

- Med.-Wiss. (2x)
- Zulassung
- Vertrieb / IB
- Brand Manager
- Labor
- QM
- TR

90.1944

		Techn. Redaktion Industriestraße 35 - Geb. E2 66129 Saarbrücken		Tel.: +49 (0)6805 9292 175 Fax: +49 (0)6805 9292 163	
		<b>Kunde:</b>	Ursapharm Export - Belarus	<b>Lackierung:</b>	/
<b>Produkt:</b>	PB LAKRIPOS 10 G AUGENGEL BY	<b>Lackausparung:</b>	/		
<b>Art.-Nr.:</b>	90.1944	<b>Pharmacode:</b>	1061		
<b>Format:</b>	148 x 210 mm (Plano)	<b>Zusatzspezifikation:</b>	/		
<b>Blindenschrift (FS):</b>	JA / NEIN	<b>Sonstiges:</b>	/		
<b>Material:</b>	Offset 60 g/qm (UPM Fine, Fa. Nordland)				
<b>Kleber (ET):</b>	/	<b>Farbtoleranz vorhanden:</b>	JA / NEIN	Nr.: FTK_UPH_	
<b>Farbe 1:</b>	<input checked="" type="checkbox"/> Schwarz (1/1-fbg.)	<b>Farbtoleranz fertigen:</b>	JA / NEIN		
<b>Farbe 2:</b>	<input type="checkbox"/> /	<b>(6-fache Ausfertigung)</b>			
<b>Farbe 3:</b>	<input type="checkbox"/> /				
<b>Farbe 4:</b>	<input type="checkbox"/> /	<b>Korrekturabzug Nr.:</b>	3		
<b>Farbe 5:</b>	<input type="checkbox"/> /	<b>Erstellt:</b>	27.06.2017	Cornelia Staab	
<b>Farbe 6:</b>	<input type="checkbox"/> /	<b>Freigabe Kunde:</b>	27.06.2016	Export - Belarus	
<b>Farbe 7:</b>	<input type="checkbox"/> /	<b>Endfreigabe/Gut zum Druck:</b>	27.07.2017	Cornelia Staab	

**ИНСТРУКЦИЯ  
по медицинскому применению**

**ЛАКРИПОС®**

**Торговое название препарата** ЛАКРИПОС®

**Международное непатентованное наименование:** Карбомер

**Лекарственная форма:** гель глазной

**Состав:**

1 г геля содержит:

**Активное вещество:** Карбомер 980 – 2,00 мг

**Вспомогательные вещества:** сорбитол, цетримид, натрия гидроксид, динатрия эдетат, вода для инъекций.

**Описание**

Бесцветный или светло-желтого цвета гель.

**Фармакологические свойства**

Карбомер - высокомолекулярный гидрофильный полимер, рН и осмоляльность которого аналогичны таковым нормальной слезной жидкости. Применяется для восполнения дефицита последней. Взаимодействует со слоем муцина на эпителии роговицы. Обладает выраженной адгезирующей способностью по отношению к мембранам эпителиальных клеток и муциновому слою в слезной пленке. Образует защитную увлажняющую пленку на роговице, утолщает муциновый и водный слои слезной пленки, увеличивает вязкость слезы. Длительный контакт с роговицей и выраженный увлажняющий эффект определяет эффективность при состояниях, сопровождающихся изменением свойств муцина, при травмах и эрозиях конъюнктивы и роговицы, при уменьшении секреции слезной жидкости. Не оказывает отрицательного местного или системного действия, не проникает в ткани глазного яблока и не накапливается в них, не подвергается системной абсорбции из слезных протоков.

**Показания к применению**

Профилактика и лечение синдрома «сухого глаза»;

Восстановительная терапия после лазерных и других хирургических вмешательств на роговице; В качестве иммерсионной среды при диагностических обследованиях в офтальмологии.

**Противопоказания**

Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Способ применения и дозы**

Дозировка геля Лакрипос® должна быть скорректирована индивидуально в соответствии с жалобами и рекомендациями врача-офтальмолога.

Лакрипос® гель закладывают за нижнее веко 3-4 раза в день. При необходимости Лакрипос® можно применять чаще, после предварительной консультации с врачом.

Перед применением убедитесь в целостности пачки и тубы.

При применении глазного геля следует не допускать контакта наконечника тубы с глазной поверхностью и кожей век.

Откройте колпачок тубы.



Откиньте голову назад, пальцем отведите нижнее веко.



Удерживая другой рукой тубу в вертикальном положении над глазом, заложите гель за нижнее веко, слегка надавив на тубу.



Медленно закройте глаз, давая возможность гелю распределиться по поверхности глаза.



 URSAPHARM

90.1944 6AA

После окончания процедуры наденьте на тубу защитный колпачок.  
Извлекайте глазной гель из тубы осторожным надавливанием, не смятая и не скручивая тубу.

**Передозировка**

Случаев передозировки препарата не наблюдалось.

**Побочное действие**

В редких случаях могут возникнуть реакции гиперчувствительности к одному из компонентов в составе препарата, преходящее «затуманивание» зрения.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Лакрипос® гель может пролонгировать действие других офтальмологических препаратов при одновременном применении.

Лакрипос® гель следует закладывать последним, не ранее, чем через 15 минут после использования других глазных капель.

**Применение у детей, беременных женщин и в период грудного вскармливания**

Поскольку главному гелю ЛАКРИПОС® не присуще системное фармакологическое действие, но контролируемых клинических исследований применения препарата в период беременности и кормления грудью не проводилось, глазной гель следует использовать с осторожностью.

**Меры предосторожности**

При ношении контактных линз их следует снять перед закладыванием Лакрипос® геля и вновь надеть через 15 минут после инстилляцией препарата.

Не следует применять Лакрипос® гель сразу после хирургических вмешательств и травм глаза.

**Влияние на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами**

Сразу после применения глазного геля Лакрипос® может возникнуть кратковременное «затуманивание» зрения, поэтому не рекомендуется применять препарат непосредственно перед работой с механизмами и вождением автотранспорта. В течение 30 мин после инстилляцией необходимо воздерживаться от занятий, требующих повышенного внимания.

**Форма выпуска**

Гель глазной 0,2 %. По 10 г в тубах алюминиевых, с полиэтиленовым наконечником и навинчивающейся крышкой. Тубу с инструкцией по применению помещают в картонную пачку.

**Срок годности**

3 года.

Использовать в течение 4 недель после вскрытия тубы.

Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

**Условия хранения**

Хранить при температуре не выше 25 °С. Хранить в местах, недоступных для детей!

**Производитель:**

Урсафарм Арцнайmittel ГмбХ (URSAPHARM Arzneimittel GmbH).

Индустриштрассе 35, 66129 Саарбрюкен, Германия

(Industriestraße 35, 66129 Saarbrücken, Germany).

CE 0197

STERILE A

