

ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ

1. НАЗВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА

Флоксал глазная мазь

1 г мази содержит 3 мг офлоксацина

2. ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА

МНН: Офлоксацин

Однородная мазь светло-желтого цвета.

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

от dd. 07 2011 г. № 893

КЛС № 6 от dd. 06 2011 г.

3. КАЧЕСТВЕННЫЙ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ

Активное вещество: Офлоксацин

1 г мази содержит 3.0 мг офлоксацина

Разовая доза (полоска мази длиной 1.0 см) содержит 0.12 мг офлоксацина

Вспомогательные вещества: шерстный жир

Полный состав ингредиентов: см. раздел 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА

Глазная мазь

4. КЛИНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

4.1 Показания к применению

Инфекции переднего отдела глаза, вызванные чувствительными к офтальмоксацину микроорганизмами: хронический конъюнктивит, кератит, язва роговицы и хламидиоз.

4.2 Дозировка и способ применения

Если нет других указаний, то 1,0 см полоски мази закладывается за нижнее веко больного глаза 2-3 раза в день, в случае хламидийной инфекции - 5 раз в день.

Для глазного использования.

Не рекомендуется использовать препарат более 2 недель.

Обратить внимание:

При одновременном применении Флоксала с другими глазными каплями /глазными мазями, необходимо соблюдать 15-минутный интервал, а мазь следует использовать последней.

4.3 Противопоказания

Гиперчувствительность к офтальмоксацину или любому из компонентов препарата.

4.4 Меры предосторожности

Не рекомендуется носить контактные линзы на протяжении всего периода лечения глазной мазью Флоксал.

Шерстный жир может вызвать локальную кожную реакцию (контактный дерматит).

4.5 Взаимодействие с другими лекарственными средствами. Другие формы взаимодействия

Лекарственное взаимодействие препарата не описано.

4.6 Беременность и лактация

Нет сведений о вредном влиянии офтальмоксацина на плод, однако не рекомендуется применять препарат во время беременности и лактации.

4.7 Влияние на способность управления автомобилем и обслуживания механических устройств.

После закладывания препарата в конъюнктивальный мешок глаза, может наблюдаться временное (в течение нескольких минут) ухудшение остроты зрения (размытое в виде полос изображение). Это необходимо учитывать при вождении автомобиля и работе с механизмами.

4.8 Побочные эффекты

Реакции гиперчувствительности; гиперемия конъюнктивы, чувство жжения, дискомфорта в глазах, зуд и сухость конъюнктивы, светобоязнь, слезотечение. В большинстве случаев эти признаки кратковременны. В единичных случаях были зафиксированы системные реакции гиперчувствительности.

Редко: могут формироваться отложения в роговице, при наличии соответствующих условий.

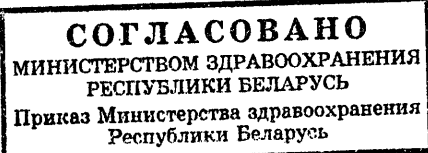
4.9 Передозировка

Случаи передозировки не известны.

5. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамика

Фармакотерапевтическая группа: средства, применяемые в офтальмологии, фторхинолоны.
Код ATC: S01AE01



Механизм действия:

Дериват хинолоновой кислоты (офлоксацин) является фторзамещенным хинолоном (ингибитором гиразы) с бактерицидным действием.

Контрольные точки:

Первичная классификация бактерий по их чувствительности или резистентности была основана на рекомендациях, изложенных в документе 1 DIN 58940-4 (2004): офлоксацин (чувствительность <1 мг/л, резистентность > 2 мг/л).

Антибактериальный спектр:

Спектр активности офлоксацина включает облигатные анаэробы, факультативные анаэробы, аэробы и другие патогенные микроорганизмы, такие как Chlamydia. При местном применении офлоксацина возможна частичная адсорбция, однако это не приводит к каким-либо клиническим или патологическим изменениям.

Распространение приобретенной резистентности отдельных видов может изменяться географически и с течением времени. Поэтому информация о резистентности по каждому конкретному случаю очень важна для того, чтобы своевременно реагировать на серьезные инфекции. Если, вследствие локальной резистентности, использование офлоксацина ставится под сомнение, по крайней мере, для некоторых типов инфекций, должны быть проведены соответствующие исследования.

Желательно микробиологическое исследование, включая идентификацию патогенного микроорганизма и его восприимчивость к офлоксацину, особенно при наличии серьезных инфекций или терапевтической ошибки.

Информация, приведенная ниже, получена от 35 немецких центров и основана на исследованиях резистентности, включающих 1470 отдельных случаев. Упомянутые здесь аэробные бактерии дают наглядную картину патогенных микроорганизмов, которые можно и нужно рассматривать как источник глазных инфекций в Германии. Можно предположить, что

количество видов бактерий, вызывающих офтальмологические инфекции в других странах, если не идентично, то подобно. Поэтому упомянутые ниже патогенные микроорганизмы являются наиболее частыми возбудителями бактериальных инфекций внешнего глаза и в этих странах. Данные о резистентности основаны на вышеупомянутых контрольных точках, которые относятся к системному применению. При местном применении в глаз достигается гораздо более высокая концентрация антибиотика. Поэтому клиническая эффективность заметна даже в отношении тех патогенных микроорганизмов, которые рассматриваются в лабораторных условиях как устойчивые.

Виды с обычной чувствительностью (резистентность <10 %)

Грамположительные аэробы

Staphylococcus aureus (MSSA)

Bacillus spp

Грамотрицательные аэробы

Acinetobacter baumannii

Acinetobacter Iwoffii

Enterobacter cloacae

Escherichia coli

Haemophilus influenzae

Haemophilus parainfluenzae

Klebsiella oxytoca

Klebsiella pneumoniae

Moraxella catarrhalis

Proteus mirabilis

Serratia marcescens

Виды, для которых приобретенная резистентность проблематична для использования (резистентность > 10 %)

Грамположительные аэробы

Corynebacterium spp.

Enterococcus faecalis

Staphylococcus aureus (MRSA)

Staphylococcus epidermidis

Streptococcus pneumoniae

Грамотрицательные аэробы

Pseudomonas aeruginosa

Stenotrophomonas maltophilia

Виды, устойчивые к препарату

Enterococcus spp



5.2 Фармакокинетика

Эксперименты на животных показали, что после местного применения офлоксацин может быть обнаружен в роговице, конъюнктиве, глазной мышце, склере, радужной оболочке, ресниччатом теле и передней камере глаза. Повторное применение также индуцирует терапевтические концентрации в стекловидном теле.

После однократного применения полоски глазной мази Флоксал длиной 1 см (эквивалентно 0,12 мг офлоксацина) максимальная концентрация офлоксацина в конъюнктиве (9,72 µг/г) и склере (1,61 µг/г) была достигнута через 5 минут. Впоследствии эти значения снижались

медленно.

Концентрация активного вещества в водянистой жидкости и роговице достигла максимума через 1 час (0,69 мг/г и 4,87 мг/г соответственно).

5.3 Доклинические данные по безопасности

При местном применении офтальмического масла токсикологические эффекты не были выявлены. Флоксал глазная мазь охарактеризована хорошо толерантной при местном использовании. Применение 16 доз в течение 8 часов может вызвать сосудистую инъекцию и хемоз конъюнктивы. Многочисленные тесты *in vitro* и *in vivo*, проведенные для стимулирования мутаций генов и хромосом, показали отрицательные результаты. Длительные исследования на животных для оценки канцерогенного потенциала не проводились. Свидетельств катарактогенного или кокатарарактогенного эффекта выявлено не было. Офтальмический масл не снижает плодовитость, не влияет на перинатальное и послеродовое развитие и не является тератогенным. После системного применения офтальмического масла были обнаружены дегенеративные изменения суставного хряща у лабораторных животных. Повреждение суставного хряща зависело от дозы и возраста. (Чем моложе были животные, тем более явным было повреждение).

6. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

6.1 Вспомогательные вещества

Парафин жидкий, шерстный жир, парафин мягкий белый

6.2 Несовместимость

Не описана.

6.3 Срок годности

3 года

Не использовать препарат более шести недель после первого вскрытия.

6.4 Условия хранения

Хранить в защищенном от света месте, при температуре не выше 25 °C.

6.5 Упаковка

Первичная: по 3 г в тубы из многослойного ламина «Polyfoil» (слой ПВП, алюминиевая фольга, ПНП) с головкой и соплом и навинчивающимся колпачком из ПВП.

Вторичная: 1 туба с инструкцией по применению в картонной пачке.

6.6 Специальные указания по использованию

Отсутствуют

6.7 Условия отпуска

По рецепту

7. ВЛАДЕЛЕЦ РЕГИСТРАЦИИ

Д-р Герхард Манн

Химико-Фармацевтическое предприятие ГмбХ

Брунсбюттер Дамм 165-173



НД РБ

7324 - 2021

136581 Берлин (Германия)

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Флоксал мазь – SPC/PIL – BY

21-04-2021