

ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

ТАУРИН

Регистрационный номер:

Торговое наименование: Таурин

Международное непатентованное или группировочное наименование: таурин

Лекарственная форма: раствор для субконъюнктивального введения

Состав

Действующее вещество: таурин – 40 мг

Вспомогательное вещество: вода для инъекций – до 1 мл

Описание: прозрачный бесцветный раствор

Фармакотерапевтическая группа: средства, применяемые в офтальмологии; другие средства, применяемые в офтальмологии.

Код АТХ: S01XA

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Таурин является серосодержащей аминокислотой, образующейся в организме в процессе превращения цистеина. Препарат способствует улучшению энергетических процессов, стимулирует репаративные процессы при заболеваниях дистрофического характера и процессах, сопровождающихся резким нарушением метаболизма тканей глаза. Как серосодержащая аминокислота препарат способствует нормализации функции клеточных мембран, улучшению энергетических и обменных процессов.

Фармакокинетика

Изучение фармакокинетики показало, что Таурин имеет высокую чувствительность к глазным тканям, вследствие этого при местном применении системная абсорбция очень низкая. При применении в терапевтических дозах попадание препарата в системный кровоток практически не происходит.

Показания к применению

Таурин показан к применению у взрослых в возрасте от 18 лет в составе комплексной терапии заболеваний:

- дистрофические заболевания сетчатки (в том числе наследственной тапеторетинальной дегенерации);
- травмы роговицы (в качестве стимулятора репаративных процессов).

Противопоказания

Гиперчувствительность к таурину или к любому из вспомогательных веществ, детский возраст до 18 лет.

С осторожностью

Данные отсутствуют.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Назначение препарата в период беременности и грудного вскармливания возможно только в случае, если предполагаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода или ребенка.

Способ применения и дозы

Раствор для субконъюнктивального введения.

Для лечения тапеторетинальной дегенерации и других дистрофических заболеваний сетчатки, роговицы и ее травм (ожоги, ранения) таурин вводят под конъюнктиву по 0,3 мл 1 раз в сутки в течение 10 дней. Курс повторяют через 6–8 месяцев.

Побочное действие

Нежелательные реакции (НР) сгруппированы по системно-органным классам в соответствии со словарем MedDRA и частотой развития НР ВОЗ: очень часто ($\geq 1/10$); часто ($\geq 1/100$, но $< 1/10$); нечасто ($\geq 1/1000$, но $< 1/100$); редко ($\geq 1/10000$, но $< 1/1000$); очень редко ($< 1/10000$); частота неизвестна (на основании имеющихся данных оценить невозможно).

Нарушения со стороны иммунной системы: частота неизвестна – аллергические реакции.

Если указанные в инструкции побочные эффекты усугубляются или отмечаются любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, следует немедленно сообщить об этом врачу.

Передозировка

Данные о передозировке отсутствуют.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

У пациентов с открытоугольной глаукомой отмечено значительное усиление гипотензивного действия β -адреноблокаторов для местного применения в офтальмологии в случае совместного применения с таурином. Усиление эффекта достигается за счет увеличения коэффициента легкости оттока и снижения продукции водянистой влаги.

Особые указания

При необходимости одновременного применения других офтальмологических лекарственных средств (глазные капли и др.) интервал между применением таурина и

других препаратов должен составлять не менее 15–30 минут.

Влияние лекарственного препарата на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Применение препарата не оказывает влияния на управление автотранспортом и занятия потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

Форма выпуска

Раствор для субконъюнктивального введения 40 мг/мл.

По 1 мл в ампулы нейтрального стекла или бесцветного стекла первого гидролитического класса с точками надлома или кольцами.

По 10 ампул вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в коробку из картона.

По 5 ампул помещают в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной.

По 2 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона.

Условия хранения

В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

4 года.

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска

Отпускают по рецепту.

Держатель регистрационного удостоверения/организация, принимающая претензии потребителей

АО «ДАЛЬХИМФАРМ», 680001, Российская Федерация, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22, т/ф (4212) 53-91-86, info@dhph.ru.

Наименование производителя и адрес места производства лекарственного препарата

АО «ДАЛЬХИМФАРМ», 680001, Российская Федерация, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22, стр. 2, 8, 9, т/ф (4212) 53-91-86, info@dhph.ru.