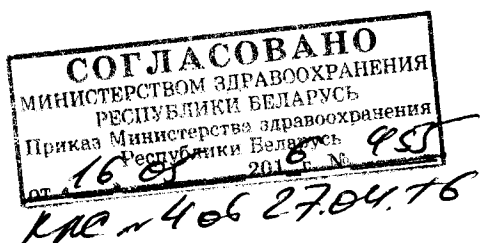


МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



**ИНСТРУКЦИЯ**  
(информация для специалистов)  
по медицинскому применению лекарственного средства  
**СЕВИТИН**

**Торговое название:** Севитин.

**Международное непатентованное название:** Нет.

**Форма выпуска:** Раствор (капли глазные).

**Описание:** Прозрачный бесцветный или с желто-зеленым оттенком раствор.

**Состав:**

активное вещество – L-карнозина – 50 мг/мл;

вспомогательные вещества – натрия хлорид, бензалкония хлорид, вода для инъекций.

**Фармакотерапевтическая группа:** Препараты для лечения заболеваний глаз.

Антиоксиданты. Антигипоксанты.

**Код АТС:** S01XA.

**Фармакологические свойства**

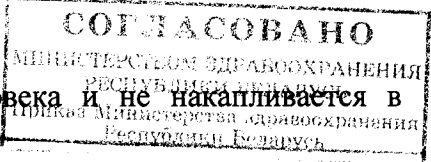
*Фармакодинамика*

Карнозин – гистидинсодержащий дипептид, один из естественных продуктов обмена веществ в организме человека. Является биологически активным дипептидом, влияющим на метаболические процессы: гликолиз, окислительное фосфорилирование. Механизм действия обусловлен антиоксидантным и мембранопротекторным действием. Карнозин ингибирует перекисное окисление липидов, усиливает антиоксидантную защиту, повышает устойчивость организма к воздействию различных патологических факторов при кислородозависимых состояниях. Карнозин обладает ускоряющим влиянием на процессы окислительного фосфорилирования. Усиливает синтез АТФ, повышает соотношение  $\text{Ca}^{++}/\text{ATF}$  при нарушенном активном транспорте ионов кальция в саркоплазматическом ретикулуме, увеличивает эффективность активного транспорта ионов натрия и калия.

Ускоряет заживление дефектов и повреждений эпителия роговицы травматической, химической, лучевой, инфекционной и трофической этиологии. Обладает выраженной терапевтической эффективностью при комплексном лечении трофических кератитов, постгерпетической эпителиопатии, первичной и вторичной дистрофии роговицы, рецидивирующей эрозии роговицы, буллезной кератопатии. Карнозин в составе комплексной терапии ускоряет заживление язвенных кератопатий роговицы при герпесвирусной и бактериальной инфекции, сухом кератоконъюнктивите.

*Фармакокинетика*

При применении карнозина активное вещество в биологически активных концентрациях не поступает в системный кровоток. Терапевтическая концентрация достигается при местном применении лекарственного средства в тканях и биологических жидкостях глаза.



Карнозин полностью метаболизируется в организме человека и не накапливается в органах и тканях.

### **Показания к применению**

Язвенный кератит, кератопатия различной этиологии, метаболические заболевания тканей роговицы.

### **Способ применения и дозы**

Местно.

*При язвенном кератите, кератопатии, метаболических заболеваниях тканей роговицы* лекарственное средство применяют в виде инстилляций в конъюнктивальный мешок по 1-3 капли 4-6 раз в день. Продолжительность курса лечения зависит от течения заболевания (обычно составляет 1-3 недели) и определяется врачом.

*При сезонном аллергическом риноконъюнктивите* лекарственное средство назначают в виде инстилляций в конъюнктивальный мешок по 1-2 капли 4-6 раз в день. Продолжительность курса лечения – 8 недель.

*При сезонном аллергическом рините* лекарственное средство назначают по 5 капель в каждый носовой ход 3 раза в день в течение 8 недель.

*Рекомендации по использованию флаконов с крышками-капельницами:* перед применением лекарственного средства удалить с флакона алюминиевый колпачок, снять резиновую пробку и закрыть флакон крышкой-капельницей, предварительно освобожденной от упаковки. Затем снять колпачок с крышки-капельницы, перевернуть флакон, закапать необходимое количество капель лекарственного средства. После применения флакон вернуть в вертикальное положение и надеть колпачок на крышку-капельницу.

*Рекомендации по использованию тюбик-капельниц:* перед применением лекарственного средства снять с тюбик-капельницы защитный колпачок, ножницами отрезать мембрану горловины корпуса, не повреждая резьбовую часть. Перевернуть корпус тюбик-капельницы с лекарственным средством горловиной вниз и мягким движением нажать на корпус тюбик-капельницы, используя его как пипетку. После применения рекомендуемой по назначению врача или указанной в инструкции по медицинскому применению лекарственного средства дозы, корпус тюбик-капельницы перевернуть резьбовой частью вверх и накрутить защитный колпачок.

### **Побочное действие**

Жжение в глазу (не требует отмены).

### **Противопоказания**

Повышенная чувствительность к карнозину или другим компонентам препарата.

Детский возраст до 18 лет (эффективность и безопасность не установлены).

### **Передозировка**

Явлений передозировки при применении Севитина не описано.

### **Меры предосторожности**

Консервант, содержащийся в глазных каплях, может откладываться на мягких контактных линзах (вызывать изменение их цвета) и оказывать раздражающее действие на ткани глаза при их применении. Контактные линзы следует снять перед закапыванием и надеть через 15 минут.

Лекарственное средство применяют с осторожностью у пациентов с отягощенным аллергологическим анамнезом.

*Применение во время беременности и в период лактации.* Противопоказано при беременности и во время лактации (эффективность и безопасность не установлены). На период лечения необходимо прекратить грудное вскармливание.

*Влияние на способность к управлению автотранспортом и потенциально опасными механизмами.* Пациентам, у которых после применения препарата временно изменяется четкость зрения, не рекомендуется управление автотранспортом и другими потенциально опасными механизмами.

**СОГЛАСОВАНО**

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ № 100 от 10.01.2014 г.  
Республика Беларусь

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Негативных проявлений при применении Севитина в случае одновременного применения с другими лекарственными средствами не описано.

Может применяться в комплексной терапии совместно с идоксуридином, глазной мазью ацикловира, дексаметазоном.

**Условия хранения**

Хранить в защищенном от света месте при температуре от 15°C до 25°C.

Вскрытый флакон хранить в защищенном от света месте при температуре от 15°C до 25°C в течение 4 недель.

Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

3 года.

Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

**Упаковка**

По 5 или 10 мл во флаконах. Флакон вместе с крышкой-капельницей и инструкцией по применению помещают в пачку.

По 1 мл в тюбик-капельницах. По 2 тюбик-капельницы вместе с инструкцией по применению помещают в пачку или в контурную ячейковую упаковку. Одну контурную ячейковую упаковку вместе с инструкцией по применению помещают в пачку.

**Условия отпуска**

По рецепту.

---

**Производитель:**

РУП "Белмедпрепараты",  
Республика Беларусь, 220007, г. Минск,  
ул. Фабрициуса, 30, т.ф.: (+375 17) 220 37 16,  
e-mail: medic@belmedpreparaty.com

---

