

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування лікарського засобу**

**ЦИДЕЛОН**

**Склад:**

*діючі речовини:* 1 мл розчину містить цинку сульфату 2,5 мг; декаметоксину 0,2 мг;  
*допоміжні речовини:* натрію хлорид, метилцелюлоза, вода очищена.

**Лікарська форма.** Краплі очні.

*Основні фізико-хімічні властивості:* безбарвна, прозора або злегка опалесцентна рідина.

**Фармакотерапевтична група.** Засоби для застосування в офтальмології. Протимікробні засоби. Код АТХ S01A X03.

**Фармакологічні властивості.**

*Фармакодинаміка.*

Комбінований препарат для місцевого застосування. Чинить антисептичну, протиалергічну та протизапальну дію. Цинку сульфат при місцевому застосуванні чинить антисептичну, в'язучу, підсушувальну та місцеву протизапальну дію.

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

*Фармакокінетика.*

Не досліджена.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.** Запальні захворювання переднього відділу ока мікробної етіології (кератит, кератокон'юнктивіт), а також запальні реакції кон'юнктиви після операційних втручань.

**Протипоказання.** Підвищена чутливість до компонентів препарату. Дитячий вік до 12 років.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.** Не застосовувати разом з іншими офтальмологічними засобами.

**Особливості застосування.** Після розкриття флакон закривати кришкою-крапельницею.

Препарат не слід застосовувати під час користування контактними лінзами.

**Застосування у період вагітності або годування груддю.** Оскільки немає досвіду застосування препарату вагітним або жінкам, які годують груддю, призначати препарат слід враховуючи співвідношення ризик/користь.

**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.** Препарат призначати по 1-2 краплі 3 рази на добу у хворе око як дітям віком від 12 років, так і дорослим. Тривалість лікування визначає лікар залежно від тяжкості і перебігу захворювання і зазвичай лікування триває до повного зникнення симптомів.

**Діти.** Не застосовувати дітям віком до 12 років.

**Передозування.** Випадків передозування не спостерігалось.

**Побічні реакції.** При підвищеній чутливості до компонентів препарату можливий розвиток реакцій гіперчутливості. Можливі реакції у місці застосування.

**Термін придатності.** 3 роки.

Термін зберігання розчину після розкриття флакону – 14 діб.

**Умови зберігання.** Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C.  
Зберігати у недоступному для дітей місці.

**Упаковка.** По 5 мл або по 10 мл у флаконі з кришкою-крапельницею в коробці.

**Категорія відпуску.** За рецептом.

**Виробник.** Товариство з обмеженою відповідальністю «Дослідний завод «ГНЦІС».

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

Україна, 61057, Харківська обл., місто Харків, вулиця Воробйова, будинок 8.