

Инструкция
по медицинскому применению лекарственного
средства **ЗЕРКАЛИН**

Регистрационный номер: ЛП-000534

Торговое название: Зеркалин

Международное непатентованное название:

Клиндамицин Лекарственная форма: Раствор для

наружного применения Химическое название:

Метил 7-хлор-6,7,8-тридеокси-6-[[[(2*S*,4*R*)-1-метил-4-пропилпирролидин-2-ил]карбоксил]амино]-1-тио-L-трио- α -D-галактооктопиранозид гидрохлорид

Состав: 100 мл препарата содержат

Действующее вещество: 1,14 г клиндамицина гидрохлорида
(соответствует 1 г клиндамицина)

Вспомогательные вещества: Этанол (спирт этиловый 96%) -60,80 г;
пропиленгликоль – 8,69 г; вода очищенная – 17,37 г.

Описание: Бесцветная прозрачная жидкость с запахом этанола.

Фармакотерапевтическая группа: Антибиотик-линкозамид.

Код АТХ: D10AF01

Фармакологические свойства

Клиндамицин - антибиотик группы линкозамидов, активен в отношении всех штаммов *Propionibacterium asnes*, минимальная подавляющая концентрация (МПК) - 0,4 мкг/мл. Ингибирует синтез белков в микробной клетке за счет взаимодействия с 50S-субъединицами рибосом. После нанесения на кожу количество свободных жирных кислот на поверхности кожи уменьшается примерно с 14 до 2 %.

Фармакокинетика

Клиндамицин быстро накапливается в комедонах, где проявляет антибактериальную активность. Средняя концентрация антибиотика в содержимом комедонов после нанесения раствора значительно превышает показатель минимальной подавляющей концентрации для всех штаммов

Propionibacterium acnes - возбудителя угревой сыпи. После нанесения на кожу раствора клиндамицина гидрохлорида в плазме крови и моче определяются очень низкие концентрации клиндамицина.

Показания к применению

Препарат применяют для лечения угревой сыпи (*acne vulgaris*).

Противопоказания

Гиперчувствительность к клиндамицину или линкомицину, а также другим компонентам препарата в анамнезе; болезнь Крона, язвенный и псевдомембранозный колиты (в том числе в анамнезе).

Меры предосторожности

Возраст до 12 лет, период лактации. С осторожностью следует применять у пациентов с аллергией, а также при одновременном приеме миорелаксантов.

Особые указания

При применении препарата следует избегать контакта препарата с глазами и полостью рта, а после применения необходимо вымыть руки.

Применение при беременности и в период лактации

Возможно наружное применение раствора при беременности, если предполагаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода. При необходимости применения в период лактации рекомендуется прекращение грудного вскармливания.

Способ применения и дозы

Наружно. Раствор наносят на пораженную область предварительно очищенной и высушенной кожи 2 раза в сутки, утром и вечером. Курс лечения: для получения удовлетворительных результатов лечение следует продолжать в течение 6-8 недель, а при необходимости можно продолжить до 6 месяцев.

Побочное действие

Препарат обычно хорошо переносится, однако при местном применении раствора возможно раздражение (в месте нанесения), жжение, зуд, сухость кожи, эритема, шелушение, повышенное выделение кожного сала,

контактный дерматит. При резорбции имеется вероятность развития псевдомембранозного энтероколита.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Не рекомендуется одновременное использование клиндамицина гидрохлорида с другими препаратами для лечения угревой сыпи, содержащими отшелушивающие, смягчающие и абразивные вещества (например, бензоил пероксид, третиноин, резорцинол, салициловая кислота, сера) из-за возможного кумулятивного раздражающего действия на кожу. Клиндамицин и эритромицин являются антагонистами, вследствие чего не рекомендуется одновременное применение этих антибиотиков. Существует перекрестная резистентность между клиндамицином и линкомицином. Может усиливать действие миорелаксантов, нарушая нервно-мышечную передачу.

Влияние на способность водить автомобиль и управлять другими механизмами

1% раствор Зеркалина не влияет на способность водить автомобиль и управлять другими механизмами.

Передозировка

Случайная передозировка маловероятна из-за особенностей местного применения препарата.

Форма выпуска

Раствор для наружного применения.
По 30 мл во флакон из темного стекла с капельницей и навинчивающейся крышкой. Каждый флакон-капельницу вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в картонную пачку.

Условия хранения

Хранить в сухом, защищенном от света, недоступном для детей месте при температуре не выше 25°C.

Срок годности

2 года. Не использовать по истечении срока годности.

Условия отпуска из аптек:

Без рецепта.

Производитель:

АО «Ядран» Галенский Лабораторий,
51000, Пулац б/н, Риека, Хорватия.

Претензии к качеству препарата следует направлять в адрес
Представительства АО «Ядран» Галенский Лабораторий в России:
119330, г. Москва, Ломоносовский пр-т, д.38, оф.3,30,
тел./факс: (495) 970-18-82, 970-18-83.