

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: метаболическое средство

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

В составе комплексной терапии заболеваний:

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

Противопоказания

Повышенная чувствительность к таурину. 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

Возможны 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 применению помещают в коробку из картона.

По 5 ампул в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной.

По 2 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по 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.

Наименование, адрес производителя и адрес места производства лекарственного препарата / организация, принимающая претензии

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

Генеральный директор
ОАО «ДАЛЬХИМФАРМ»



Ю.П. Швец