

## **Склад**

*діюча речовина:* цинку гіалуронат;

1 г гелю містить цинку гіалуронату 1,027 мг;

*допоміжні речовини:* калію сорбат, натрію гідроксид, карбомер, вода для ін'єкцій.

## **Лікарська форма**

Гель.

*Основні фізико-хімічні властивості:* безбарвний або майже безбарвний прозорий гель, практично без запаху.

## **Фармакотерапевтична група**

Препарати для місцевого лікування акне. Код АТХ D10 АХ.

## **Фармакодинаміка**

Гіалуронова кислота та інші молекули протеогліканів стабілізують міжклітинну речовину сполучної тканини. Іони цинку блокують активність ліпази *P. acnes*, а також мають антибактеріальну властивість. Гель Куріозин знижує утворення вугрів і вираженість запального процесу. Локальне нанесення гелю Куріозин доповнює підвищену потребу в гіалуроновій кислоті у тканинах.

Гіалуронова кислота з молекулами води утворює дисперсійний матрикс, який заміщує дефект тканини, утворює натуральну опору для клітин, підвищує активність гранулоцитів і макрофагів та підсилює проліферацію фібробластів і ангиогенез. Гіалуронат цинку порівняно з гіалуронатом натрію має бактеріостатичну дію на ряд мікроорганізмів.

## **Фармакокінетика**

Щодо фармакокінетики екзогенної гіалуронової кислоти даних недостатньо.

За літературними даними, концентрація гіалуронової кислоти у здорових добровольців знаходиться в межах 10-100 мкг/л. Підвищений рівень гіалуронової кислоти в плазмі крові виявлено у здорових (досліджуваних) пацієнтів літнього віку, вранці при наявності порушеної функції печінки. Гіалуронова кислота швидко видаляється з плазми крові, розщеплення на компоненти з малою

молекулярною масою відбувається в печінці. Після внутрішньовенного введення період напіввиведення ( $t_{1/2}$ ) становить 2,5-5,5 хвилини. Гіалуронова кислота майже не виділяється з сечею (1%). За оцінкою даних 22 здорових добровольців, кліренс гіалуронової кислоти становить 320 мкг за 24 години.

## **Показання**

Місцеве лікування усіх форм вугрів легкого і середнього ступенів тяжкості, у тому числі комедонів і папульозно-пустульозних вугрів.

## **Протипоказання**

Підвищена чутливість до будь-якого інгредієнта препарату.

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

Дотепер невідома.

## **Особливості застосування**

Препарат не спричиняє фоточутливість, не фарбує шкіру або білизну.

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

Препарат не впливає на здатність керувати автотранспортом та працювати з іншими механізмами.

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

Немає даних про застосування препарату у період вагітності або годування груддю.

## **Спосіб застосування та дози**

Препарат призначений для зовнішнього застосування. 2 рази на добу слід нанести тонким шаром на уражену ділянку після гігієнічного очищення шкіри. Препарат через кілька хвилин всмоктується, тому немає необхідності у накладенні пов'язки.

## **Діти**

Немає даних про застосування препарату у дітей віком до 14 років.

Спосіб застосування препарату Куріозин гель у дітей віком від 14 років такий же, як і у дорослих.

### **Передозування**

Дотепер невідомо.

### **Побічні реакції**

На початку курсу терапії може з'являтися відчуття печіння і почервоніння шкіри, явища, які в ході терапії поступово зникають. При сухій шкірі може виникати відчуття натягу і розтягування шкіри.

Можливий розвиток алергічних реакцій в осіб з підвищеною чутливістю до компонентів препарату.

*З боку шкіри і підшкірної тканини.*

Часто ( $\geq 1/100$ - $< 1/10$ ): відчуття печіння шкіри.

### **Термін придатності**

2 роки.

### **Умови зберігання**

Зберігати при температурі не вище 30 °С.

Препарат зберігати в недоступному для дітей місці.

### **Упаковка**

15 г гелю у закритій алюмінієвій тубі, з білим поліетиленовим ковпачком, що має перфоруєчий наконечник. Одна туба в картонній упаковці.

### **Категорія відпуску**

Без рецепта.

### **Виробник**

ВАТ «Гедеон Ріхтер».

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

Н-1103, Будапешт, вул. Демреї, 19-21, Угорщина.

**Джерело інструкції**

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