

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Актипол®-М

МИНЗДРАВ РОССИИ

ЛП - 006052-220120

СОГЛАСОВАН

Регистрационный номер:

Торговое наименование: Актипол®-М

Международное непатентованное или группировочное наименование:

аминобензойная кислота

Химическое название: 4-аминобензойная кислота

Лекарственная форма: капли глазные

Состав:

Действующее вещество: п-Аминобензойная кислота - 0,07 мг;

Вспомогательные вещества: натрия хлорид – 9 мг, вода очищенная до 1 мл.

Описание: Прозрачная бесцветная или слегка желтоватая жидкость

Фармакотерапевтическая группа: противовирусное средство для местного применения

Код АТХ: S03D

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Аминобензойная кислота является индуктором интерферона, оказывает антиоксидантное, иммуномодулирующее, радиопротекторное действие, ускоряет регенерацию роговицы.

Препарат не обладает тератогенным, мутагенным, эмбриотоксическим действием.

Фармакокинетика

При инстилляциях в конъюнктивальный мешок аминобензойная кислота быстро всасывается и проявляет терапевтическое действие.

Показания к применению

В качестве монотерапии и в составе комплексной терапии вирусных поражений глаза:

- конъюнктивиты, кератоконъюнктивиты, кератоувеиты, вызываемые вирусом герпеса (*herpes simplex, herpes zoster*), аденовирусами;
- кератопатии инфекционного, посттравматического и послеоперационного генеза.

Противопоказания

Индивидуальная повышенная гиперчувствительность к компонентам препарата.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

До настоящего времени данные клинических испытаний относительно применения препарата Актипол®-М во время беременности, лактации, а также у детей отсутствуют. Однако препарат может применяться в том случае, если предполагаемая польза превышает риск.

Способ применения и дозы

Препарат закапывают в конъюнктивальный мешок по 1-2 капли 6-8 раз в день.

После клинического выздоровления продолжать инстилляцию по 2 капли 3 раза в день в течение 7 дней.

Побочное действие

В очень редких случаях наблюдаются конъюнктивальная гиперемия, местные аллергические реакции.

Передозировка

Данные по передозировке препарата отсутствуют.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

В комбинации с аналогами нуклеозидов (ацикловир, ганцикловир, и др.), противомикробными средствами (фторхинолоны) и антибиотиками (полимиксин В) усиливается терапевтическое действие этих препаратов.

Особые указания

Не применять препарат одновременно с сульфаниламидными препаратами и их производными (сульфацил-натрия).

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Не отмечено.

Форма выпуска

Капли глазные 0,007 %.

По 5 мл в стерильные полимерные флаконы-капельницы, герметично закрытые полимерными пробками-капельницами и крышками навинчиваемыми.

По 1 полимерному флакону-капельнице вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона.

Условия хранения

В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

2 года. После вскрытия флакона-капельницы - 14 суток.

Не использовать после срока годности, указанного на упаковке.

Условия отпуска: без рецепта.

Наименование и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение

Общество с ограниченной ответственностью «Научно- производственное медицинское предприятие «АКТИ-М» (ООО «НПМП «АКТИ-М»)

121359, г. Москва, ул. Академика Павлова, д. 5/2, строение 1,

телефон 8 (495) 938-29-43, 8 (495) 651-20-10

Производитель//Организация, принимающая претензии потребителей:

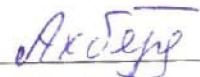
ООО «Славянская аптека», Россия

601125, Владимирская обл., Петушинский район, п. Вольгинский,

тел. факс: 8 (495) 742-60-36, 8 (495) 450-26-54

Генеральный директор

ООО «НПМП «АКТИ-М»



С.И. Акберова



МИНЗДРАВ РОССИИ
ЛП - 006052-220120
СОГЛАСОВАН

Прошито и пронумеровано и
скреплено печатью 3
листа(ов).
Должность, ФИО
Генеральный директор
ООО «НПНП АКТИ-М»
Акберова С.И.

