

Состав

действующее вещество: мупироцин;

1 г мази содержит 20 мг мупироцина;

вспомогательные вещества: полиэтиленгликоль 400, полиэтиленгликоль 3350.

Лекарственная форма

Мазь.

Основные физико-химические свойства: полупрозрачная мазь белого цвета.

Фармакотерапевтическая группа

Антибиотики для местного применения. Код АТХ D06A X09.

Фармакодинамика

Мупироцин является главным антибактериальным компонентом группы структурно зависимых метаболитов, производится путем ферментации *Pseudomonas fluorescens*. Мупироцин имеет новый механизм действия путем подавления бактериальной изолейцил-трансфер-РНК-синтетазы, благодаря чему перекрестной резистентности с другими антибиотиками не ожидается.

Фармакокинетика

После местного применения мази мупироцин минимально абсорбируется в системный кровоток. Абсорбированное вещество быстро метаболизируется до микробиологически неактивного метаболита мониевой кислоты и выводится из организма почками. Проникновение мупироцина в глубокие эпидермальные и дермальные слои кожи увеличивается на поврежденных участках кожи и под окклюзионными повязками.

Показания

Местное лечение бактериальных инфекций кожи, например импетиго, фолликулит, фурункулез.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к мупироцину или к любому другому компоненту препарата.

Бондерм в этой лекарственной форме не предназначен для офтальмологического и интраназального применения.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий

Неизвестно.

Особенности применения

В случае возникновения единичных реакций гиперчувствительности или тяжелых местных раздражений, возникающих при применении мази, лечение следует прекратить, участок кожи промыть водой для удаления остатков мази и назначить альтернативный препарат для лечения поражения.

Как и при лечении другими антибактериальными препаратами, длительное применение мази может приводить к чрезмерному росту нечувствительных микроорганизмов.

Полиэтиленгликоль может всасываться через раневую поверхность или через другие повреждения кожи и выводится почками, поэтому Бондерм не следует применять в условиях повышенного всасывания полиэтиленгликоля, особенно при умеренной и тяжелой почечной недостаточности, а также препарат следует применять с осторожностью на большие участки кожи.

Мазь Бондерм не применять:

- для лечения заболеваний глаз
- интраназально;
- в области дренажа и катетеров;
- в области катетеризации центральных вен.

Следует избегать попадания мази в глаза и на слизистые оболочки. При попадании препарата в глаза их следует тщательно промыть водой до полного удаления остатков мази.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с механизмами

Не влияет.

Применение в период беременности или кормления грудью

Беременность: данных о применении мази при беременности недостаточно; мазь следует применять во время беременности только тогда, когда потенциальная польза для беременной будет преобладать возможный риск для плода.

Кормление грудью: данных о применении мази во время кормления грудью недостаточно; при необходимости возможно лечение мазью трещин грудных сосков, перед кормлением ребенка их следует тщательно промыть.

Способ применения и дозы

Мазь наносят тонким слоем на пораженные участки кожи до трех раз в течение 10 дней. На обработанный мазью участок кожи можно накладывать повязку. Препарат предназначен для наружного применения.

Печеночная недостаточность

Коррекция дозы не требуется.

Почечная недостаточность

Полиэтиленгликоль может абсорбироваться через открытые раны и поврежденную кожу. Как и другие мази на основе полиэтиленгликоля, Бондерм не следует применять в условиях абсорбции большого количества полиэтиленгликоля, особенно если есть признаки умеренной или тяжелой почечной недостаточности.

Следует избегать одновременного применения мази Бондерм и других аналогичных препаратов, поскольку это может привести к снижению антибактериальной активности и стабильности мупироцина.

После нанесения препарата на кожу следует тщательно вымыть руки.

Дети

Применяется для лечения детей в возрасте от 2 месяцев.

Передозировка

Токсичность препарата очень низкая. В случае случайного проглатывания мази следует применить симптоматическое лечение.

В случае ошибочного проглатывания большого количества мази следует тщательно контролировать функцию почек у пациентов с почечной недостаточностью, учитывая возможное побочное действие полиэтиленгликоля.

Побочные реакции

Побочное действие классифицировано по органам, системам и частоте возникновения. Частота возникновения побочных эффектов определяется по следующим критериям: очень часто ($> 1/10$), часто ($> 1/100$, $< 1/10$), нечасто ($> 1/1000$, $< 1/100$), редко ($> 1/10000$, $< 1/1000$), очень редко ($< 1/10000$), включая поодиноким случаи.

Со стороны иммунной системы.

Очень редко: Системные аллергические реакции, включающие, анафилаксии, генерализованная сыпь, крапивница и ангионевротический отек.

Со стороны кожи и подкожной клетчатки.

Часто чувство жжения в области Нанесение мази, экзема.

Нечасто: зуд, покраснение, боль и сухость кожи в области Нанесение мази; кожные реакции гиперчувствительности: сыпь, усиление экссудации, припухлость в месте нанесения мази, контактный дерматит.

Со стороны нервной системы: головная боль, головокружение.

Со стороны пищеварительного тракта: тошнота, боль в животе, язвенной стоматит.

Срок годности

18 месяцев.

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 25 ° C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Упаковка

По 15 г в тубе. По 1 тубе в картонной пачке.

Категория отпуска

По рецепту.

Производитель

Белупо, лекарства и косметика, д.д.

Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности

Ул. Даница 5, 48000 Копривница, Хорватия.

Источник инструкции

Инструкция лекарственного средства взята из официального источника — [Государственного реестра лекарственных средств Украины](#).