

**ЗАТВЕРДЖЕНО**  
**Наказ Міністерства охорони**  
**здоров'я України**  
**12.06.2017 № 640**  
**Реєстраційне посвідчення**  
**№ UA/6779/01/01**

**ЗМІНИ ВНЕСЕНО**  
**Наказ Міністерства охорони**  
**здоров'я України**  
**25.01.2022 № 153**

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

**ТАУФОН**  
**(TAUFON)**

**Склад:**

*діюча речовина:* таурин;

1 мл крапель містить таурину 40 мг;

*допоміжні речовини:* метилпарагідроксibenзоат (Е 218), вода для ін'єкцій.

**Лікарська форма.** Краплі очні.

*Основні фізико-хімічні властивості:* прозора безбарвна рідина.

**Фармакотерапевтична група.** Засоби, що застосовують в офтальмології. Трофічні засоби.  
Код АТХ S01X A.

**Фармакологічні властивості.**

*Фармакодинаміка.*

Таурин належить до амінокислот, які стимулюють репаративні і регенераційні процеси при захворюваннях сітківки ока дистрофічного характеру, травматичних ураженнях тканин ока, патологічних процесах, що супроводжуються різким порушенням метаболізму цих тканин. Як амінокислота, яка містить сірку, препарат сприяє нормалізації функцій клітинних мембран, оптимізації енергетичних і обмінних процесів, підтриманню сталості електролітного складу цитоплазми клітин, гальмуванню синаптичної передачі (нейромедіаторна роль).

*Фармакокінетика.*

При закапуванні препарат проникає всередину ока, де і чинить свою специфічну дію. При застосуванні у терапевтичних дозах таурин практично не всмоктується у системний кровотік.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

Дистрофічні ураження рогівки та сітківки ока, включаючи спадкові тапеторетинальні дегенерації; старечі, діабетичні, травматичні і променеві катаракти; як засіб стимуляції репаративних процесів при травмах рогівки; як додатковий засіб при лікуванні відкритокутової глаукоми.

**Противоказання.**

Індивідуальна підвищена чутливість до компонентів препарату.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.**

При одночасному застосуванні з очними краплями тимололу спостерігається потенційоване зниження внутрішньоочного тиску, а також потенційоване зниження артеріального тиску.

### **Особливості застосування.**

При відкритокутовій глаукомі препарат застосовують у поєднанні з тимололом за 20 – 30 хвилин до закапування тимололу.

Лікарський засіб містить метилпарагідроксibenзоат (E 218), що може спричинити алергічні реакції (можливо уповільнені).

*Застосування у період вагітності або годування груддю.*

Даних щодо застосування препарату у період вагітності або годування груддю немає.

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

Дія препарату на організм людини під час керування автотранспортом або при роботі з іншими механізмами не вивчалася.

### **Спосіб застосування та дози.**

Препарат призначають дорослим.

Відкриття флакону проводиться проколом верхньої частини горловини поворотом ковпачка до упору.

Безпосередньо перед застосуванням бажано потримати флакон з препаратом у долоні, щоб підігріти його до температури тіла. Закапувати по 2 – 3 краплі 2 – 4 рази на добу у кон'юнктивальний мішок ураженого ока.

Курс лікування при травмах – 1 місяць, при катарактах – 3 місяці (повторювати з інтервалом 1 місяць).

Для лікування тапеторетинальної дегенерації та інших дистрофічних захворювань сітківки, проникаючих ран рогівки препарат вводять під кон'юнктиву: по 0,3 мл 4 % розчину 1 раз на добу протягом 10 днів. Курс повторюють через 6 – 8 місяців.

При відкритокутовій глаукомі інстилують 2 – 3 краплі у кожний кон'юнктивальний мішок 2 рази на добу за 20 – 30 хвилин до застосування тимололу. Курс лікування визначають індивідуально.

### *Діти.*

Ефективність і безпека застосування препарату дітям не досліджувалися, тому не слід призначати препарат цій віковій категорії пацієнтів.

### **Передозування.**

Даних про передозування препарату немає.

### **Побічні реакції.**

При застосуванні препарату можуть виникнути алергічні реакції на зразок алергічного кон'юнктивіту, спричинені індивідуальною гіперчутливістю до компонентів препарату. Порушення з боку органів зору: свербіж очей, гіперемія кон'юнктиви, подразнення ока (різи та печіння в очах).

### **Термін придатності.** 2 роки.

Не застосовувати препарат після закінчення терміну придатності, вказаного на упаковці.

Термін придатності препарату після розкриття флакону – 28 днів.

### **Умови зберігання.**

Зберігати в оригінальній упаковці для захисту від світла при температурі не вище 25 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

**Упаковка.** По 5 мл або 10 мл у флаконі. По 1 флакону у пачці.

**Категорія відпуску.** За рецептом.

**Виробник.** АТ «Фармак».

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.**  
Україна, 04080, м. Київ, вул. Кирилівська, 74.

**Дата останнього перегляду.** 25.01.2022.