

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

ОКОДЕК
(OKODEK)

Склад:

діюча речовина: декаметоксин;
1 мл розчину містить декаметоксину 0,2 мг;
допоміжні речовини: натрію хлорид, вода для ін'єкцій.

Лікарська форма. Краплі очні.

Основні фізико-хімічні властивості: безбарвна прозора рідина.

Фармакотерапевтична група.

Протимікробні засоби, що застосовуються в офтальмології. Код АТХ S01A X.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Препарат чинить антисептичну дію і має широкий спектр антимікробної дії щодо грампозитивних (стафілококи, пневмококи, стрептококи) і грамнегативних (гонококи, менінгококи) коків, коринебактерій, грамнегативних бактерій (ентеробактерії, псевдомонади), найпростіших, дерматофітів, дріжджоподібних грибів роду *Candida*, хламідій і вірусів. У процесі застосування Окодеку резистентні варіанти мікроорганізмів формуються повільно. Препарат потенціює дію традиційних антимікробних засобів при комплексному лікуванні.

Фармакокінетика.

Не досліджена.

Клінічні характеристики.

Показання.

Гострий та хронічний кон'юнктивіт, блефарокон'юнктивіт, гонобленорея, хламідіозне ураження слизової оболонки ока; для профілактики бленореї у новонароджених, у передопераційний період і після офтальмологічних операцій для профілактики гнійно-запальних ускладнень. Для обробки контактних лінз.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до декаметоксину або до інших компонентів препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Не досліджена.

Особливості застосування. У разі індивідуальної гіперчутливості не слід застосовувати препарат.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Застосування препарату у період вагітності або годування груддю можливе тільки тоді, коли очікувана користь для жінки перевищує потенційний ризик для плода або дитини.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.

Пацієнтам, у яких спостерігається нечіткість зору після закапування препарату, слід утримуватися від керування автотранспортом або роботи з іншими механізмами.

Спосіб застосування та дози.

Для лікування гострого і хронічного кон'юнктивітів, блефарокон'юнктивіту, гонобленореї, хламідіозного ураження кон'юнктиви Окодек закапують у кон'юнктивальний мішок по 2-3 краплі 4-6 разів на добу до повного одужання.

Для профілактики бленореї у новонароджених в очі закапують по 2 краплі препарату безпосередньо після народження і через 2 години після пологів.

З профілактичною метою Окодек призначають по 2-3 краплі 4-6 разів на добу за 1 добу до операційного втручання і протягом 3-5 днів після операції.

Контактні лінзи занурюють у розчин препарату на 10-15 хвилин, після чого обполіскують у стерильному 0,9 % розчині натрію хлориду.

Діти. Препарат застосовують новонародженим для профілактики бленореї.

Передозування. Випадків передозування не відзначалося.

Побічні реакції.

Можливі алергічні реакції, місцеве подразнення ока при підвищеній індивідуальній чутливості до декаметоксину.

Термін придатності. 2 роки.

Умови зберігання.

Зберігати при температурі не вище 30 °С в оригінальній упаковці.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Термін зберігання розчину після розкриття флакона – 14 днів.

Упаковка.

По 5 мл у флаконі, по 1 флакону в комплекті з кришкою-крапельницею в пачці; по 0,4 мл у контейнерах однодозових, по 10 контейнерів однодозових в пачці; по 0,4 мл у контейнерах однодозових, по 10 контейнерів однодозових у пакетах з полімерної плівки, по 1 пакету в пачці.

Категорія відпуску. За рецептом.

Виробник. ТОВ «Юрія-Фарм»

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

Україна, 18030, м. Черкаси, вул. Вербовецького, 108.

Тел. (044) 281-01-01

Дата останнього перегляду.

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного доось та достовірно
відомими даними щодо застосування
лікарського засобу

Текст «Інструкції» узгоджено Вересня О.І. 20.05.15