



ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони здоров'я України
18.08.11 № 520
Реєстраційне посвідчення
№ UA/4683/01/01

Зміни внесено
Наказ Міністерства охорони здоров'я України
30.04.14 № 294

ІНСТРУКЦІЯ для медичного застосування препарату СИНТОМІЦИН

Склад лікарського засобу:

діюча речовина: chloramphenicol; 1 г лініменту містить хлорамфеніколу (синтоміцину) 50 мг;

допоміжні речовини: олія рицинова, емульгатор №1, кислота сорбінова, натрій карбоксиметилцелюлоза, вода очищена;

допоміжні речовини, що входять до складу емульгатору №1: спирт цетиловий, спирт стеариловий.

Лікарська форма. Лінімент.

Лінімент білого або білого зі злегка жовтуватим відтінком кольору, зі слабким специфічним запахом.

Назва і місце знаходження виробника.

ПАТ «Лубнифарм».

вул. Петровського, 16, м. Лубни, Полтавська обл., Україна, 37500.

Фармакотерапевтична група. Антибіотики для місцевого застосування. Хлорамфенікол. Код АТС D06A X02.

Препарат активний щодо штамів бактерій, стійких до пеніциліну, стрептоміцину, сульфаніламідів; грампозитивних (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*) та грамнегативних (*Neisseria gonorrhoeae*, *Neisseria meningitidis*) коків, багатьох бактерій (*Escherichia coli*, *Haemophilus influenzae*, *Salmonella spp.*, *Shigella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Serratia spp.*, *Proteus stuartii*, ієрсинії), рикетсії, спірохет, збудників трахоми, сиптакозу, пахового лімфогранулематозу, чинить протимікробну та антибактеріальну (бактеріостатичну) дію. Механізм дії пов'язаний із порушенням синтезу білків мікроорганізмів. Стієкість мікроорганізмів до хлорамфеніколу розвивається відносно повільно.

Показання для застосування. Місцеве лікування гнійно-запальних уражень шкіри (карбункули, фурункули), гнійних ран, трофічних виразок, що довго не загоюються, опіків II-III ступеня, тріщин сосків у породіль.

Протипоказання. Індивідуальна підвищена чутливість до компонентів препарату. Псоріаз, екзема, грибові захворювання шкіри.

Належні заходи безпеки при застосуванні. Не допускається попадання лініменту в очі. Не можна допускати безконтрольне лікування препаратом у педіатричній практиці, застосовувати тільки за призначенням лікаря. Антибактеріальні засоби для зовнішнього застосування можуть призвести до сенсibiлізації шкіри, що супроводжується розвитком реакцій підвищеної чутливості у майбутньому (при призначенні цих препаратів зовнішньо чи у вигляді лікарської форми системної дії).

Особливі застереження.

Застосування у період вагітності або годування груддю. Оскільки фармакокінетика Синтоміцину не

вивчена, тому у період вагітності препарат застосовують з обережністю і тільки тоді, коли, на думку лікаря, очікувана користь для матері перевищує потенційний ризик для плода. Під час лікування тріщин сосків у породіль не потрібно приймати годування груддю. Перед годуванням дитини груддю залишки препарату з соска та шкіри навколо нього слід зняти чистою серветкою, а залозу ретельно та обережно обмити.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами. Не впливає.

Діти. Не призначають дітям у перші 4 тижні життя.

Спосіб застосування та дози. Препаратом просочують марлеві тампони або наносять тонким шаром безпосередньо на уражену ділянку. Зверху накладають звичайну пов'язку, можна з пергаментним або компресним папером. Перев'язки проводять залежно від показань через 1-3 дні, іноді – через 4-5 днів. Тривалість лікування визначає лікар індивідуально. При тріщинах сосків у породіль після кожного годування соски обмивають 0,25 % розчином нашатирного спирту, потім на тріщину накладають стерильну салфетку, вкриту шаром лініменту. При цьому швидко знімаються різкі больові відчуття і через 2-5 днів після початку лікування тріщини загоюються.

Передозування. *Симптоми:* можливе посилення побічних ефектів препарату. *Лікування:* симптоматичне.

Побічні ефекти. Можливі алергічні реакції (у тому числі шкірні висипання, свербіж, відчуття печіння, гіперемія, набряк).

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій. Одночасне застосування препарату з еритромицином, олеандоміцином, ністатином та левориноном – підвищує антибактеріальну активність лініменту, а з солями бензилпеніциліну – знижує. Препарат несумісний із сульфаніламидами. Препарат несумісний із цитостатиками, дифенілом, барбітуратами та похідними піразолону, етанолом.

Термін придатності. 2 роки.

Умови зберігання. Зберігати в оригінальній упаковці при температурі від 8 °С до 15 °С. Не заморозувати. Зберігати у недоступному для дітей місці. Після розкриття туби препарат зберігати протягом курсу лікування.

Упаковка. По 25 г в туби алюмінієві.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Дата останнього перегляду.