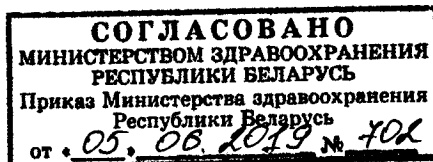


Министерство здравоохранения Республики Беларусь

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ по применению лекарственного средства **НИМЕСУЛИД ФАРМЛЭНД 100 мг** (информация для пациента)



Регистрационное удостоверение РБ:

Торговое название: Нимесулид Фармлэнд

Международное непатентованное название: Нимесулид (Nimesulide)

Лекарственная форма: Таблетки.

Фармакотерапевтическая группа: Нестероидные противовоспалительные и противоревматические средства. Код ATC M01A X17.

Состав: каждая таблетка содержит:

действующее вещество: нимесулид – 100 мг;

вспомогательные вещества: кукурузный крахмал, целлюлоза микрокристаллическая, тальк очищенный, повидон K-30, натрия крахмалгликолят, магния стеарат, кремния диоксид коллоидный безводный.

Описание: таблетки светло-желтого цвета, круглые, плоские, с фаской, на одной стороне с риской.

Показания для применения:

- лечение острой боли;
- первичная дисменорея.

Лекарственное средство может назначаться лишь в качестве средства терапии второй линии. Решение о назначении Нимесулида Фармлэнд должно быть основано на оценке общего риска у каждого конкретного пациента.

Способ применения и дозировка:

Внутрь, после еды.

С целью уменьшения частоты побочных эффектов лекарственное средство необходимо назначать в минимально эффективной дозе при максимальной продолжительности приема не более 15 дней. Рекомендуемая доза для взрослых и подростков в возрасте 12-18 лет составляет 100 мг два раза в сутки после еды.

У пациентов с почечной недостаточностью при клиренсе креатинина 30-80 мл/мин, а также в пожилом возрасте уменьшение дозы Нимесулида Фармлэнд не требуется.

Побочное действие:

Следующий список побочных эффектов основан на результатах контролируемых клинических испытаний* (приблизительно 7800 человек) и фармакологических данных. Случай побочных реакций классифицируются как очень часто ($\geq 1/10$), часто ($> 1/100$, $< 1/10$), нечасто ($> 1/1000$ до $< 1/100$), редко ($> 1/10\ 000$, $< 1/1000$), очень редко ($< 1/10\ 000$), включая отдельные сообщения.

Со стороны системы крови и лимфатической системы	Редко	Анемия*, эозинофилия*
	Очень редко	Тромбоцитопения, панцитопеническая пурпурा
Со стороны иммунной системы	Редко	Гиперчувствительность*
	Очень редко	Анафилаксия
Нарушение метаболизма	Редко	Гипергликемия*
Психические нарушения	Редко	Тревога*, нервозность, кощука СОГЛАСОВАНО МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
	Нечасто	Головокружение*
Со стороны нервной системы	Очень редко	Головная боль, сомнолентность, энцефалопатия (синдром Рейе)
Со стороны органов зрения	Редко	Помутнение зрения*
	Очень редко	Нарушение зрения
Со стороны органов слуха и вестибулярного аппарата	Очень редко	Головокружение*
Нарушения со стороны сердца	Редко	Тахикардия*
	Нечасто	Гипертензия*
Со стороны сердечно-сосудистой системы	Редко	Геморрагии*, колебания АД*, приливы*
Со стороны дыхательной системы	Нечасто	Одышка*
	Очень редко	Приступ бронхиальной астмы, бронхоспазм
Со стороны желудочно-кишечного тракта	Часто	Диарея *, тошнота*, рвота*
	Нечасто	Запор*, метеоризм*, гастрит*, желудочно-кишечное кровотечение, язва и перфорация язвы двенадцатиперстной кишки, язва и перфорация язвы желудка, абдоминальная боль, диспепсия
	Очень редко	Стоматит, мелена
Со стороны гепатобилиарной системы	Часто	Повышение уровня «печеночных ферментов»
	Очень редко	Гепатит, фульминантный гепатит (включая летальные исходы), холестатическая желтуха
Нарушения со стороны кожи и подкожной клетчатки	Нечасто	Зуд*, раздражение*, повышенная потливость*
	Редко	Эритема*, дерматит*
	Очень редко	Крапивница, ангионевротический отек Квинке, отек лица, полиморфная эритема, синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз
Со стороны почек и мочевыводящих путей	Редко	Дизурия*, гематурия*, задержка мочи*
	Очень редко	Почечная недостаточность, олигурия, интерстициальный нефрит
Общие нарушения	Нечасто	Отеки*
	Редко	Общее недомогание*, астения*
	Очень редко	Гипотермия

Лабораторные показатели	Очень часто	Повышенная активность ферментов печени
-------------------------	-------------	--

При появлении каких-либо побочных реакций следует прекратить прием лекарственного средства и проконсультироваться с врачом.

Противопоказания:

Гиперчувствительность в анамнезе к нимесулиду, вспомогательным веществам лекарственного средства;

Полное или неполное сочетание бронхиальной астмы, рецидивирующего поллиноза носа или околоносовых пазух и непереносимости ацетилсалициловой кислоты и других нестероидных противовоспалительных лекарственных средств (в т.ч. в анамнезе);

Эрозивно-язвенные поражения слизистой оболочки желудка или 12-перстной кишки, активное желудочно-кишечное кровотечение, воспалительные заболевания кишечника (болезнь Крона, неспецифический язвенный колит) в фазе обострения;

Гемофилия и другие нарушения свертываемости крови;

Декомпенсированная хроническая сердечная недостаточность;

Гепатотоксические реакции при использовании нимесулида в анамнезе, а также совместное применение с потенциально гепатотоксичными веществами (парацетамолом или другими обезболивающими препаратами), печеночная недостаточность или любое активное заболевание печени;

Алкоголизм, наркомания, лекарственная зависимость;

Тяжелые нарушения свертываемости крови;

Выраженная почечная недостаточность (клиренс креатинина менее 30 мл/мин), прогрессирующие заболевания почек;

Период после проведения аортокоронарного шунтирования;

Повышение температуры тела и/или гриппоподобные симптомы;

Беременность, период лактации;

Детский возраст (до 12 лет).

С осторожностью: ишемическая болезнь сердца, цереброваскулярные заболевания, хроническая сердечная недостаточность, дислипидемия/гиперлипидемия, сахарный диабет, заболевания периферических артерий, курение, почечная недостаточность (клиренс креатинина менее 60 мл/мин), анамнестические данные о развитии язвенного поражения желудочно-кишечного тракта, наличие инфекции *Helicobacter pylori*, пожилой возраст, длительное использование нестероидных противовоспалительных препаратов, тяжелые соматические заболевания, одновременный прием антикоагулянтов (в т.ч. варфарин), антиагрегантов (в т.ч. ацетилсалициловая кислота, клопидогрель), пероральных глюкокортикоидов, селективных ингибиторов обратного захвата серотонина (в т.ч. циталопрам, флуоксетин, пароксетин, сертралин).

Передозировка:

Симптомы: апатия, сонливость, тошнота, рвота, боль в эпигастральной области, которые, как правило, обратимы при поддерживающем лечении. Может возникнуть желудочно-кишечное кровотечение, артериальная гипертензия, острая почечная недостаточность, очень редко - анафилактические реакции, угнетение дыхания, кома.

Лечение: симптоматическая и поддерживающая терапия. Специфического антидота нет. В течение первых 4 часов после передозировки необходимо вызвать рвоту, обеспечить прием активированного угля (60-100 г на взрослого человека), осмотических слабительных средств. Необходим регулярный контроль функции печени и почек. Гемодиализ, а также форсированный диурез, подщелачивание мочи или гемоперfusion могут быть неэффективны по причине высокой степени (до 97,5%) связывания нимесулида с белками плазмы крови.

Меры предосторожности:

Побочные эффекты применения Нимесулида Фармлэнд могут быть устранены, если проводить лечение коротким курсом с отменой лекарственного средства по достижению терапевтического действия или из-за неэффективности.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

С осторожностью следует назначать Нимесулид Фармлэнд больным с желудочно-кишечными нарушениями, язвенным колитом или болезнью Крона в анамнезе.

При применении нимесулида желудочно-кишечное кровотечение или язва/перфорация могут развиться в любой момент, с предвестниками или без них, как при наличии желудочно-кишечных осложнений в анамнезе, так и без них. При возникновении желудочно-кишечного кровотечения или язвы прием лекарственного средства следует отменить.

С осторожностью следует назначать Нимесулид Фармлэнд больным с почечной недостаточностью. В случае ухудшения функции почек прием лекарственного средства следует отменить. Лекарственное средство может вызывать задержку жидкости, поэтому у пациентов с высоким АД и с заболеваниями сердца Нимесулид Фармлэнд следует применять также с особой осторожностью.

Каждые 2 недели следует контролировать функциональные пробы печени. Имеются сообщения о гепатотоксических реакциях при приеме нимесулида, в том числе единичных случаях летального исхода. При появлении у больных, принимающих нимесулид, симптомов, указывающих на повреждение печени (например, анорексия, тошнота, рвота, боль в животе, повышенная утомляемость, моча темного цвета), или аномальных результатов результатов ~~результатов~~ ~~результатов~~ печеночных проб, прием лекарственного средства следует отменить. Так как Министерство здравоохранения Республики Беларусь рекомендует назначать нимесулид и в дальнейшем.

Учитывая сообщения о нарушениях зрения у пациентов, принимавших др. НПВП, при появлении любого нарушения зрения лечение должно быть немедленно прекращено и проведено офтальмологическое обследование.

Поскольку нимесулид может нарушать функцию тромбоцитов, применять его у больных с геморрагическим диатезом следует с осторожностью, под постоянным контролем. Несмотря на то, что нимесулид может снижать агрегацию тромбоцитов, он не заменяет профилактического действия антиагрегантов (в т.ч. ацетилсалациловая кислота, клопидогрель, тиклопидин) при сердечнососудистых заболеваниях.

Применение НПВП может маскировать повышение температуры, связанное с фоновой бактериальной инфекцией.

Во время лечения Нимесулидом Фармлэнд рекомендуется избегать одновременного применения гепатотоксических лекарственных средств, других НПВС, ненаркотических анальгетиков - антипириетиков, в том числе парацетамола, употребления алкоголя.

Применение НПВП может маскировать повышение температуры, связанное с фоновой бактериальной инфекцией.

При приеме Нимесулида Фармлэнд побочные эффекты наиболее часто развиваются у больных пожилого возраста: желудочно-кишечные кровотечения, перфорации, нарушения функции сердца, почек и печени. Поэтому рекомендуется регулярный клинический контроль состояния больного.

Влияние на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами:

Необходимо соблюдать осторожность при управлении транспортными средствами и занятиями др. потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

Применение во время беременности и в период лактации:

Нимесулид Фармлэнд противопоказан при беременности. Нимесулид проникает в грудное молоко и его применение в период лактации не рекомендуется.

Как и другие НПВП, угнетающие синтез простагландинов, нимесулид может вызывать преждевременное закрытие артериального протока, легочную гипертензию, олигурию, маловодие. Возрастает риск развития кровотечения, слабости родовой деятельности и периферических отеков. Имеются отдельные сообщения о почечной недостаточности у новорожденных, матери которых принимали нимесулид в конце беременности.

Нимесулид может негативно влиять на женскую fertильность, поэтому лекарственное средство не рекомендуется назначать женщинам, планирующим беременность, особенно, если женщина проходит обследование по поводу бесплодия.

СОГЛАСОВАНО
Министерством здравоохранения
Республики Беларусь

Условия хранения:

Хранить при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности: 3 года. Не применять лекарственное средство по истечении срока годности.

Условия отпуска:

По рецепту врача.

Упаковка:

По 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке. 1 Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь или 2 Контурные ячейковые упаковки вме-
сте с листком-вкладышем во вторичной упаковке.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Информация о производителе:

Произведено, расфасовано и упаковано: Белорусско-голландское совместное предприятие общество с ограниченной ответственностью “Фармлэнд”, Республика Беларусь, Минская область, г. Несвиж, ул. Ленинская, 124 – 3, тел./факс (+375 17) 291-31-90.