

1509Б - 2015



Листок-вкладыш – информация для потребителя

ЛАКЭМОКС,

капли глазные 10 мг/1 г

Действующее вещество: метилэтилпиридинола гидрохлорид

Перед применением препарата полностью прочтайте 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.
- 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. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Содержание листка-вкладыша

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

1. Что собой представляет препарат ЛАКЭМОКС, и для чего его применяют

Препарат ЛАКЭМОКС применяется в офтальмологии. Предотвращает возникновение нарушений активности сетчатки, способствует рассасыванию внутриглазных кровоизлияний и улучшает микроциркуляцию глаза.

Глазные капли ЛАКЭМОКС применяют у взрослых при следующих заболеваниях и состояниях:

- для лечения кровоизлияния в передней камере глаза;
- для лечения и профилактики кровоизлияния в склере у лиц пожилого возраста;
- для лечения и профилактики воспаления и ожогов роговицы;
- для лечения осложнений при близорукости;
- для лечения осложнений при ношении контактных линз.

2. О чем следует знать перед применением препарата ЛАКЭМОКС

Не применяйте данный препарат, если:

- у Вас повышенная чувствительность к метилэтилпиридинола гидрохлориду или любому из вспомогательных компонентов препарата (перечисленных в разделе 6);
- у Вас аллергические заболевания;
- у Вас полиаллергия;
- Вы беременны.

Если Вы не уверены, относится ли к Вам что-либо из вышеперечисленного, сообщите об этом лечащему врачу перед применением препарата.

1509Б - 2015

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата ЛАКЭМОКС проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Применение возможно только в перерывах между ношением контактных линз.

Контактные линзы следует снимать перед закапыванием препарата ЛАКЭМОКС и надевать не ранее чем через 20 минут после него.

Не рекомендуется применять препарат в острой фазе химического ожога роговицы и конъюнктивы до полного удаления токсических веществ.

Для предотвращения инфицирования глазных капель избегайте прикосновения крышки-капельницы флакона к ресницам, векам, конъюнктиве и роговице.

Во избежание передачи возможной инфекции не передавайте лекарственный препарат кому-то другому, он предназначен только для индивидуального применения.

Дети и подростки

Применение препарата ЛАКЭМОКС не рекомендовано у детей и подростков до 18 лет в связи с отсутствием достаточных данных.

Другие препараты и препарат ЛАКЭМОКС

Сообщите лечащему врачу, если Вы применяете, недавно применяли или собираетесь применять любые другие препараты. Это относится к любым растительным препаратам или препаратам, которые Вы купили без назначения врача.

ЛАКЭМОКС не следует смешивать с другими лекарственными препаратами.

ЛАКЭМОКС нельзя применять с глазными каплями, содержащими соли металлов.

Если Вам необходимо одновременно использовать другие офтальмологические лекарственные препараты (глазные капли и другие), интервал между применением препарата ЛАКЭМОКС и других препаратов должен составлять не менее 15 минут. ЛАКЭМОКС следует применять последним.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

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

Применение ЛАКЭМОКС противопоказано при беременности.

В период лактации применение препарата возможно только в случае, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для ребенка.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Воздержитесь от управления автотранспортом в течение 15-20 минут после применения лекарственного препарата, поскольку ЛАКЭМОКС может вызвать нечеткость зрительного восприятия.

Особые указания, касающиеся вспомогательных веществ

Препарат ЛАКЭМОКС содержит натрия бензоат Е 211. Может слабо раздражать кожу, глаза и слизистые оболочки.

3. Применение препарата ЛАКЭМОКС

Всегда применяйте этот препарат в полном соответствии с данным листком-вкладышем или с рекомендациями врача. При появлении сомнений, проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Рекомендуемая доза

Препарат применяется местно в виде инстилляций в конъюнктивальный мешок по 1-2 капли 3 раза в день.

Длительность применения

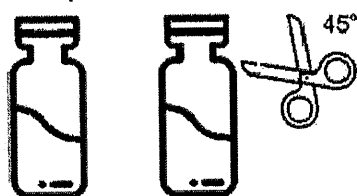
Врач определит длительность лечения в зависимости от тяжести заболевания (обычно составляет 3-30 дней). При необходимости и хорошей переносимости курс лечения может составлять до 6 месяцев. При необходимости повторные курсы лечения проводятся с интервалом 4-6 месяцев.

Пожилые пациенты, пациенты с печеночной и почечной недостаточностью
 Коррекция дозы не требуется.

Рекомендации по использованию флаконов в комплекте с крышкой-капельницей
 Перед применением внимательно прочтайте этот раздел и последовательно выполните операции, представленные ниже в тексте и на рисунках 1-6.

1. Достаньте из упаковки флакон.
2. Если флакон укупорен колпачком алюминиевым: расположите ножницы под углом 45 градусов к крышке, подцепив её нижний край, движением, направленным вверх, снимите алюминиевый колпачок вместе с резиновой крышкой (рис. А 1-2).
3. Если флакон укупорен колпачком алюминиевым с пластиковой накладкой: с усилием потяните за пластиковую накладку со стороны надрезов, поднимая ее вертикально, затем резко потяните вниз вдоль флакона для нарушения целостности колпачка. Снимите алюминиевый колпачок и резиновую пробку (рис. Б 1-2).
4. Достаньте капельницу из упаковки и плотно наденьте ее на флакон (рис. 3).
5. Переверните флакон строго вертикально для удаления воздушного пузырька и подождите несколько секунд. В случае большого пузырька верните флакон в исходное положение, а затем медленно повторите действие, аккуратно постучав по дну флакона (рис. 4).
6. Закапайте капли, нажимая указательным и большим пальцем на пипетку (рис. 5). Не прикасайтесь пипеткой к глазу или другим поверхностям – это может привести к инфицированию раствора.
7. Перевернув флакон, закройте пипетку специальной пробкой (рис. 6).

А



Б

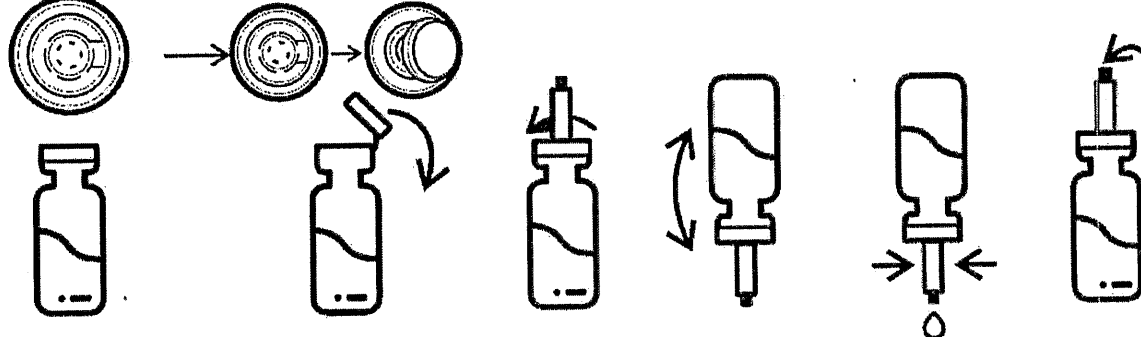


Рис. 1

Рис. 2

Рис. 3

Рис. 4

Рис. 5

Рис. 6

Вымойте руки перед использованием глазных капель. Не прикасайтесь капельницей к глазам или рукам.

Если Вы применили препарата ЛАКЭМОКС больше, чем следовало
 Передозировка маловероятна. Если Вы считаете, что закапали слишком большую дозу препарата, промойте глаза водой и обратитесь к врачу.

Если Вы забыли применить препарат ЛАКЭМОКС

Если Вы забыли закапать глазные капли, сделайте это при первой возможности.

15096 - 2015

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

Если Вы

Не закапывайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную. Если Вы простили несколько доз, сообщите об этом врачу.

4. Возможные нежелательные реакции

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

При применении препарата может возникнуть чувство жжения, зуд, аллергические реакции, кратковременное покраснение конъюнктивы (тонкая прозрачная ткань, покрывающая глаз снаружи и заднюю поверхность век), ощущение инородного тела в глазу, болезненность в месте инстилляции, не требующие отмены лекарственного препарата.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас появились нежелательные реакции, сообщите об этом своему лечащему врачу. Это также относится к любым нежелательным реакциям, которые не указаны в данном листке-вкладыше.

Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов (УП «Центр экспертизы и испытаний в здравоохранении», www.rceth.by). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. Хранение препарата ЛАКЭМОКС

Хранить в защищенном от света месте при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном и невидимом для детей месте.

Вскрытый флакон хранить в защищенном от света месте при температуре не выше 25°C в течение 10 дней.

Срок годности – 2 года.

Не использовать по истечении срока годности.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Один флакон (5 г или 10 г) содержит действующее вещество: метилэтилпиридинола гидрохлорид – 50 мг или 100 мг.

спомогательные вещества: гипромеллоза (Метоцел Е4М Премиум), натрия хлорид, калия хлорид, магния хлорид гексагидрат, натрия сульфит безводный Е 221, натрия бензоат Е 211, вода для инъекций.

Внешний вид препарата ЛАКЭМОКС и содержимое упаковки

ЛАКЭМОКС, капли глазные 10 мг/1 г – прозрачный, вязкий, бесцветный или со слегка желтоватым оттенком раствор.

По 5 г или 10 г во флаконы, укупоренные пробками резиновыми и обжатые колпачками алюминиевыми или алюминиевыми с пластиковой накладкой или комбинированными из алюминия и пластмассы. Флакон в комплекте с крышкой-капельницей и листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Условия отпуска: без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

РУП «Белмедпрепараты»,

Республика Беларусь, 220007, г. Минск, ул. Фабрициуса, 30,

тел./факс:(+375 17) 220 37 16

e-mail: medic@belmedpreparaty.com

Листок-вкладыш пересмотрен:

