

Листок-вкладыш - информация для пациента БРЕВИПРОСТ™, 0,04 мг/мл, капли глазные Травопрост

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 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 лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША

1. Что из себя представляет препарат БРЕВИПРОСТ™, и для чего его применяют

2. О чём следует знать перед применением препарата БРЕВИПРОСТ™

3. Применение препарата БРЕВИПРОСТ™

4. Возможные нежелательные реакции

5. Хранение препарата БРЕВИПРОСТ™

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. Что из себя представляет препарат БРЕВИПРОСТ™ и для чего его применяют

Препаратор БРЕВИПРОСТ™ содержит действующее вещество травопрост, которое относится к аналогам простагландинов. Травопрост снижает внутриглазное давление, может применяться как в отдельности, так и совместно с другими глазными каплями, снижающими внутриглазное давление (например, бета-блокаторы).

Препарат используется для снижения внутриглазного давления:

- у взрослых пациентов с открытоугольной глаукомой или повышенным внутриглазным давлением (офтальмогипертензия);
- у детей в возрасте от 2 месяцев до 18 лет с офтальмогипертензией или глаукомой детского возраста.

2. О чём следует знать перед применением препарата БРЕВИПРОСТ™

Не применяйте препарат БРЕВИПРОСТ™, если у вас повышенная чувствительность к действующему веществу или к любому другому компоненту препарата (см. раздел 6).

Особые указания и меры предосторожности

- БРЕВИПРОСТ™ может увеличить длину, толщину, интенсивность окраски и/или количество ваших ресниц. Наблюдались также изменения тканей вокруг глаза или век, включая необычный рост волос.
- БРЕВИПРОСТ™ может изменить цвет вашей радужной оболочки. Это изменение может быть постоянным. Также может наблюдаться изменение цвета кожи вокруг глаз.
- Если вы перенесли операцию по поводу катаракты, проконсультируйтесь с врачом, прежде чем применять БРЕВИПРОСТ™.
- Если у вас имеется или имелось воспаление глаз (ирит/uveит), проконсультируйтесь с врачом, прежде чем применять БРЕВИПРОСТ™.
- БРЕВИПРОСТ™ в редких случаях может вызывать одышку, хрипы или усиливать симптомы астмы. Если вас беспокоят изменения в вашем дыхании, как можно скорее сообщите об этом своему врачу.
- БРЕВИПРОСТ™ может всасываться через кожу. При попадании на кожные покровы необходимо сразу же очистить кожу от препарата. Это особенно важно для беременных или планирующих беременность женщин.
- Избегайте контакта капель с мягкими контактными линзами. Контактные линзы необходимо снять перед применением препарата и надеть спустя 15 мин после закапывания.
- Препарат содержит полиоксил 40 гидрогенизированное касторовое масло и пропиленгликоль, которые могут вызвать кожные реакции и раздражение.

Дети

БРЕВИПРОСТ™ может применяться у детей в возрасте с 2 месяцев до 18 лет в той же дозировке, что и для взрослых пациентов. Не рекомендуется применение препарата у детей в возрасте до 2 месяцев.

Другие препараты и препарат БРЕВИПРОСТ™

Сообщите своему врачу или работнику аптеки, если вы принимаете или недавно принимали какие-либо другие лекарственные препараты.

Беременность и кормление грудью

Если вы беременны или полагаете, что можете быть беременны или планируете беременность, обратитесь к вашему врачу или работнику аптеки перед тем, как начать применение данного препарата. Применение препарата БРЕВИПРОСТ™ во время беременности не рекомендуется.

Препарат может проникать в грудное молоко. Применение препарата БРЕВИПРОСТ™ в период грудного вскармливания не рекомендуется.

Проконсультируйтесь с врачом, прежде чем принимать какие-либо лекарства.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

При применении препарата БРЕВИПРОСТ™ у вас может возникнуть временное затуманивание зрения или другие нарушения зрения. Не управляем транспортными средствами или каким-либо сложным оборудованием, требующим четкости зрения до тех пор, пока симптомы не исчезнут.

3. Применение препарата БРЕВИПРОСТ™

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

Рекомендуемая доза препарата - по 1 капле в пораженный глаз (глаза) один раз в день - вечером.

Применяйте препарат БРЕВИПРОСТ™ только для закапывания в глаз (глаза).

При применении препарата следуйте нижеследующим указаниям:

- Непосредственно перед первым применением напишите дату вскрытия на картонной коробке в отведенном для этого месте.
- Вымойте руки перед началом применения препарата.
- Снимите колпачок с флакона.
- Осторожно наклоните голову назад. Аккуратно потяните нижнее веко вниз.
- Поднесите кончик флакона близко к глазу. Возможно, вам будет легче сделать это перед зеркалом.
- Не прикасайтесь капельницей к глазам, векам, окружающим областям или другим поверхностям. Это может инфицировать капли.
- Слегка надавите на стенки флакона для закапывания 1 капли в нижнее веко.
- Закройте глаза. Для уменьшения оттока препарата в полость носа и горло осторожно надавите пальцем на внутренний угол глаза в течение не менее 1 минуты.
- Если вы применяете капли для обоих глаз, повторите ту же процедуру для другого глаза.
- Плотно закройте флакон колпачком сразу после применения.

Если капля не попала в глаз, попробуйте ещё раз.

Если вы применяете другие глазные капли, соблюдайте интервал между закапываниями не менее 5 минут.

Если вы применили больше препарата БРЕВИПРОСТ™, чем следовало

Промойте глаз теплой водой. Не закапывайте больше капель, пока не наступит время для применения следующей плановой дозы препарата.

Если вы забыли применить препарат БРЕВИПРОСТ™

Примените следующую дозу по схеме назначения. Не вводите двойную дозу препарата в случае пропуска очередной дозы. Не применяйте более одной капли в пораженный глаз (глаза) в день.

Если вы прекратили применение препарата БРЕВИПРОСТ™

Не прекращайте применение препарата, не проконсультирувшись с лечащим врачом. Неконтролируемое давление в глазу может привести к потере зрения. Если у вас есть дополнительные вопросы по поводу применения данного лекарства, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции

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

Обычно вы можете продолжать использование препарата, если побочные эффекты не являются серьезными. Если вы беспокоитесь, обратитесь к врачу или работнику аптеки. Не прекращайте применение препарата, не посоветовавшись с врачом.

При применении лекарственных препаратов, содержащих травопрост, наблюдались следующие нежелательные реакции.

Очень частые нежелательные реакции (могут возникать более чем у 1 человека из 10)

Нарушения со стороны органа зрения: гиперемия (покраснение) глаза.

Частые нежелательные реакции (могут возникать не более чем у 1 человека из 10)

Нарушения со стороны органа зрения: гиперпигментация радужки, боль в глазу, ощущение дискомфорта в глазу, сухость глаз, зуд и раздражение глаз.

Нечастые нежелательные реакции (могут возникать не более чем у 1 человека из 100)

Нарушения со стороны органа зрения: эрозия роговицы, ирит,uveitis, воспаление передней камеры глаза, кератит, точечный кератит, светобоязнь, выделения из глаз, воспаление век, покраснение и зуд век, отечность вокруг глаз, нечеткость зрения, снижение остроты зрения, слезотечение, воспаление конъюнктивы (конъюнктивит), выворот век, катаракта, образование корок по краям век, рост ресниц.

Другие нарушения: усиление симптомов аллергии, головная боль, ощущение сердцебиения, кашель, заложенность носа, раздражение горла, гиперпигментация кожи вокруг глаз, потемнение кожи, обесцвечивание кожи, изменение текстуры волос, чрезмерный рост волос (гипертрихоз).

Редкие нежелательные реакции (могут возникать не более чем у 1 человека из 1000)

Нарушения со стороны органа зрения: искры и вспышки перед глазами (фотопсия), экзема век, неправильный рост ресниц (трихиаз), отек конъюнктивы, конъюнктивальные фолликулы, светящиеся ореолы и лучи вокруг источника света (гало-эффект), вирусная инфекция глаз (герпес), снижение чувствительности глаз, мейбомит, иридоциклит, пигментация передней камеры глаза, расширение зрачка (мидриаз), изменение цвета ресниц, утолщение ресниц, утомляемость глаз (астенопия).

Другие нарушения: головокружение, нарушение вкуса (дисгевзия), нарушения ритма сердца, уменьшение частоты сердечных сокращений, повышенное или пониженное кровяное давление, одышка, астма, аллергический ринит, сухость в носу, боль в ротоглотке, изменение голоса, обострение пептической язвы, желудочно-кишечные расстройства, запор, сухость во рту, покраснение кожи, дерматит (аллергический или контактный), сыпь, изменение цвета волос, выпадение ресниц, боль в суставах, скелетно-мышечная боль, общая слабость (астения).

Частота неизвестна (не может быть оценена на основе имеющихся данных)

Нарушения со стороны органа зрения: макулярный отек, углубление бороздки век.

Другие нарушения: ощущение кружения/вращения предметов (вертиго), депрессия, беспокойство, бессонница, шум в ушах, боль в груди, нарушение сердечного ритма, тахикардия, брадикардия, обострение астмы, кровотечение из носа, диарея, боль в животе, тошнота, рвота, зуд, аномальный рост волос, болезненное мочеиспускание, недержание мочи, увеличение уровня простатического специфического антигена.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с лечащим 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 напрямую через систему сообщений государств – членов Евразийского экономического союза.

Республика Армения

ЗАО «Ликвор»

0089, Ереван, ул. Кочиняна 7/9

тел: (374 93) 47 74 68; (374 15) 37 88 03

эл. почта: a.bazeyan@liqvor.com

5. Хранение препарата БРЕВИПРОСТ™

Храните при температуре не выше 30 °C. Храните в недоступном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на флаконе и на коробке после «годен до». Датой истечения срока годности является последний день месяца, указанного на упаковке.

Данный лекарственный препарат не требует каких-либо специальных условий хранения.

После первого вскрытия содержимое флакона используйте в течение 3 месяцев. Выбросите флакон через 3 месяца после первого вскрытия, чтобы предотвратить инфицирование, и применяйте новый флакон. Запишите дату вскрытия на коробке в указанном месте.

Не выбрасывайте (не выливайте) препараты в канализацию (водопровод). Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволяют защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Каждый мл препарата содержит 0,04 мг активного вещества травопроста.

Вспомогательные вещества: борная кислота, маннитол, пропиленгликоль, натрия хлорид, полиоксил 40 гидрогенизированное касторовое масло, натрия гидроксид и/или кислота хлористоводородная (для корректировки pH), вода для инъекций.

Внешний вид препарата БРЕВИПРОСТ™ и содержимое упаковки

Препарат БРЕВИПРОСТ™ капли глазные представляет собой прозрачный раствор от бесцветного до слегка желтоватого цвета.

По 5 мл препарата во флаконе из полиэтилена с силиконовым клапаном и винтовой пробкой с контролем первого вскрытия.

Каждый флакон вместе с инструкцией по медицинскому применению (листок-вкладыш) вкладывают в картонную пачку.

Держатель регистрационного удостоверения

ЗАО «Ликвор», Республика Армения, 0089 Ереван, Кочиняна 7/9

Производитель

LIQVOR®
pharmaceuticals

ЗАО «Ликвор», Армения,
0089 Ереван, Кочиняна 7/9

Тел.: +37460 37 88 00

E-mail: info@liqvor.com

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

Республика Армения

0089 Ереван, Кочиняна 7/9

тел: (37460) 37 88 00

эл. почта: info@liqvor.com