

# ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

## СИНТОМІЦИН

### **Склад:**

*діюча речовина:* 1 г лініменту містить хлорамфеніколу (синтоміцину) – 50 мг;

*допоміжні речовини:* олія рицинова, емульгатор № 1, кислота сорбінова, натрій карбоксиметилцелюлоза, вода очищена;

*допоміжні речовини, що входять до складу емульгатора № 1:* спирт цетиловий, спирт стеариловий.

**Лікарська форма.** Лінімент.

*Основні фізико-хімічні властивості:* лінімент білого або білого зі злегка жовтуватим відтінком кольору, зі слабким специфічним запахом.

### **Фармакотерапевтична група.**

Антибіотики для місцевого застосування. Хлорамфенікол. Код АТХ D06A X02.

### **Фармакологічні властивості.**

Препарат активний щодо штамів бактерій, стійких до пеніциліну, стрептоміцину, сульфаніламідів; грампозитивних (*Staphilococcus spp.*, *Streptococcus spp.*) та грамнегативних (*Neisseria gonorrhoeae*, *Neisseria meningitides*) коків, багатьох бактерій (*Escherichia coli*, *Haemophilus influenzae*, *Salmonella spp.*, *Shigella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Serratia spp.*, *Proteus stuartii*, ієрсинії), рикетсій, спірохет, збудників трахоми, пситакозу, пахового лімфогранулематозу, чинить протимікробну та антибактеріальну (бактеріостатичну) дію. Механізм дії пов'язаний з порушенням синтезу білків мікроорганізмів. Стійкість мікроорганізмів до хлорамфеніколу розвивається відносно повільно.

### **Клінічні характеристики.**

#### **Показання.**

Місцеве лікування гнійно-запальних уражень шкіри (карбункули, фурункули), гнійних ран, трофічних виразок, що довго не загоюються, опіків II-III ступеня, тріщин сосків у породіль.

### ***Протипоказання.***

Індивідуальна підвищена чутливість до будь-яких компонентів препарату.

Псоріаз, екзема, грибкові захворювання шкіри.

### ***Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.***

Одночасне застосування препарату з еритроміцином, олеандоміцином, ністатином та леворином підвищує антибактеріальну активність лініменту, а з солями бензилпеніциліну – знижує. Препарат несумісний із сульфаніламидами.

Препарат несумісний із цитостатиками, дифенілом, барбітуратами та похідними піразолону, етанолом.

### ***Особливості застосування.***

Не допускається попадання лініменту в очі. Не можна допускати безконтрольне лікування препаратом у педіатричній практиці, застосовувати тільки за призначенням лікаря.

Антибактеріальні засоби для зовнішнього застосування можуть призвести до сенсibiliзації шкіри, що супроводжується розвитком реакцій підвищеної чутливості у майбутньому (при призначенні цих препаратів зовнішньо або у вигляді лікарської форми системної дії).

### ***Застосування у період вагітності або годування груддю.***

Оскільки фармакокінетика Синтоміцину не вивчена, у період вагітності препарат слід застосовувати з обережністю і тільки тоді, коли, на думку лікаря, очікувана користь для матері перевищує потенційний ризик для плода.

Під час лікування тріщин сосків у породіль не потрібно припиняти годування груддю.

Перед годуванням дитини груддю залишки препарату з соска та шкіри навколо нього слід зняти чистою серветкою, а залозу ретельно та обережно обмити.

### ***Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.***

Не впливає.

### ***Спосіб застосування та дози.***

Препаратом просочують марлеві тампони або наносять тонким шаром безпосередньо на уражену ділянку. Зверху накладають звичайну пов'язку, можна з пергаментним або компресним папером. Перев'язки проводять залежно від показань через 1-3 дні, іноді – через 4-5 днів. Тривалість лікування визначає лікар індивідуально.

При тріщинах сосків у породіль після кожного годування соски обмивають 0,25 % розчином нашатирного спирту, потім на тріщину накладають стерильну салфетку, вкриту шаром лініменту. При цьому швидко знімаються різкі больові відчуття і через 2-5 днів після початку лікування тріщини загоюються.

*Діти.*

Не призначають дітям у перші 4 тижні життя.

### ***Передозування.***

*Симптоми:* можливе посилення побічних ефектів препарату.

*Лікування:* симптоматичне.

### ***Побічні реакції.***

Можливі алергічні реакції (у тому числі шкірні висипання, свербіж, відчуття печіння, гіперемія, набряк).

***Термін придатності.*** 2 роки.

### ***Умови зберігання.***

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. Не заморожувати.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Після розкриття туби препарат зберігати протягом курсу лікування.

### ***Упаковка.***

По 25 г в тубах № 1.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Виробник.**

АТ «Лубнифарм».

**Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.**

Україна, 37500, Полтавська обл., м. Лубни, вул. Барвінкова, 16,