

НД РБ

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.

Выделяется 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*.

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь  
от . 13.10.2020 № 1084

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

#### Противопоказания

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

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

#### 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 апликации 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 же после применения препарата.

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

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.

**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-лактамных антибиотиков (пенициллины, цефалоспорины, карбапенемы).

Фармацевтически несовместим с аминогликозидами. При использовании с глюкокортикоидами 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 блефарита у новорожденных полоску мази длиной 0,5-1 см закладывают за нижнее веко однократно.

Особенности применения в отдельных группах пациентовПрименение 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

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 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

**СОГЛАСОВАНО**  
 МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
 РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
 Приказ Министерства здравоохранения  
 Республики Беларусь

НД РБ

7963 - 2020 С.5

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 "Гатхимфармпрепараты", 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 технологии  
АО "Гатхимфармпрепараты"

И.Р.Абдуллин

