

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
ИНСТРУКЦИЯ  
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Зинеридерм

**Регистрационный номер:** ЛП-006087

**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 - 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 - 550 мг.

**Описание**

**Препарат:** Белый кристаллический порошок.

**Растворитель:** Прозрачная бесцветная жидкость.

**Готовый препарат:** Прозрачная бесцветная жидкость.

**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 (В) во флакон с порошком (А) и закрутите крышку. Пустой флакон В 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 или флаконы из стекла, укупоренные навинчиваемыми пластмассовыми крышками.

По 24,91 г растворителя в пластиковые флаконы из полиэтилена высокого давления или флаконы из стекла, 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