



Листок-вкладыш – информация для потребителя
Найсулид®, 100 мг, гранулы для приготовления суспензии для приема внутрь
нимесулид

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

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.
- 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 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 представляет собой препарат Найсулид®, и для чего его применяют.
2. О чём следует знать перед приемом препарата Найсулид®.
3. Прием препарата Найсулид®.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Найсулид®.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

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

Лекарственный препарат Найсулид® содержит действующее вещество нимесулид, которое относится к группе нестероидных противовоспалительных и противоревматических средств.

Препарат Найсулид® применяется для лечения острой боли и при первичной дисменорее (выраженная боль внизу живота во время менструации).

2. О чём следует знать перед приемом препарата Найсулид®

Не принимайте лекарственный препарат Найсулид® в следующих случаях:

- при повышенной чувствительности к нимесулиду и/или другим компонентам лекарственного препарата Найсулид®;
- при гиперергических реакциях (например, бронхоспазм, ринит, крапивница) в связи с приемом ацетилсалicyловой кислоты и других нестероидных противовоспалительных средств (НПВС), в том числе в анамнезе;
- при гепатотоксических реакциях (реакциях, связанных с нарушением функции печени) на нимесулид в анамнезе;
- при сопутствующем приеме других веществ с потенциальной гепатотоксичностью (нарушение функции печени);
- при алкоголизме;
- при наркозависимости;
- при возникавших ранее желудочно-кишечных кровотечениях или перфорациях, связанных с предшествующей терапией НПВС;
- при наличии язвы желудка или двенадцатиперстной кишки в фазе обострения, наличии в анамнезе язвы, перфорации или кровотечения в желудочно-кишечном тракте (ЖКТ);

- при возникавших ранее цереброваскулярных кровотечениях или других кровоизлияниях, а также при наличии заболеваний, сопровождающихся кровоточивостью;
- при тяжелых нарушениях свертывания крови;
- при тяжелой сердечной недостаточности;
- при тяжелой почечной недостаточности (клиренс креатинина менее 30 мл/мин);
- при печеночной недостаточности;
- при наличии симптомов простуды и гриппа;
- в возрасте до 12 лет;
- в третьем триместре беременности и в период грудного вскармливания (см. подзаголовок «Беременность, грудное вскармливание и фертильность»).

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением лекарственного препарата Найсулид® проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

При использовании препарата Найсулид® следует избегать его сочетания с нестероидными противовоспалительными средствами (НПВС), включая селективные ингибиторы циклооксигеназы-2. Следует воздерживаться от приема других сопутствующих анальгетиков. Нежелательные реакции (см. раздел 4) могут быть минимизированы при использовании наименьшей эффективной дозы в течение минимального времени, необходимого для устранения симптомов. Если Ваше состояние не улучшается, применение нимесулида необходимо прекратить.

Пациенты пожилого возраста

Пожилые люди имеют повышенную частоту возникновения нежелательных реакций на фоне применения НПВС, особенно частоту желудочно-кишечных кровотечений и перфораций, которые могут быть летальными, а также нарушений функции почек, печени и сердца. Если у Вас наблюдаются какие-либо нежелательные реакции, прекратите прием препарата и обратитесь к врачу.

Нарушения со стороны печени

Если во время приема препарата Найсулид® у Вас развиваются симптомы, указывающие на повреждение печени (потеря аппетита, тошнота, рвота, боль в животе, повышенная утомляемость, потемнение мочи), прием препарата следует прекратить. Повторное применение нимесулида в таком случае противопоказано.

В случае если на фоне применения препарата Найсулид® началась лихорадка и/или гриппоподобные симптомы, прекратите прием препарата и незамедлительно обратитесь к врачу.

Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта

Сообщайте о любых необычных симптомах со стороны желудочно-кишечного тракта (см. раздел 4), особенно на ранних этапах лечения или если у Вас ранее отмечались желудочно-кишечные нарушения, или если Вы относитесь к группе пациентов в пожилом возрасте. Возможно, Ваш врач дополнительно назначит Вам прием лекарственных препаратов, которые защищают слизистую оболочку желудка (например, мизопростол или ингибитор протонного насоса) (см. подзаголовок «Другие препараты и препарат Найсулид®»). При развитии желудочно-кишечного кровотечения или изъязвления прием нимесулида следует прекратить. Сообщите Вашему лечащему врачу, если у Вас ранее отмечались заболевания желудочно-кишечного тракта, включая пептическую язву, желудочно-кишечное кровотечение, язвенный колит и болезнь Крона (см. раздел 4), поскольку возможно обострение этих заболеваний, а также если Вы принимаете иные лекарства, которые могут увеличить риск возникновения язвы или кровотечения: оральные кортикоステроиды, антикоагулянты (варфарин), селективные ингибиторы обратного захвата серотонина (СИОЗС) или антиагреганты (аспирин) (см. подзаголовок «Другие препараты и препарат Найсулид®»).

Пациенты с почечной или сердечной недостаточностью

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Сообщите своему лечащему врачу, если у Вас почечная или сердечная недостаточность, так как применение нимесулида может привести к повреждению почек. В таких случаях прием препарата должен быть прекращен (см. подзаголовок «Другие препараты и препарат Найсулид®»).

Реакции со стороны кожных покровов

Тяжелые кожные реакции в связи с приемом НПВС развиваются очень редко (см. раздел 4). Наиболее высока вероятность их развития на ранних стадиях терапии: в большинстве случаев в течение первого месяца лечения. Немедленно прекратите применение препарата Найсулид® и обратитесь к Вашему лечащему врачу при первом появлении кожной сыпи, поражений слизистых оболочек или любых других признаков гиперчувствительности (см. раздел 4).

Нарушения со стороны сердечно-сосудистой и цереброваскулярной системы

Применение некоторых НПВС (особенно в высоких дозах и длительно) может быть связано с небольшим увеличением риска развития инфаркта миокарда и инсульта. Не превышайте рекомендованную дозу и длительность лечения.

Обсудите со своим лечащим врачом целесообразность назначенного лечения, если у Вас неконтролируемая артериальная гипертензия, застойная сердечная недостаточность, ишемическая болезнь сердца, заболевания периферических артерий и/или цереброваскулярные заболевания, а также имеются факторы риска сердечно-сосудистых заболеваний (артериальная гипертензия, гиперлипидемия, сахарный диабет, курение).

Влияние на fertильность

Если у Вас имеются проблемы с зачатием или Вы проходите обследование на предмет бесплодия, сообщите своему лечащему врачу, возможно потребуется отменить прием нимесулида (см. подзаголовок «Беременность, грудное вскармливание и fertильность»).

Другие препараты и препарат Найсулид®

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Прежде чем принимать Найсулид®, сообщите врачу, что Вы принимаете следующие препараты:

- кортикоステроиды (препараты для лечения воспалительных заболеваний);
- антикоагулянты (например, варфарин) или антиагреганты (например, ацетилсалициловая кислота или другие салицилаты) – препараты для разжижения крови;
- антигипертензивные или мочегонные препараты (препараты для контроля артериального давления или проблем с сердцем);
- препараты лития (препараты для лечения психических расстройств);
- селективные ингибиторы обратного захвата серотонина (препараты для лечения депрессии);
- метотрексат (препарат для лечения ревматоидного артрита и онкологических заболеваний);
- циклоспорин (препарат, применяемый после трансплантации или для лечения нарушений иммунной системы).

Беременность, грудное вскармливание и fertильность

Если Вы беременны, кормите грудью, предполагаете, что беременны, или планируете беременность, проконсультируйтесь с врачом перед применением лекарственного препарата Найсулид®.

Беременность

Не применяйте лекарственный препарат Найсулид®, если он не назначен Вам лечащим врачом. В случае если по назначению врача Вы применяете лекарственный препарат в первом или втором триместрах беременности, его следует использовать в наименьшей возможной дозе и с наименьшей возможной длительностью лечения. Применение препарата Найсулид® противопоказано в третьем триместре беременности, так как он может негативно повлиять на роды и/или развитие плода.

Грудное вскармливание

Не применяйте препарат в период грудного вскармливания.

Фертильность

Как и другие НПВС, лекарственные препараты, содержащие нимесулид, не рекомендуется принимать женщинам, планирующим беременность (см. раздел 2 подзаголовок «Особые указания и меры предосторожности»).

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Не проводились исследования по влиянию нимесулида на способность управления автотранспортом или работу с другими движущимися механизмами. В случае если при использовании препарата возникают головная боль, головокружение и сонливость, необходимо воздержаться от вождения автотранспортом и занятий видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

Препарат Найсулид® содержит сахар белый кристаллический (сахарозу)

Если у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного лекарственного препарата.

3. Прием препарата Найсулид®

Всегда применяйте данный лекарственный препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Лекарственный препарат предназначен для приема внутрь.

Перед применением необходимо приготовить суспензию. Для этого содержимое пакета растворяется в стакане питьевой воды и интенсивно перемешивается. После этого суспензия готова к употреблению, ее необходимо принять сразу после приготовления.

Принимать препарат Найсулид® рекомендуется после приема пищи.

Препарат Найсулид® принимают в течение как можно более короткого периода, чтобы минимизировать риск развития нежелательных реакций. Максимальная продолжительность приема лекарственного препарата не должна превышать 15 дней.

Взрослые

По 1 пакетику (100 мг нимесулида) 2 раза в сутки после приема пищи.

Дети

Дети до 12 лет: для данной категории пациентов назначение нимесулид-содержащих лекарственных препаратов противопоказано (см. раздел 2).

Подростки (от 12 до 18 лет): на основании фармакокинетического профиля у взрослых и фармакодинамических характеристик нимесулида необходимости в корректировке дозы у подростков нет.

Пациенты с нарушением функции почек

При легкой и умеренной степени выраженности почечной недостаточности (клиренс креатинина 30–80 мл/мин) проведение корректировки дозы Найсулид® не требуется. При тяжелой почечной недостаточности (клиренс креатинина менее 30 мл/мин) лекарственный препарат противопоказан (см. раздел 2).

Пациенты с печеночной недостаточностью: лекарственный препарат противопоказан пациентам с печеночной недостаточностью (см. раздел 2).

Если Вы приняли препарата Найсулид® больше, чем следовало

Если Вы приняли больше препарата Найсулид®, чем следует, либо если Ваш ребенок случайно проглотил суспензию, обратитесь к врачу или в ближайшее отделение скорой помощи/больницы. По возможности возмите с собой упаковку с данным лекарственным препаратом и/или данный листок-вкладыш.

Возможные симптомы передозировки: апатичность, сонливость, тошнота и рвота, боль в эпигастральной области (верхняя часть живота), которая уменьшается при симптоматическом лечении, желудочно-кишечные кровотечения, редко – артериальная гипертензия, острая почечная недостаточность, угнетение дыхания и кома, также возможно развитие анафилактоидных реакций.

Если Вы забыли принять препарат Найсулид®

Если Вы забыли принять дозу препарата, полностью пропустите прием этой дозы. Примите следующую дозу в обычное время. Не принимайте двойную дозу препарата для восполнения пропущенной.

В случае возникновения дополнительных вопросов по применению лекарственного препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции

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

Немедленно прекратите прием препарата и обратитесь к врачу, если у Вас возникла любая из следующих нежелательных реакций, которые могут быть серьезными:

- расстройство желудка или боль в животе, потеря аппетита, тошнота, рвота, кровотечение из желудка или кишечника, черный стул;
- кожные реакции, такие как сыпь или покраснение;
- свистящее дыхание или одышка;
- пожелтение кожи и белков глаз (желтуха);
- неожиданные изменения количества или цвета мочи;
- отек лица, ступней или ног;
- утомляемость.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Другие нежелательные реакции нестероидных противовоспалительных препаратов (НПВП)

Применение некоторых НПВП в высоких дозах в течение длительного периода времени может быть связано с повышенным риском закупорки артерий (артериальный тромбоз), например, инфаркта миокарда или инсульта.

Задержка жидкости (отек), высокое артериальное давление (гипертензия) и сердечная недостаточность были зарегистрированы в связи с лечением НПВП.

Наиболее часто наблюдаемые нежелательные реакции, связанные с желудочно-кишечным трактом (желудочно-кишечные расстройства):

- изъязвление желудка и верхнего отдела тонкой кишки (язва желудка и/или двенадцатиперстной кишки);
- отверстия в стенке кишечника (перфорация) или кровотечение из пищеварительного тракта (иногда со смертельным исходом, особенно у пациентов пожилого возраста).

Нежелательные реакции, которые могут возникнуть при приеме препарата Найсулид®:

Часто (могут возникать не более чем у 1 человека из 10): диарея, тошнота, рвота, незначительное повышение уровня ферментов печени.

Нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100): одышка, головокружение, высокое артериальное давление (артериальная гипертензия), запор, метеоризм, зуд, сыпь, повышенная потливость, отек, кровотечения из пищеварительного тракта, язва и перфорация двенадцатиперстной кишки, язва и перфорация желудка.

Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1000): анемия, эозинофилия (увеличение определенного типа лейкоцитов, называемых эозинофилами), изменчивость артериального давления, кровотечение (геморрагия), болезненное мочеиспускание и задержка мочи (дизурия), кровь в моче (гематурия), повышение уровня калия в крови (гиперкалиемия), чувство страха и беспокойства,очные кошмары, нечеткое зрение, учащенное сердцебиение (тахикардия), приливы, покраснение кожи (эрitemа), дерматит, недомогание, усталость.

Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10000): тяжелые кожные реакции (многоформная эритема, синдром Стивенса – Джонсона, токсический эпидермальный некролиз), вызывающие кожную сыпь и очень плохое самочувствие; почечная недостаточность или воспаление (нефрит), нарушение функции головного мозга (энцефалопатия, синдром Рейе), снижение уровня тромбоцитов, вызывающее кровотечение под кожей или в других частях тела (тромбоцитопения), черный стул из-за кровотечения, воспаление печени (гепатит), иногда очень тяжелое, вызывающее желтуху и затруднение оттока желчи; тяжелые аллергические реакции, включая коллапс и свистящее, затрудненное дыхание (анафилаксия); астма, затруднение дыхания (бронхоспазм), снижение температуры тела, головокружение (вертиго), головная боль, сонливость, воспаление слизистой оболочки желудка (гастрит), боль в животе, расстройство желудка, воспаление слизистой оболочки полости рта (стоматит), зуд (крапивница), отек лица и прилегающих областей, нарушение зрения, задержка мочи, уменьшение суточного количества мочи (олигурия).

Такие лекарственные препараты, как Найсулид, могут быть связаны с несколько повышенным риском сердечного приступа (инфаркта миокарда) или инсульта.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в 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, выявленным на территории государства – члена. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

Республиканское унитарное предприятие «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»
220037, г. Минск, Товарищеский пер., 2а

Телефон: +375 (17) 242 00 29; факс: +375 (17) 242 00 29

Электронная почта: rcpl@rceth.by

Сайт: <https://www.rceth.by>

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВОХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

5. Хранение препарата Найсулид®

Хранить в оригинальной упаковке для защиты от воздействия света при температуре не выше 25 °C.

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Срок годности указан на упаковке.

Не применяйте препарат после истечения срока годности. Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Действующее вещество: нимесулид. Каждый пакет содержит 100,0 мг нимесулида.

Вспомогательные вещества: полоксамер 407, мальтодекстрин, лимонная кислота безводная, ароматизатор Апельсин 03924, сахар белый кристаллический (сахароза).

Внешний вид лекарственного препарата Найсулид® и содержимое упаковки

Гранулы для приготовления суспензии для приема внутрь.

07865-2016

Смесь порошка и гранул белого или белого с желтоватым оттенком цвета со специфическим запахом. При добавлении к содержимому пакета стакана питьевой воды получается суспензия белого или светло-желтого цвета с характерным запахом апельсина.

По 2,0 г в термосвариваемых пакетах из фольги кашированной упаковочной. По 10 пакетов вместе с листком-вкладышем помещены в пачку из картона.

Условия отпуска из аптек

По рецепту врача.

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

ООО «Фармтехнология»

220024, Республика Беларусь,
г. Минск, ул. Корженевского, 22.

Телефон/факс: (017) 309 44 88.

E-mail: ft@ft.by

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.

Листок-вкладыш пересмотрен