

## **Склад**

*діюча речовина:* декспантенол;

1 г гелю очного містить декспантенолу 50 мг;

*допоміжні речовини:* цетримід, динатрію едетат, карбомер, натрію гідроксид, вода для ін'єкцій.

## **Лікарська форма**

Гель очний.

*Основні фізико-хімічні властивості:* прозорий, безбарвний гель.

## **Фармакотерапевтична група**

Лікарські засоби, що застосовуються в офтальмології. Код АТХ S01X A12.

## **Фармакодинаміка**

Декспантенол/пантенол – це спиртовий аналог пантотенової кислоти, який має внаслідок проміжних перетворень таку ж саму біологічну активність, як і пантотенова кислота, однак він краще всмоктується при місцевому застосуванні. Пантотенова кислота є водорозчинним вітаміном, що бере участь у різних метаболічних процесах у вигляді коферменту А. Пантотенова кислота необхідна для формування і регенерації шкіри та слизових оболонок. При місцевому застосуванні декспантенол/пантенол здатен компенсувати підвищену потребу ушкодженої шкіри або слизових оболонок у пантотеновій кислоті.

## **Фармакокінетика**

У фармакокінетичних дослідженнях пантенолу, міченого радіоактивним тритієм, було доведено, що речовині властива реабсорбція через шкіру.

## **Показання**

Неінфекційні кератопатії, у тому числі дистрофії рогівки, дегенерації рогівки, рецидивні ерозії рогівки та профілактика пошкодження рогівки при використанні контактних лінз.

Комплексне лікування пошкоджень рогівки та кон'юнктиви, хімічних та термічних опіків.

У комплексній терапії інфекційних уражень рогівки бактеріального, вірусного та грибкового походження.

## **Протипоказання**

Підвищена чутливість до будь-якого з компонентів препарату.

## **Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій**

Дотепер невідома.

Якщо Корнерегель® застосовувати разом з іншими очними краплями/очними мазями, між введенням препаратів має бути інтервал приблизно 15 хвилин. У будь-якому випадку Корнерегель® треба закапувати останнім.

## **Особливості застосування**

Корнерегель® не слід застосовувати для лікування інфекційних уражень рогівки бактеріального, вірусного та грибкового походження як монотерапію, препарат слід застосовувати лише як допоміжний засіб у комплексній терапії цих захворювань.

Корнерегель® містить консервант цетримід, який, особливо при частому або тривалому застосуванні, може спричинити подразнення очей (почервоніння, відчуття печіння та чужорідного тіла в оці), та може пошкодити епітелій рогівки. Для довготривалого лікування хронічного сухого кератокон'юнктивіту слід віддавати перевагу медичним препаратам, що не містять консервантів.

Корнерегель® не слід закапувати при вставлених контактних лінзах, тому що матеріал лінз може бути несумісним з препаратом; їх слід видалити з ока і вставити знову не раніше ніж через 10-15 хвилин після закапування Корнерегелю®.

## **Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами**

Протягом декількох хвилин після закапування Корнерегелю® у кон'юнктивальний мішок можливе тимчасове погіршення зору. Не рекомендується керувати автотранспортом або працювати зі складними механізмами, доки гострота зору не відновиться.

## **Застосування у період вагітності або годування груддю**

Контрольованих досліджень застосування препарату у період вагітності або годування груддю не проводилось. У дослідженнях на тваринах не було виявлено безпосереднього або опосередкованого шкідливого впливу препарату на вагітність, розвиток ембріона/плода, пологи та післяпологовий розвиток. Препарат проникає у грудне молоко. Тому у разі необхідності застосування препарату у період вагітності або годування груддю лікар повинен ретельно зважити співвідношення очікуваної користі від лікування Корнерегелем® для матері і потенційного ризику для плода/дитини.

### **Спосіб застосування та дози**

Препарат призначений для місцевого застосування.

Залежно від тяжкості і вираженості симптомів призначати по 1 краплі у кон'юнктивальний мішок ураженого ока 4 рази на добу та перед сном.

Препарат застосовувати до отримання бажаного терапевтичного ефекту.

Тривалість курсу лікування залежить від клінічної картини і встановлюється лікарем індивідуально.

Для запобігання забрудненню препарату та наконечника при уведенні не можна торкатися ним повік, ділянки навколо очей та інших поверхонь.

### **Діти**

Безпечність застосування препарату для лікування дітей не вивчалась.

### **Передозування**

Невідоме.

### **Побічні реакції**

Одразу після уведення препарату можлива тимчасова нечіткість зору.

#### *Розлади з боку органів зору*

Корнерегель® містить консервант цетримід, що може спричинити подразнення очей (почервоніння, відчуття печіння та чужорідного тіла в оці) та пошкодити епітелій рогівки. Інші побічні реакції, що спостерігалися: біль, підвищена сльозотеча, свербіж, набряк кон'юнктиви.

#### *З боку імунної системи*

Реакції гіперчутливості, у т.ч. свербіж, висип, кропив'янка.

### **Термін придатності**

Термін придатності препарату у закритій тубі – 2 роки.

Після першого розкриття вміст туби слід використати протягом щонайбільше 6 тижнів.

### **Умови зберігання**

Зберігати при температурі не вище 25 °С у недоступному для дітей місці.

### **Упаковка**

По 5 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці.

### **Категорія відпуску**

Без рецепта.

### **Виробник**

Др. Герхард Манн Хем.-фарм. Фабрик ГмбХ.

### **Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності**

Брунсбюттелер Дамм 165/173, 13581 Берлін, Німеччина.

### **Джерело інструкції**

Інструкцію лікарського засобу взято з офіційного джерела — [Державного реєстру лікарських засобів України](#).