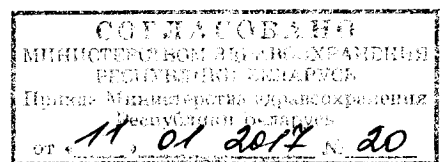


**ИНСТРУКЦИЯ**  
по медицинскому применению

**МЕТРОГИЛ®**



**Торговое название МЕТРОГИЛ®**

**Лекарственная форма гель для наружного применения 1%**

**Состав**

1 грамм геля содержит:

**Активное вещество:**

Метронидазол ..... 10,0 мг

**Вспомогательные вещества:** динатрия эдетат, карбомер 940, метилпарагидроксибензоат, натрия гидроксид, пропилпарагидроксибензоат, пропиленгликоль, вода очищенная.

**Описание** однородный гель от бесцветного до желтого цвета.

**Фармакотерапевтическая группа** антибиотики и химиотерапевтические средства для применения в дерматологии

**Код ATX [D06BX01]**

**Фармакологические свойства**

**Фармакокинетика**

Всасывание минимальное, после наружного применения геля в сыворотке крови обнаруживаются лишь следовые количества препарата. Всосавшийся метронидазол проходит через плаценту и гематоэнцефалический барьер.

Максимальная концентрация в плазме крови - до 66 нг/мл (при нанесении 1 г геля, эквивалентного 7,5 мг метронидазола).

**Фармакодинамика**

Метронидазол – синтетическое противомикробное и противопротозойное средство широкого спектра действия из группы имидазолов. При наружном применении Метрогил® гель оказывает противоугревое действие, механизм которого неизвестен. Активен в отношении анаэробов (*Bacteroides spp.*, *Fusobacterium spp.*, *Mobiluncus spp.*, *Peptococcus spp.*, *Peptostreptococcus spp.*, *Clostridium*, *Eubacterium*, *Bacteroides fragilis*, *Prevotella*) и простейших (*Trichomonas vaginalis*, *Giardia intestinalis*, *Entamoeba histolytica*, *Lamblia intestinalis*).

Метрогил® гель для наружного применения неэффективен в отношении телеангэкзазий, отмечаемых при розовых угрях.

**Показания к применению**

Розовые угри (в т.ч. постстериоидные).

**Способ применения и дозы**

Препарат не предназначен для перорального, офтальмологического или интравагинального применения.

Перед нанесением Метрогил® геля следует использовать мягкое моющее средство. При необходимости после применения Метрогил® геля может быть использована косметика.

**Взрослым и пожилым людям**

**Для лечения розовых угрей:**

Наносить на пораженные участки лица тонким слоем дважды в день в течение 8-9 недель.  
Дальнейшее применение зависит от тяжести состояния.

**Противопоказания**

Повышенная чувствительность к компонентам, входящим в состав препарата, а также к производным нитроимидазола.

**Побочное действие**

При местном применении Метрогил® геля для наружного применения, абсорбция метронидазола минимальная и концентрация в плазме крови незначительная, в связи с чем, риск развития системных побочных эффектов низкий.

**Часто ( $\geq 1/100, < 1/10$ )**

- сухость кожи, зуд, шелушение кожи, ощущения дискомфорта (жжение, боль)
- слезотечение (при нанесении геля близко к глазам)
- инфекции верхних дыхательных путей, бронхит, назофарингит, синусит, заложенность носа
- инфекции мочевыводящих путей
- гипертензия
- головная боль
- контактный дерматит

**Не часто ( $\geq 1/1000, < 1/100$ )**

- боль в спине
- вагинальный микоз
- базально-клеточная карцинома
- неоплазма
- отек лица

**Частота неизвестна**

- раздражение кожи, преходящее покраснение кожи лица, чувство покалывания или онемения в конечностях, тошнота, металлический привкус.

**Пострегистрационные данные**

По данным постмаркетинговых исследований зарегистрированы отдельные случаи периферической нейропатии у больных, применяющих метронидазол, гель для наружного применения. Поскольку данные об этой реакции поступали спонтанно и общее количество пациентов, применяющих препарат неизвестно, достоверно оценить частоту или наличие причинно-следственной связи с препаратом не представляется возможным.

**Передозировка**

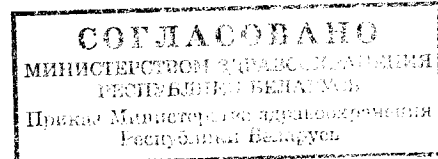
Случаев передозировки препарата в рекомендуемых дозах при данном способе введения не наблюдалось.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

При местном применении Метрогила® геля взаимодействие с другими лекарственными средствами незначительно, однако следует соблюдать осторожность при одновременном назначении с варфарином и другими непрямыми антикоагулянтами (увеличивает протромбиновое время).

**Особые указания**

Только для наружного применения!



У пациентов с заболеваниями центральной нервной системы метронидазол следует использовать с осторожностью. У пациентов получающих системное лечение метронидазолом, отмечались случаи периферической нейропатии, характеризующиеся онемением или парестезией конечностей. Несмотря на отсутствие доказательств, полученных в ходе клинических исследований метронидазола для местного применения, в рамках пострегистрационного использования наблюдалось случаи периферической нейропатии. При появлении любых симптомов нейропатии необходимо незамедлительно пересмотреть назначенную терапию препаратом Метрогил® гель. Метронидазол относится к группе производных нитроимидазола; у пациентов с признаками дискразии крови, в том числе в анамнезе, препарат следует использовать с осторожностью. При применении препарата отмечались раздражение и аллергический контактный дерматит. При появлении признаков дерматита после консультации с врачом следует уменьшить частоту нанесения геля, временно приостановить или окончательно отменить применение препарата. Избегать попадания в глаза (может вызывать слезотечение). В случае попадания геля в глаза их следует незамедлительно промыть большим количеством воды.

#### *Беременность и период лактации*

Клинический опыт наружного применения препарата Метрогил® гель у беременных женщин отсутствует.

Метронидазол проникает через плацентарный барьер и быстро поступает в кровоток плода. После перорального введения крысам или мышам метронидазола в дозах, в 200 и в 20 раз соответственно, превышающих клинические дозы, проявлений фетотоксичности не наблюдалось. Тем не менее, поскольку исследования репродуктивной токсичности у животных не всегда позволяют прогнозировать ответную реакцию у человека, и при пероральном введении грызунам метронидазол продемонстрировал канцерогенные свойства, Метрогил® гель следует применять во время беременности только при наличии четких показаний, после консультации с врачом.

После приема внутрь метронидазол проникает в грудное молоко в концентрациях, аналогичных тем, которые были обнаружены в плазме крови. Несмотря на то, что после наружного применения препарата Метрогил® гель его уровень в крови значительно ниже, чем после приема метронидазола внутрь, решение о прекращении грудного вскармливания или прекращении применения препарата должно быть принято с учетом оценки важности применения препарата для матери и риска для новорожденного.

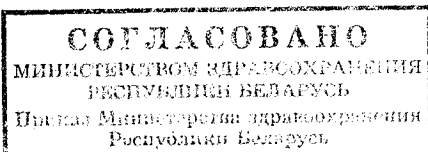
#### *Применение у детей*

Данные по безопасности и эффективности применения Метрогил® гель у детей отсутствуют, в связи, с чем препарат не рекомендуется к применению у пациентов данной возрастной категории.

#### *Применение у пожилых лиц*

По результатам клинических исследований никаких различий в безопасности или эффективности при применении метронидазола в лекарственной форме гель для наружного применения у лиц старше 65 лет и у молодых пациентов не наблюдалось. Пациентам данной возрастной категории коррекции дозы не требуется, тем не менее, нельзя исключить наличие у некоторых пациентов пожилого возраста повышенной чувствительности к препарату.

Препарат содержит метилпарагидроксибензоат, пропилпарагидроксибензоат, которые могут вызывать аллергические реакции, в том числе замедленного действия.



**Влияние на способность управлять автомобилем и обслуживать движущееся механическое оборудование**

Препарат не влияет на способность управлять автомобилем и обслуживать движущееся механическое оборудование.

**Условия хранения**

При температуре не выше 30 °С. Не замораживать.  
Хранить в местах, недоступных для детей.

**Срок годности** 3 года.

Не использовать по истечении срока годности.

**Отпуск из аптек без рецепта**

**Форма выпуска**

Гель для наружного применения 1%.

По 30 г в алюминиевую тубу, горлышко которой запечатано алюминиевой мембраной и с навинчивающейся крышкой из полиэтилена с выступом для перфорации мембранны. Одна туба в картонную пачку вместе с инструкцией по применению.

По 30 г в пластиковую ламинированную тубу, горлышко которой запечатано алюминиевой фольгой, ламинированной полиэтиленом и с навинчивающейся крышкой из полипропилена с выступом (или без выступа) для перфорации фольги. Одна туба в картонную пачку вместе с инструкцией по применению.

**Производитель/ Владелец регистрационного удостоверения**

Фирма «Юник Фармасьютикал Лабораториз»  
(Отделение фирмы «Дж.Б.Кемикалс энд Фармасьютикалс Лтд.»)  
Ворли, Мумбай - 400 030, Индия

**Организация, принимающая претензии потребителей:**

**Представительство в России**

121059, г. Москва, ул. Брянская, д. 5

тел: (495) 662-18-11, Факс: (495) 662-18-12

Представитель фирмы

Давыдова Е.П.

