



KANAMICINA SULFAT 1%

Unguent oftalmic

Compoziție

100 g unguent oftalmic conțin kanamicină 1 g sub formă de monosulfat de kanamicină, și excipienți: lanolină, parafină solidă, parafină lichidă, vaselină albă.

Grupa farmacoterapeutică: antibiotice de uz oftalmologic

Indicații terapeutice

Tratamentul infecțiilor externe ale globului ocular și anexelor produse de germeni sensibili la kanamicină: conjunctivită, cheratită, cheratoconjunctivită, ulcer cornean, blefarită, blefaroconjunctivită, dacriocistită.

Profilaxia infecțiilor chirurgicale oftalmologice.

Contraindicații

Hipersensibilitate la kanamicină sau la oricare dintre excipienți

Precauții

Folosirea locală timp îndelungat a antibioticelor poate determina creșterea rezistenței microorganismelor.

Interacțiuni

Este contraindicată asocierea cu alte aminoglicozide administrate concomitent. Se recomandă evitarea asocierii aminoglicozidelor, chiar și locală, cu polimixine, cefalotină, furosemid, acid etacrinic, amfotericina B, ciclosporină, cisplatină sau cu alte medicamente cu potențial nefrotoxic și ototoxic (crește riscul oto- și nefrotoxicității).

Antibioticele aminoglicozidice nu trebuie amestecate cu alte medicamente, în special cu antibiotice beta-lactamice (studii *in vitro* au demonstrat că se inactivează reciproc).

Atenționări speciale

Dacă nu s-au obținut rezultate terapeutice semnificative după o perioadă relativ scurtă de timp sau dacă apar reacții de hipersensibilitate, se impune întreruperea tratamentului și reevaluarea atitudinii terapeutice.

La copii produsul trebuie folosit numai dacă este absolut necesar și sub supraveghere medicală atentă.

Sarcina și alăptarea

Deși studiile preclinice nu au evidențiat efecte fetotoxice după administrarea topică a kanamicinei, produsul se administreză în timpul sarcinii numai dacă este absolut necesar și după evaluarea raportului beneficiu matern/risc potențial fetal.

Deoarece nu se știe dacă după administrare topică kanamicina se excretă în lapte și dacă există riscul unor reacții adverse severe la sugari, se va lua în considerare fie întreruperea tratamentului, fie întreruperea alăptării.

Efecte asupra capacitatei de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje

Nu există date care să sugereze că administrarea topică a kanamicinei influențează negativ capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Ca și în cazul administrării altor produse oftalmologice, înceboșarea tranzitorie a vederii sau alte tulburări de vedere pot afecta capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje. Dacă după instilare apare înceboșarea tranzitorie a vederii, pacientul trebuie atenționat să aștepte până când acuitatea vizuală revine la normal înainte de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.



Doze și mod de administrare

KANAMICINA SULFAT 1%, unguent oftalmic: se aplică în sacul conjunctival de 3-4 ori pe zi.

Reacții adverse

KANAMICINA SULFAT 1% poate determina ocazional iritații oculare trecătoare și ușoare. Dacă în timpul tratamentului apar fenomene de iritație la locul aplicării sau reacții alergice tratamentul trebuie întrerupt.

Supradozaj

Datorită concentrației mici a substanței active și administrării locale, supradozajul acut este puțin probabil. În cazul ingestiei accidentale se institue tratament simptomatic.

Păstrare

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

A nu se utiliza după 15 zile de la prima deschidere a tubului.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

Ambalaj

Cutie cu un tub de aluminiu a 6 g unguent oftalmic.

Producător

S.C. ANTIBIOTICE S.A., Iași, România

Deținătorul Autorizației de punere de piață

S.C. ANTIBIOTICE S.A.

Str. Valea Lupului nr.1., Iași, România

Data ultimei verificări a prospectului

Februarie 2014