенном от влаги и света месте при температуре не выше 25°C.

Условия отпуска из аптек
Отпускается по рецепту врача.

Производитель

ООО "АРПИМЕД"

Республика Армения, Котайкская область, г. Абовян, 2204, 2-ой микрорайон, здание 19

Тел.: 374 (222) 21703, 21740

Факс: 374 (222) 21924

Держатель регистрационного удостоверения

ООО "АРПИМЕД"

Республика Армения, Котайкская область, г. Абовян, 2204, 2-ой микрорайон, здание 19

Тел.: 374 (222) 21703, 21740

Факс: 374 (222) 21924

За любой информацией о препарате следует обращаться к локальному представителю держателя регистрационного удостоверения:

ООО "АРПИМЕД"

Республика Армения, Котайкская область, г. Абовян, 2204, 2-ой микрорайон, здание 19

Тел.: 374 (222) 21703, 21740

Факс: 374 (222) 21924