

## ИНСТРУКЦИЯ

## ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

**Эритромицин**

**Регистрационный номер:**

**Торговое наименование препарата:** Эритромицин

**Международное непатентованное наименование:** эритромицин

**Лекарственная форма:** мазь для наружного применения

**Состав на 1 г:**

*Действующее вещество:* эритромицин (в пересчете на действующее вещество) – 10 тыс.ЕД.

*Вспомогательные вещества:* ланолин (ланолин безводный), натрия дисульфит (натрия метабисульфит, натрия пиросульфит), вазелин.

**Описание.** Мазь от светло-желтого до коричнево-желтого цвета.

**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**

Бактериостатический антибиотик из группы макролидов. При наружном применении оказывает антибактериальное и противогревое действие. 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 бактерицидное действие.

Спектр действия включает грамположительные (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Bacillus anthracis*, *Corynebacterium diphtheriae*) и грамотрицательные (*Neisseria gonorrhoeae*, *Haemophilus influenzae*, *Bordetella pertussis*, *Brucella spp.*, *Legionella spp.*) микроорганизмы, а также *Mycoplasma spp.*, *Chlamydia spp.*, *Treponema spp.*, *Rickettsia spp.* К препарату устойчивы грамотрицательные палочки *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, а также *Shigella spp.*, *Bacteroides fragilis*, *Enterobacter spp.* и др.

**Показания к применению**

Инфекции кожи и мягких тканей (гнойничковые заболевания кожи, в т.ч. юношеские угри, инфицированные раны, пролежни, ожоги II–III ст., трофические язвы).

### **Противопоказания**

Гиперчувствительность к эритромицину или к любому из вспомогательных веществ.

### **Способ применения и дозы**

Наружно: мазь наносят на пораженные участки кожи 2–3 раза в день, длительность лечения - 1,5–2 мес.

При гнойных заболеваниях кожи и мягких тканей мазь наносят на пораженный участок кожи тонким слоем 1–2 раза в день после удаления некротических масс и гноя, при ожогах - 2–3 раза в неделю. Длительность лечения зависит от формы и тяжести заболевания и составляет от нескольких дней до 2 недель.

### **Побочное действие**

Возможно развитие аллергических реакций и раздражающее действие (покраснение, зуд).

При длительном применении может развиваться вторичная инфекция, вызванная устойчивыми к эритромицину микроорганизмами.

### **Передозировка**

Данные по передозировке препарата отсутствуют.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

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

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

При одновременном применении лекарственных форм эритромицина для наружного применения с абразивными веществами, приводящими к чрезмерному раздражению кожи, а также с лекарственными средствами, вызывающими шелушение кожи, возможен кумулятивный раздражающий или высушивающий эффект.

### **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 сердечно-сосудистой 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**

До использования любого другого противогрибкового лекарственного средства для наружного применения должно пройти не менее 1 ч.

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 «Взаимодействие с другими лекарственными средствами»).

#### **Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

Достаточного опыта по применению препарата при беременности и в период грудного вскармливания нет. Возможно применение препарата по назначению лечащего врача, если ожидаемый лечебный эффект превышает риск развития возможных побочных эффектов.

#### **Влияние на способность управлять транспортными средствами и механизмами**

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

#### **Форма выпуска**

Мазь для наружного применения 10 тыс.ЕД/г.

5 г, 10 г, 15 г в тубы алюминиевые.

Каждую тубу с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

#### **Срок годности.**

3 года. Не использовать по истечении срока годности.

#### **Условия хранения**

При температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

#### **Условия отпуска**

Отпускают по рецепту.

#### **Производитель**

Публичное акционерное общество «Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий «Синтез» (ПАО «Синтез»), Россия.

Курганская обл., г.о. г. Курган, г. Курган, проспект Конституции, стр. 7/28.

*Выпускающий контроль качества*

Курганская обл., г.о. г. Курган, г. Курган, проспект Конституции, стр. 7/32.

СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ  
от 01.06.2022 № 12976  
(ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0003)

**Держатель регистрационного удостоверения/Организация, принимающая претензии потребителей**

Публичное акционерное общество «Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий «Синтез» (ПАО «Синтез»), Россия.

Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 7.

Телефон: +7 (495) 646-28-68

e-mail: info@binnopharmgroup.ru