

ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА КОРТИМИЦИН

ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

CORTIMYCIN
КОРТИМИЦИН

КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Активни вещества: Хидрокортизон ацетат 10 мг, неомицин сулфат, екв. на неомицин 3,5 мг.

Помощни вещества: Метил и пропил парахидроксибензоат, течен парафин, твърд парафин, безводен ланолин, вазелин.

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И КОЛИЧЕСТВО В ЕДНА ОПАКОВКА

Алуминиеви туби по 5 г Кортимицин очна маз

ИМЕ И АДРЕС НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

"Балканфарма-Разград"-АД
бул."Априлско въстание" 68
Разград – 7200

НАЧИН НА ДЕЙСТВИЕ

Кортимицин очна маз е комбиниран очен препарат.

Неомицин е антибактериално средство, което унищожава микробите. При продължително лечение с него могат да се развият нечувствителни към него микроорганизми.

Хидрокортизон притежава противовъзпалително и противоалергично действие.

ПОКАЗАНИЯ

Кортимицин очна маз се прилага при повлияващи се от кортикостероиди очни заболявания, вторично инфектирани с чувствителни на неомицин микроорганизми.

Помнете

Това лекарство е предписано само за Вас, не го давайте на други хора. То може да им навреди, даже ако техните симптоми са същите като Вашите.

**ИНФОРМАЦИЯ, НЕОБХОДИМА ПРЕДИ УПОТРЕБА НА
ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Препаратът е противопоказан при свръхчувствителност към хидрокортизон и неомидин, както и при свръхчувствителност към някоя от помощните съставки. Не се прилага при язва на корнеята, увреждания на роговицата от различен произход, туберкулозна инфекция, състояние след неусложнено отстраняване на чуждо тяло от корнеята.

СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА

След еноседмично прилагане на Кортимицин очна маз се препоръчва измерване на вътреочното налягане. При продължително приложение могат да се наблюдават признаци на повишено вътреочно налягане (глаукома), увреждане на очния нерв, намаляване на зрителната острота, перде на очите.

**ЛЕКАРСТВЕНИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ И ДРУГИ ФОРМИ НА
ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ**

Няма данни за лекарствени взаимодействия.

**СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ ОТНОСНО УПОТРЕБАТА ПРИ
СПЕЦИФИЧНИ ГРУПИ ПАЦИЕНТИ**

Да се избягва прилагането на препарата при бременни и в периода на кърмене.

**ВЛИЯНИЕ ВЪРХУ СПОСОБНОСТТА ЗА ШОФИРАНЕ И РАБОТА
С МАШИНИ**

Поради замъгляване на зрението и намаляване на зрителната острота, способността за шофиране и работа с машини могат да бъдат повлияни.

ДАННИ ЗА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Препаратът съдържа т. нар. парабени, които могат да причинят забавен тип алергични реакции и по-рядко реакции от бърз тип – кожни обриви, стеснение на бронхите и задух.

ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПРАВИЛНАТА УПОТРЕБА

ДОЗИРОВКА

Препаратът се прилага локално като се нанася 3-5 пъти дневно върху конюнктивата на засегнатото око (очи) **не повече от една седмица**.

Употребявайте лекарството само както лекарят Ви е назначил.

НАЧИН НА УПОТРЕБА

Прилага се в окото (очите).

ЧЕСТОТА НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Препаратът се нанася 3-5 пъти дневно.

ПРОДЪЛЖИТЕЛНОСТ НА ЛЕЧЕНИЕТО

Продължителността на лечението се определя от лекуващия лекар, но не повече от една седмица.

Прилагайте лекарството, докато завърши целия курс на лечение, препоръчан Ви от лекаря. Не го спирайте, само защото се чувствате по-добре, Вашето състояние може да се влоши отново.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

Могат да се наблюдават леко дразнене в очите; повишен риск от пробив на корнеята и склерата поради изтъняване; повишено вътреочно налягане; перде на очите; забавено зарастване на рани; прикриване на съществуваща инфекция.

При продължително употреба и високи дози не е изключено да се наблюдават ефекти от страна на много органи.

При поява на странични ефекти пациентът трябва да уведоми лекуващия лекар.

СЪХРАНЕНИЕ

На сухо и защитено от пряка слънчева светлина място при температура под 25⁰C!

Да се съхранява на недостъпни за деца места!

СРОК НА ГОДНОСТ

Три години

След отваряне на опаковката – един месец!

ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ЛИСТОВКАТА
Февруари, 2001