

Листок-вкладыш – информация для пациента**Неванак, 1 мг/мл, капли глазные суспензия**

Действующие вещества: непафенак

Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки или медицинской сестре.
- Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки или медицинской сестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат Неванак и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед применением препарата Неванак.
3. Применение препарата Неванак.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Неванак.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. Что из себя представляет препарат Неванак и для чего его применяют**Для чего используется препарат Неванак**

Препарат Неванак применяют для профилактики и лечения послеоперационной боли и воспалительных явлений, связанных с хирургическими вмешательствами по поводу экстракции катаракты, а также, для снижения риска развития послеоперационного макулярного отека, связанного с хирургическими вмешательствами по поводу экстракции катаракты у пациентов с диабетом.

Как действует препарат Неванак

Препарат Неванак содержит действующее вещество непафенак и принадлежит к группе

лекарств, называемых нестероидными противовоспалительными препаратами (НПВП).

2. О чем следует знать перед применением препарата Неванак

Тщательно выполняйте рекомендации лечащего врача. Они могут отличаться от общей информации в этом листке-вкладыше.

Противопоказания

Не применяйте препарат Неванак в следующих случаях:

- Если у Вас аллергия (гиперчувствительность) на непафенак или другие компоненты препарата, указанные в разделе б;
- Если у Вас аллергия на другие НПВП (нестероидные противовоспалительные препараты);
- Если у Вас есть или наблюдались: бронхиальная астма, крапивница, острый ринит, приступы которых были вызваны приемом других нестероидных противовоспалительных препаратов (например, ацетилсалициловая кислота, ибупрофен, кетопрофен, пироксикам, диклофенак).

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата Неванак проконсультируйтесь с лечащим врачом.

При появлении серьезных нежелательных реакций или реакций гиперчувствительности во время применения препарата Неванак прекратите лечение и обратитесь за консультацией к лечащему врачу.

Проконсультируйтесь с лечащим врачом, если у Вас:

- легко появляются синяки, есть или были проблемы с кровотечением или Вы применяете какие-либо препараты, которые могут вызвать длительное кровотечение.
- есть какое-либо глазное заболевание (например, глазная инфекция) или если Вы применяете другие лекарственные препараты для глаз (особенно топические стероиды).
- диабет или ревматоидный артрит.
- были повторные операции на глазах в течение короткого периода времени.

Избегайте солнечного света во время лечения препаратом Неванак.

Неванак, текст листка-вкладыша

Ношение контактных линз после операции по удалению катаракты не рекомендуется. Ваш врач посоветует Вам, когда Вы можете снова использовать контактные линзы (см. также «Препарат Неванак содержит бензалкония хлорид»).

Дети и подростки (младше 18 лет)

Препарат Неванак не рекомендован детям и подросткам младше 18 лет.

Другие препараты и препарат Неванак

Сообщите лечащему врачу о том, что Вы применяете, недавно применяли или можете начать применять какие-либо другие препараты.

Обязательно сообщите врачу, если Вы принимаете любые другие лекарственные препараты, включая:

- Препараты для лечения глаукомы.
- НПВП (нестероидные противовоспалительные препараты) для местного применения.
- Препараты, снижающие время свертываемости крови (варфарин).

В случае одновременного применения с другими местными офтальмологическими препаратами интервал между их применением должен составлять не менее 5 мин.

Если Вы не уверены, принимаете ли Вы какой-либо из препаратов, перечисленных выше, спросите об этом у Вашего лечащего врача.

Вы также должны сообщить врачу, если Вы уже применяете препарат Неванак, и во время лечения препаратом Неванак, Вам выписан новый лекарственный препарат.

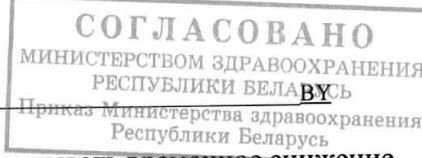
Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Женщинам детородного возраста следует использовать надёжные методы контрацепции при лечении препаратом Неванак. Применять препарат при беременности не рекомендуется.

Не ожидается, что препарат окажет влияние на младенца при грудном вскармливании. Неванак можно применять во время кормления грудью.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами



Сразу после применения препарата Неванак, Вы можете испытывать временное снижение четкости зрительного восприятия. Если Вы заметили вышеуказанный симптом, будьте осторожны при вождении или работе с механизмами. Не управляйте транспортными средствами и не работайте с механизмами, пока Ваше зрение не прояснится.

Препарат Неванак содержит бензалкония хлорид

Бензалкония хлорид, входящий в состав препарата Неванак, может вызывать раздражение глаз, а также изменять цвет мягких контактных линз. Следует избегать контакта препарата с мягкими контактными линзами.

Перед применением препарата контактные линзы следует снять и установить обратно не ранее, чем через 15 минут после применения препарата. В случае возникновения аномальной чувствительности глаз, покалывания или боли в глазу после применения препарата Неванак, обратитесь к лечащему врачу.

3. Применение препарата Неванак

Всегда применяйте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом. Не превышайте рекомендованную дозу, предписанную Вашим врачом.

Если Вы в чем-то не уверены, обратитесь к врачу.

Препарат Неванак предназначен только для глазного применения. Не принимайте препарат внутрь и не вводите в виде инъекций.

Не следует прикасаться кончиком флакона-капельницы к какой-либо поверхности, чтобы избежать загрязнения флакона-капельницы и его содержимого. Флакон необходимо закрывать после каждого применения.

В каком количестве закапывать препарат Неванак

По 1 капле в пораженный глаз/глаза 3 раза в сутки.

Если у Вас есть какие-либо вопросы, задайте их лечащему врачу.

Применение начинают за день до операции по удалению катаракты и продолжают в день операции и в течение двух недель после операции (для предотвращения и облегчения боли и воспаления в глазах) или в течение 60 дней (для предотвращения развития макулярного отека). Затем используйте его до тех пор, как предписал врач. Ваш врач может также порекомендовать Вам внести дополнительную каплю за 30–120 минут до операции.

Как следует применять препарат Неванак



1



2

- Перед применением вымойте руки и тщательно встряхните флакон.
- Открутите крышку. После снятия крышки, если фиксирующее кольцо для контроля первого вскрытия ослаблено, удалите его перед применением препарата.
- Держите флакон, направив его вниз, между большим и остальными пальцами руки.
- Запрокиньте голову назад. Оттяните веко чистым пальцем так, чтобы между веком и глазом получился «карман». Необходимо, чтобы капля попала в область, как изображено на рисунке 1.
- Поднесите кончик флакона к глазу.
- Не прикасайтесь кончиком капельницы к глазу или веку, окружающим областям или другим поверхностям. Это может привести к загрязнению глазных капель.
- Слегка нажмите на основание флакона до появления одной капли препарата.
- Не сжимайте флакон, он устроен таким образом, что легкого нажатия на основание достаточно для высвобождения капли (рисунок 2).

Если Вы закапываете препарат в оба глаза, повторите описанные выше действия для другого глаза.

Плотно закрутите крышку флакона сразу после закапывания.

Если капля не попала в глаз, попробуйте еще раз.

В случае применения с другими местными офтальмологическими препаратами интервал между их применением должен составлять не менее 5 минут. Глазные мази должны применяться в последнюю очередь.

Если Вы применили больше препарата Неванак, чем следовало, промойте глаза теплой водой. Не закапывайте капли, пока не наступит время для следующего запланированного закапывания.

Если Вы забыли применить препарат Неванак, используйте препарат, как только вспомните. Если уже приближается время применения следующей дозы, продолжайте применение препарата по расписанию без учета пропущенной дозы. Не используйте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную. Не применяйте более одной капли в пораженный глаз(а) 3 раза в день.

Если Вы прекратили применять препарат Неванак

Не прекращайте применение препарата, предварительно не обсудив это с лечащим врачом.

Если у Вас есть вопросы по применению препарата, обратитесь к лечащему врачу.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам препарат может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Может быть более высокий риск нежелательных реакций со стороны роговицы (проблемы с поверхностью глаза), если у Вас отмечались:

- сложные операции на глазах
- повторные операции на глазах в короткие сроки
- некоторые заболевания поверхности глаза, такие как воспаление или сухость глаз
- некоторые общие заболевания, такие как диабет или ревматоидный артрит

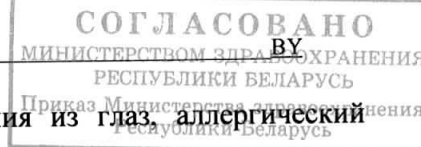
Немедленно обратитесь к врачу, если Ваши глаза стали более красными или более болезненными во время использования капель. Это может быть результатом воспаления на поверхности глаза с потерей или повреждением клеток или без них, или воспаление радужной оболочки глаза (ирит). Данные нежелательные реакции наблюдались у 1 из 100 человек.

Нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100)

- Нарушения со стороны органа зрения: воспаление роговой оболочки глаза (кератит), точечный кератит, повреждение эпителия роговицы, ощущение инородного тела в глазах, шелушение края век.
- Общие нарушения: сухость кожи (халазодермия), аллергический дерматит.

Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1000)

- Нарушения со стороны органа зрения: ирит, хориоидальный выпот, отложения на роговице, боль в глазах, зрительный дискомфорт, сухость глаз, воспаление век



(блефарит), раздражение глаз, глазной зуд, выделения из глаз, аллергический конъюнктивит, повышенное слезотечение, покраснение (гиперемия) конъюнктивы.

- Общие нарушения: гиперчувствительность, головная боль, головокружение, тошнота.

Частота неизвестна (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно)

- Нарушения со стороны органа зрения: перфорация роговицы, нарушение заживления (роговицы), помутнение роговицы, образование рубцов на роговице, снижение остроты зрения, отек век, язвенный кератит, истончение роговицы, нечеткость зрения.
- Общие расстройства: повышенное артериальное давление, рвота.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе и на не перечисленные в данном листке-вкладыше.

Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. Хранение препарата Неванак

Хранить при температуре не выше 30°C в недоступном для детей месте. Не охлаждать!

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на картонной пачке. Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Использовать в течение 4 недель после вскрытия флакона. Запишите дату открытия на коробке.

Не выбрасывайте (не выливайте) препараты в канализацию (водопровод). Уточните у работника аптеки, как утилизировать препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Что содержит препарат Неванак:

Действующим веществом препарата является непафенак.

1 мл препарата содержит: 1,0 мг непафенака.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются:



Неванак, текст листка-вкладыша

Бензалкония хлорид, карбомер 974Р, тилоксапол, динатрия эдетат, маннит, натрия хлорид, натрия гидроксид и/или хлористоводородная кислота концентрированная, вода очищенная.

Внешний вид препарата Неванак и содержимое упаковки

Однородная суспензия от светло-желтого до светло-оранжевого цвета.

По 5 мл во флаконе-капельнице из полиэтилена низкой плотности. По 1 флакону вместе с инструкцией по медицинскому применению в картонной коробке.

Держатель регистрационного удостоверения

Новартис Фарма АГ, Лихтштрассе 35, СН-4056 Базель, Швейцария /

Novartis Pharma AG, Lichtstrasse 35, CH-4056 Basel, Switzerland

Производитель

с.а. АЛКОН-КУВРЕР н.в., Рияксвег, 14, 2870 Пуурс, Бельгия /

s.a. ALCON-COUVREUR n.v., Rijksweg, 14, Puurs, Belgium.

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к локальному представителю держателя регистрационного удостоверения:

Представительство АО «Novartis Pharma Services AG» (Швейцарская Конфедерация) в Республике Беларусь;

220069, г. Минск, пр-т Дзержинского, 5, пом.3, офис 3-1

Тел.: +375173600365

Электронная почта: drugsafety.cis@novartis.com

Данный листок-вкладыш пересмотрен

Прочие источники информации

Условия отпуска из аптек

По рецепту врача.