ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА (Листок-вкладыш)

инструкция по медицинскому применению

Торговое наименовани ГЛАТАНОСТ

Международное непатентованное название

Лекарственная форма, Капли глазные 0,05 мг/мл

Фармакотерапевтическая группа
Органы чувств. Офтальмологические препараты. Противоглаукомные препараты и миотики. Аналоги простагландино
Латанопрост.
Код ATX S01EE01 Показания к применению

для снижения повышенного внутриглазного давления (ВГД) у взрослых пациентов (включая пожилых) с открытоугольной

плаукомой и внутриглазной гипертензией для снижения повышенного ВГД у детей с повышенным ВГД и детской глаукомой.

Перечень сведений, необходимых до начала применения
Препарат ГЛАТАНОСТ можно применять у взрослых мужчин и женщин (в том числе пожилых), а также у детей старше 8 лет и подростков.

гиперчувствительность к латанопросту или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе 6.1; период беременности и кормления грудью; детский возраст младше 8 лет.

Необходимые меры предосторожности при применении
Перед началом применения препарата ГЛАТАНОСТ сообщите лечащему врачу о наличии следующих состояний:

• запланированной офтальмологической операции (в том числе, по поводу катаракты)

• проблемах с глазами (боль, раздражение или воспаление в глазах, нечеткость зрения, сухость глаз)

• тяжелой или плохо поддающейся медикаментозному лечению астме

• при пользовании контактными линзами, так как в этом случае будет необходимо соблюдать особые правила

• перенесенной ранее или имеющейся в настоящее время герпетической инфекции глаз.

- Взаимодействия с другими лекарственными препаратами

озватичествля с оругами лекарственными препаратами
Сообщите своему лечащему врачу, лечащему врачу, если Вы или Ваш ребенок получаете или получали ранее какие-либо другие лекарственные препараты, включая глазные капли.

Из-за возможного выраженного повышения ВГД, не рекомендуется одновременное местное применение комбинаций двух и более простагландинов, аналогов простагландинов или производных простагландинов в виде глазных капель.

Специальные предупреждения

Из-за увеличения количества коричневого пигмента в окрашенной части глаза (радужной оболочке), при применении препарата ГЛАТАНОСТ возможно постепенное необратимое изменение цвета глаза. Если у Вас глаза смешанного цвета (коричнево-голубые, серо-коричневые, желто-коричневыено-коричневыен), изменения становятся заметны быстрее, чем при однородной окраске глаз (голубые, серые, зеленые или коричневые). Изменение цвета глаз может продолжаться длительно, однако обычно оно становится заметным в течение первых 8 месяцев после начала лечения. Изменение цвета глаз может быть необратимым и более заметным, если препарат закалывают только в один глаз. Изменение цвета глаз как правило не вызывает каких-либо проблем со здоровьем. После отмены лечения препаратом, изменение цвета

глаз останавливается. Препарат не оказывает влияния на имеющиеся коричневые или светло-коричневые пятна на цветной (радужной) оболочке

плаз останавливается. Препарат не оказывает впияния на имеющиеся коричневые или светло-коричневые пятна на цветной (радужной) оболочке глаза.
Имеется ограниченный опыт применения препарата при повышении внутриглазного давления, вызванного другими именениями в глазу (хронической закрытоугольной глаукомой, открытоугольной глаукомой с псевдофакией, пигментной глаукомой, воспалительной и неоваскулярной глаукомой) и при воспалительных заболеваниях глаза.
ПЛАТАНОСТ может незначительно вплять на расширение зрачка.
Необходима осторожность при применении препарата в период операции по поводу катаракть, при герпетическом воспалении глаза и предрасположенности к воспалению окрашенной (радужной) или сосудистой оболочки глаза.
При бронхмальной астие возможно развитие обострения и/или одышки.
Возможно изменение цвета кожи вокруг глаз (чаще у японцев), оно не постоянное и может исчезать при продолжении лечения.
При применении препарата может отмечаться постепенное изменение ресниц и пушковых волос на окружающих участках кожи вокруг глаза, получающего лечение. Такие изменения включают удлинение, утолщение ресниц, потемнение их цвета, увеличение густоты ресниц или волосков и изменение направления роста ресниц. Изменения ресниц носит обратимый характер и после прекрещения лечения они постепенье озавращаются кисходному виду.
Если отмечается сильное разражение глаз и усиленное слезотечение, а также при намерении прекратить лечение препарат ПЛАТАНОСТ, необходимо срочно обратиться к лечащему врачу для коррекции лечения.
Препарат ГЛАТАНОСТ содержит 0,02 мг бензалкония хлорида, который часто используют в качестве консерванта в растворах для глаз. Бензалкония хлорид может всасываться мягкими контактными линзами и изменять их цвет (обесцвечивание), поэтому перед применением препарат ах необходимо симымать и которно устанавливать не ранее, чем через 15 минут после применения капель. Бензалкония хлорид иногда может вызывать раздражение глаз, особенно при имеющейся сухости глаз или нарушения капель. Бензалкония хлорид иногда может

Рекомендации по применению Режим дозирования Рекомендуемая дозировка для езрослых (включая пожилых) и детей: одна капля в пораженный(е) глаз(а), один раз в сутки. Рекомендуемая дозировка для езрослых (включая пожилых) и детей: одна капля в пораженный(е) глаз(а), один раз в сутки. Рекомендуется закапывать препарат вечером. Препарат ГЛАТАНОСТ необходимо применять в соответствии с указаниями лечащего врача.

Пользователи контактных линзЕсли Вы или Ваш ребенок носите контактные линзы, перед применением ГЛАТАНОСТ их необходимо снять. После применения ГЛАТАНОСТ следует подождать 15 минут перед тем, как опять установить контактные линзы.

Инструкции по применению

- Инструкции по применению

 1. Вымойте руки и сядьте или встаньте удобно.

 2. Открутите защитный внутренний колпачок. Защитный колпачок необходимо сохранить.

 3. Осторожно оттяните нижнее веко пораженного глаза вниз пальцем.

 4. Поднесите кончик флакон а кглазу, но не касайтесь им глаза.

 5. Осторожно сожмите флакон, чтобы в глаз попала только одна капля, а затем отпустите нижнее ве

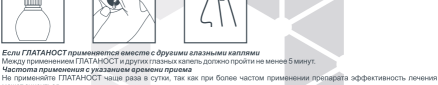
 6. Нажмите пальцем в углу пораженного глаза у носа. Подержите палец 1. минуту, не открывая глаза

 7. Повторите процедуру с другим глазом, если лечащий врач дал соответствующее указание.

 8. Снова наденьте защитный внутренний колпачок на флакон.







Длительность лечения Применяйте ГЛАТАНОСТ согласно указаниям лечащего врача, пока врач не отменит препарат.

Применяйте ГЛАТАНОСТ согласно указаниям лечащего врача, пока врач не отменит препарат.
Меры, которые необходимо принять в случае передозироеки
Если Вы закапали в глаз слишком много капель, это может вызвать небольшое раздражение глаза и иногда, слезотечение и покраснение. Эти явления должны пройти самостоятельно, но если они сохраняются, необходимо обратиться за консультацией к лечащему врачу.
Если Вы или Ваш ребенок случайно проглотили ГЛАТАНОСТ, как можно скорее обратитесь к лечащему врачу.
Меры, необходимые при пропуске одной или нескольких доз лекарственного препарата
Если пропущена одна доза, то в дальнейшем лечение продолжают в обычной дозировке и в обычное время. Не следует закапывать двойную дозу, чтобы восполнить пропущенную.
Указание на наличие риска симптомое отмены
Если Вы котите прекоятить поименение ГЛАТАНОСТ, необходимо предварительно проконсультироваться с лечащим врачом.

им врачом

реакциям (действиям) на

сли Вы хотите прекратить применение ГЛАТАНОСТ необходимо пре ительно пр онсультироваться с ле Рекомендации по обращению за консультацией к медицинскому работнику для разъяснения способа применения лекарственного препарата Для разъяснения способа применения лекарственного препарата рекомендуется обращаться за консультацией к

Описание нежелательных реакций, которые проявляются при стандартном применении ЛП и меры, которые следует постепенное изменение цвета глаза за счет увеличения количества коричневого пигмента в окрашенной части глаза (радужной оболочке), легкое или умеренно выраженное покраснение слизистой оболочки глаза раздражение глаз (ощущение жжения, песка в глазах, зуда, покалывания и ощущение инородного тела в глазу)

постепенное изменение ресниц и тонких волос вокруг глаза, которому проводится лечение препаратом, чаще у пациентов японского происхождения (потемнение цвета, увеличение длины, толщины и числа ресниц).

едицинскому работнику

- Часто воспаление перед ими дефектами поверхности (в основном бессимптомное). его прозрачного участка глаза с мелкоточечны
- воспаление переднего прозрачного участка глаза с мелкоточечными дефектами поверхности (в основном бессимптомное), раздражение или повреждение слизистой глаза, воспаление век, боль в глазу, светобоязнь, воспаление слизистой глаза. (ечасто головная боль, головокружение отечность век, сухость глаз, воспаление или раздражение переднего прозрачного участка глаза, нечеткость зрения, воспаление окрашенной передней части глаза (увеит), отечность сетчатки (макулярный отек) приступы боли в области сердца, учащенное сердцебиение
- мышечная боль, боль в суставах тошнота, рвота. Редко

астма, одышка, боль в грудной клетке

- терпетическое воспаление переднего прозрачного участка глаза (роговицы)
 воспаление радужной оболочки (ирит), отек или эрозии передней прозрачной части глаза (роговицы), отек вокруг глаза,
 ненормальный рост ресниц (они направлены в сторону глаза), рост дополнительного ряда ресниц позади нормально
 растущих
 изменение направления роста ресниц или дополнительный ряд ресниц, рубцевание на поверхности глаза, заполненная раступил.
 изменение направления роста ресниц или дополнительный ряд ресниц, рубцевание на поверхности глаза, заполненная жидкостью полость в передней окрашенной части глаза (киста радужной оболочки)
 местная кожная реакция на веках, потемнение кожи век, прогрессирующее рубцевание и сморщивание слизистой оболочки
- глаза обострение бронхиальной астмы
- кожный зуд Очень редко

При возникновении нежелательных лекарственных реакций обращаться к медицинскому работнику, фармацевті кому работнику или напрямую в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов РГП на ПХВ «Национальный Центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий», Комитет медицинск РГП на ПХВ «Национальный Центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий», Комитет медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан http://www.ndda.kz

Дополнительные сведения дополнительные сведения

Состав лекарственного препарата

Состав на 1 мл препарата, в миллиграммах

активное веществе— патанопрост 0,050 мг

веломогательные вещества: бензалкония хлорид, натрия хлорид, натрия гидрофосфат безводный, натрия дигидрофосфата
моногидрат, 1 М раствор натрия гидроксида или 1 М кислота хлороводородная (до рН 6,7), вода для инъекций.

плохо контролируемые лекарственными препаратами приступы боли в области сердца (нестабильная стенокардия) изменения вокруг глаз и в области века, приводящие к углублению борозды века (вид запавших глаз).

Описание внешнего вида, запаха, вкуса Прозрачный бесцветный раствор. Форма выпуска и упаковка По 2.5 мл препарата в белізые флаконы вместимостью 5 мл с наконечником – капельницей белого цвета из полиэтилена низкой плотности и с завинчивающимся колпачком белого цвета из полиэтилена высокой плотности.

Условия отпуска из аптек По рецепту

эл.почта: factory@rafarm.gr

Блок 18, Норман Роуд 53, Гринвич Центр Бизнес Парк, Лондон, SE10 9QF, Великобритания, тел: +44-203-598-2050, эл.почта: info@belinda.uk.com

Наименование, адрес и контактные данные (телефон, факс, электронная почта) организации на территорі Республики Казахстан, принимающей претензии (предложения) по качеству лекарственных средств от потребит лей и ответственной за пострегистрационное наблюдение за безопасностью лекарственного средства ТОО «Серһець Medical» (Цефей Медикал):

флакону вместе с инструкцией по медицинскому применению на казахском и русском языках помещают в пачку из

Условия хранения

Сведения о производителе RAFARM S.A., Thesi Pousi—Xatzi Agiou Louka, Пеания Аттика, 19002, 37, Греция. тел: 210 6643835, 210 6776550-1,

Держатель регистрационного удостоверения BELINDA LABORATORIES LLP.,

З года Не применять по истечении срока годности

Хранить при температуре от 2 °C до 8 °C в защищённом от света месте После вскрытия флакон использовать в течение 4 недель, хранить при температуре не выше 25°C.

Срок хранения

Хранить в недоступном для детей месте!