

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

ЗИНЕРИДЕРМ

**Регистрационный номер:**

**Торговое наименование**

Зинеридерм

**Международное непатентованное или группировочное наименование**

Цинка ацетат + Эритромицин

**Лекарственная форма**

Порошок для приготовления раствора для наружного применения

**Состав:**

**Флакон с препаратом:**

*Действующие вещества:* эритромицин - 1302 мг, цинка ацетата дигидрат - 389,4 мг.

**Флакон с растворителем:**

*Вспомогательные вещества:* диизопропилсебакат - 7810 мг, этанол 95 % - 17100 мг.

**Состав на 1 мл после смешивания содержимого двух флаконов:**

*Действующие вещества:* эритромицин - 40 мг, цинка ацетата дигидрат - 12 мг.

*Вспомогательные вещества:* диизопропилсебакат - 250 мг, этанол 95 % - 550 мг.

**Описание**

**Препарат**

Белый кристаллический порошок.

**Растворитель**

Прозрачная бесцветная жидкость.

**Готовый препарат**

Прозрачная бесцветная жидкость.

МИНЗДРАВ РОССИИ

ЛП - 006087-100220

СОГЛАСОВАН

## **Фармакотерапевтическая группа**

Сыпи угревой средство лечения.

Код АТХ: D10AF52.

## **Фармакологические свойства**

### **Фармакодинамика**

Препарат представляет собой эритромицин-цинковый комплекс. Оказывает противовоспалительное, противомикробное и комедонолитическое действие. Эритромицин действует бактериостатически на микроорганизмы, вызывающие угревую сыпь: *Propionibacterium acne* и *Streptococcus epidermidis*. Цинк уменьшает выработку секрета сальных желез, оказывает вяжущее действие.

### **Фармакокинетика**

Комплексная связь компонентов препарата обеспечивает хорошее проникновение в кожу активных веществ. Цинк в основном связывается с фолликулярным эпителием и не резорбируется в системный кровоток. Незначительная часть эритромицина подвергается системному распределению и в дальнейшем выводится из организма.

## **Показания к применению**

Лечение угревой сыпи.

## **Противопоказания**

Повышенная чувствительность к эритромицину и другим макролидам, к цинку, к другим компонентам препарата.

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

Применение препарата в периоды беременности и лактации (грудного вскармливания) по показаниям в рекомендуемых дозах возможно.

Если Вы беременны или планируете беременность, перед применением препарата рекомендуется проконсультироваться с врачом.

## **Способ применения и дозы**

Наружно.

### *Инструкция по приготовлению лекарственного средства*

- 1. Упаковка содержит 2 флакона и аппликатор с мягкой поверхностью. Снимите колпачки с обоих флаконов. Не выбрасывайте крышку от флакона с порошком.*
- 2. Налейте раствор (B) во флакон с порошком (A) и закрутите крышку. Пустой флакон B можно выбросить.*
- 3. Сразу же тщательно взболтайте содержимое флакона в течение одной минуты.*
- 4. Снимите крышку с флакона.*
- 5. Извлеките аппликатор из упаковки.*
- 6. Протолкните аппликатор в горлышко флакона и закрутите крышку.*

С помощью прилагаемого аппликатора препарат наносят тонким слоем на пораженный участок кожи 2 раза в сутки: утром (до нанесения макияжа) и вечером (после умывания). Наносить препарат следует путем наклонения флакона с приготовленным раствором вниз, с легким нажимом. Скорость нанесения раствора регулируется силой нажима аппликатора на кожу. Примерная разовая доза — 0,5 мл. После высыхания раствор становится невидимым.

Продолжительность курса — 10–12 недель. В отдельных случаях возможно клиническое улучшение уже через 2 недели.

Применяйте препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции по применению.

### **Побочное действие**

Возможно ощущение жжения, раздражения, сухость кожных покровов в месте нанесения препарата (как правило, эти явления слабо выражены и не требуют отмены препарата и/или проведения симптоматической терапии).

Если у Вас отмечаются побочные эффекты, указанные в инструкции по применению или они усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

### **Передозировка**

При применении препарата в соответствии с инструкцией по применению передозировка маловероятна. При случайном проглатывании показана симптоматическая терапия.

### **Взаимодействие с другими лекарственными препаратами**

До настоящего времени не установлено клинически значимых взаимодействий препарата Зинеридерм с другими лекарственными препаратами.

### **Особые указания**

Следует учитывать вероятность развития перекрестной резистентности к другим макролидам, линкомицину, клиндамицину. Необходимо избегать попадания в глаза, на слизистую оболочку полости рта и носа (возможно раздражение или ожог).

### **Влияние лекарственного препарата на способность управлять транспортными средствами, механизмами**

Препарат не оказывает влияния на способность управлять транспортными средствами, механизмами и занятиями другими опасными видами деятельности, требующими особого внимания и быстрых реакций.

### **Форма выпуска**

Порошок для приготовления раствора для наружного применения, 12 мг + 40 мг/мл.

По 1,6914 г порошка в пластиковые флаконы из полиэтилена высокого давления, укупоренные навинчиваемыми пластмассовыми крышками.

По 24,91 г растворителя в пластиковые флаконы из полиэтилена высокого давления, укупоренные навинчиваемыми пластмассовыми крышками.

1 флакон с порошком, 1 флакон с растворителем вместе с инструкцией по медицинскому применению и аппликатором помещают в пачку.

### **Условия хранения**

При температуре не выше 25 °С.

Приготовленный раствор после приготовления хранят при температуре не выше 25 °С в течение 5 недель.

Хранить в недоступном для детей месте.

### **Срок годности**

3 года.

Не применять по истечении срока годности.

### **Условия отпуска**

Отпускают без рецепта.

**Производитель/Организация, принимающая претензии:**

ООО «Тульская фармацевтическая фабрика»

Россия, 300004, г. Тула, Торховский проезд, д. 10

Тел./факс: (4872)41-04-73

Директор

ООО «Тульская фармацевтическая фабрика»



Л.Я. Рабинович