



ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ БАКТОПИК®

Торговое название препарата: Бактопик®

Действующее вещество (МНН): муцироцин

Лекарственная форма: мазь

Состав:

Каждый грамм мази содержит:

активное вещество: муцироцин 20 мг;

вспомогательные вещества: полиэтиленгликоль 3350 и полиэтиленгликоль 400.

Описание: мазь белого или почти белого цвета.

Фармакотерапевтическая группа: антибиотики для местного применения

Код ATX: D06AX09

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Механизм действия

Муцироцин - новый антибиотик, полученный путем ферментации *Pseudomonas fluorescens*. Муцироцин ингибирует изолейцилтранс-РНК-синтетазу, тем самым останавливая синтез бактериальных белков. Муцироцин обладает бактериостатическими свойствами при минимальных ингибирующих концентрациях и бактерицидными свойствами при более высоких концентрациях, достигаемых при местном применении.

Механизм резистентности

Считается, что резистентность низкого уровня в стафилококах обусловлена точечными мутациями внутри обычного стафилококкового хромосомного гена (*ileS*) для фермента целевой изолейцил-тРНК-синтетазы. Показано, что резистентность к высоким уровням в стафилококах обусловлена отдельным, кодируемым плазмидой ферментом изолейцил-тРНК-синтетазы.

Внутренняя резистентность в грамотрицательных организмах, таких как *Enterobacteriaceae*, может быть связана с плохим проникновением наружной мембранны грамотрицательной клеточной стенки.

Из-за своего особого способа действия и его уникальной химической структуры, муцироцин не проявляет никакой перекрестной резистентности с другими клинически доступными антибиотиками.

Микробиологическая чувствительность

Распространенность приобретенной резистентности может варьировать географически и со временем для отдельных видов, а местная информация о резистентности является желательной, особенно при лечении тяжелых инфекций. При необходимости следует проконсультироваться со специалистом в том случае, когда местная распространенность резистентности такова, что эффективность муцироцина, по крайней мере, при некоторых типах инфекций вызывает сомнения.

Обычно восприимчивые виды

*Staphylococcus aureus**

*Streptococcus pyogenes**

Streptococcus spp. (β-гемолитические, а также отличные от *S. pyogenes*)

Категория, где приобретённая резистентность может быть проблемой

Staphylococcus spp., коагулаза-негативные

Неотъемлемо резистентные микроорганизмы

Corynebacterium spp.

Micrococcus spp.

* При клинических исследованиях, активность была оценена как удовлетворительная.

Фармакокинетика

После местного применения мази Бактопик® муциллин очень слабо абсорбируется системно, а поглощённое количество быстро метаболизируется в антимикробно неактивный метаболит, мониевую кислоту. Проникновение муциллина в более глубокие эпидермальные и дермальные слои кожи усиливается в травмированной коже и под окклюзионными повязками.

Пожилые пациенты

Никаких ограничений, кроме случаев, когда имеются признаки умеренной или тяжелой почечной недостаточности.

Показания к применению

Препарат Бактопик® является антибактериальным средством для наружного применения, проявляющим активность в отношении организмов, вызывающих большинство кожных инфекций, а именно: *Staphylococcus aureus*, включая штаммы, устойчивые к метициллину, другие стафилококки, стрептококки. Препарат также проявляет активность против грамотрицательных организмов, таких как *Escherichia coli* и *Haemophilus influenzae*. Мазь Бактопик® применяется при кожных инфекциях, таких, как импетigo, фолликулит, фурункулёз.

Способ применения и дозы

Дозировка

Взрослые (включая пожилых пациентов / пациентов с болезнями печени) и дети:

Два или три раза в день в течение до 10 дней, в зависимости от результата.

*С нарушенной почечной функцией:*смотрите раздел «Особые указания».

Метод применения

Для наружного применения.

Небольшое количество мази Бактопик® следует нанести, покрывая пораженную область. Область лечения можно накрыть повязкой.

Любое количество препарата, оставшееся после лечения, следует выбросить.

Не перемешивать с другими препаратами, так как имеется риск разбавления, что может привести к уменьшению антибактериальной активности и потенциальному уменьшению стабильности муциллина в мази.

Дети: мазь Бактопик® можно применять у детей от 2-х месяцев и старше.

Побочные действия

Побочные реакции приведены ниже по частоте и системным классам органов. Частота классифицируется таким образом: очень часто ($\geq 1/10$), часто ($\geq 1/100$, $< 1/10$), нечасто ($\geq 1/1000$, $< 1/100$), редко ($\geq 1/10,000$, $< 1/1000$), очень редко ($< 1/10,000$), включая отдельные сообщения.

Частые и нечастые побочные реакции были выявлены путем объединения показателей безопасности клинических исследований населения у 1573 лечащихся пациентов, охватывающих 12 клинических исследований. Категория «очень редко» охватывает побочные реакции, которые были изначально определены по данным пост-маркетинговых исследований и отражает скорее количество обращений, нежели реальную частоту.

Нарушения со стороны иммунной системы:

Очень редко: при применении мази Бактопик® сообщалось о системных аллергических реакциях, включая анафилаксию, генерализованную сыпь, крапивницу и отёк Квинке.

Нарушения со стороны кожи и подкожной клетчатки:

Часто: Ощущение жжения в месте нанесения.

Нечасто: Зуд, покраснение, жжение и сухость в области нанесения препарата. Реакции кожной сенсибилизации на муцина или основу мази.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к активному компоненту или любому другому вспомогательному веществу.

Состав мази Бактопик® не подходит для офтальмологического или интраназального применения.

Лекарственные взаимодействия

Взаимодействие с другими препаратами не было выявлено.

Особые указания

При использовании мази Бактопик® возможно возникновение аллергических реакций или сильное местное раздражение в месте нанесения, в таких случаях лечение следует остановить, тщательно смыть препарат и предпринять необходимые меры по лечению.

Как и при использовании других антибактериальных препаратов, длительное применение может стать причиной чрезмерного роста невосприимчивых организмов.

Имеются данные о возникновении псевдомембранных колита при лечении антибиотиками, который может иметь степень тяжести от умеренной до опасной для жизни. По этой причине необходимо так же отметить важность своевременной диагностики, особенно пациентам, страдающим диареей во время или после использования антибиотика. Данные эффекты менее вероятны при наружном нанесении муцина, при продолжительной диарее или возникновении колик в животе у пациентов, лечение следует немедленно прекратить и продолжить дальнейшее наблюдение пациента.

Нарушение функции почек

Полиэтиленгликоль может абсорбироваться с открытых ран и поврежденной кожи и выводится через почки. При использовании других мазей, имеющих в своей основе полиэтиленгликоль, не следует применять мазь муцина в случаях, если вероятна абсорбция высокого количества полиэтиленгликоля, особенно если имеются нарушения функции почек от средней до тяжелой степени.

Мазь Бактопик® не подходит для:

- офтальмологического применения
- интраназального применения
- использования в сочетании с катетером и
- на участке центрального венозного катетера.

Избегайте попадания в глаза. В случае попадания необходимо тщательно промыть водой до полного извлечения остатков мази.

Применение при беременности и в период лактации

Беременность

Исследования на животных по влиянию муцина на репродуктивную систему не показали негативного воздействия на плод. Ввиду того, что нет клинического доказательства о влиянии данного препарата во время беременности, препарат Бактопик® следует применять во время беременности только в случае, если потенциальная выгода перевешивает возможные риски лечения.

Лактация

Не существует данных о проникновении муцина в грудное молоко. При лечении трещин сосков у кормящей матери, следует их тщательно промыть перед грудным вскармливанием.

Фертильность

Не имеется данных о влиянии муцина на фертильность человека. Исследования на крысах не выявили влияние на фертильность.

Влияние на способность управлять автотранспортом и другими механизмами

Влияние на способность управления автомобилем или другими механизмами не было установлено.

Передозировка

Признаки и симптомы:

Имеется достаточно мало данных о передозировке муцином.

Лечение:

Нет какого-то специфического лечения при передозировке муцином. В случае передозировки, пациента следует лечить вспомогательными средствами с надлежащим наблюдением. Последующее наблюдение следует проводить в соответствии с клиническими показателями или в соответствии с рекомендациями национального центра ядовитых веществ, если таковой имеется.

Форма выпуска

15 г мази в алюминиевой тубе. Каждая туба вместе с инструкцией по медицинскому применению в картонной упаковке.

Условия хранения

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

Хранить в недоступном для детей месте.

Не замораживать.

Срок годности

2 года.

Препарат не следует применять после истечения срока годности.

Условия отпуска из аптек

По рецепту.

Производитель

Kusum Healthcare Pvt. Ltd.

Адрес производства

SP-289(A), RNCO Industrial Area, Chopanki, Bhiwadi, Dist. Alwar (Rajasthan), Индия.

**Наименование и адрес организации, принимающей претензии (предложения) по качеству лекарственных средств на территории Республики Узбекистан:
ИП ООО “BARAKA DORI FARM”**

100022, Республика Узбекистан, г. Ташкент, Яккасарайский район, ул. Кичик Халка Йули, д. 91.

Тел.: +99878 1509797; +99893 3888782

Факс: +99878 1509787

Email: pv@kusum.uz

Web-сайт: kusum.uz