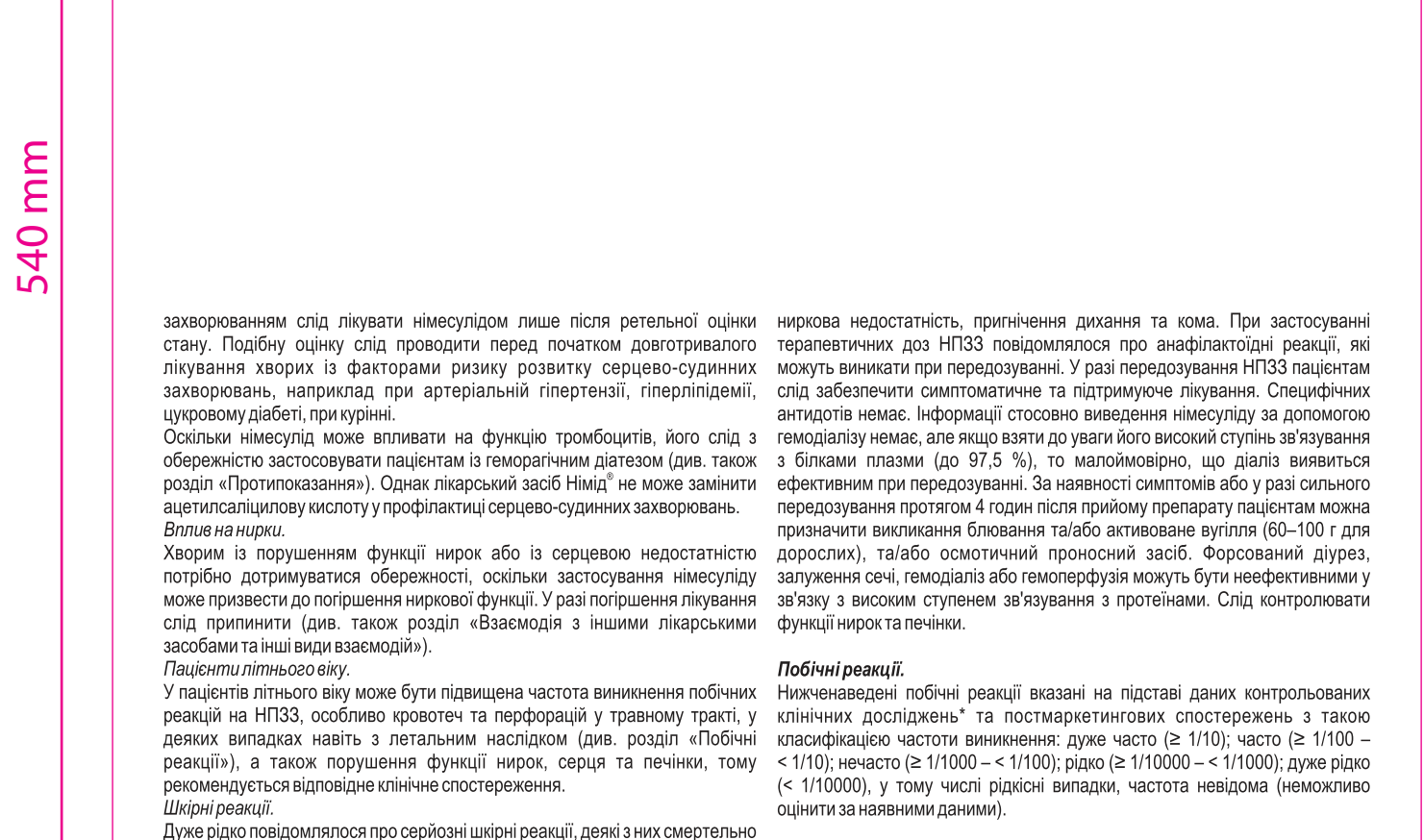


 BHIWADI	PACKING MATERIAL SPECIFICATION	
PRODUCT NAME: <u>INSERT - NIMID TABLETS 100 MG-UKRAINE</u> COUNTRY: <u>UA</u>		
MATERIAL CODE: <u>4002116</u> A/W CODE: <u>30211614000802B</u> DIMENSION: <u>OPEN 180X540 MM, BOOKLET 35X65 MM</u>		
SPECIFICATIONS: <u>60 GSM MAPLITHO PAPER WITH GLUE PASTING</u>		
SUPERSEDED A/W CODE: <u>30211614000802A</u>	COLORS:	
REASON FOR CHANGE A/W: <u>VARIATION</u>	<input checked="" type="checkbox"/> BLACK	

NOTE: IF ANY



захворюванням слід лікувати німесулідом лише після ретельної оцінки стану. Подібну оцінку слід проводити перед початком довготривалого лікування хворих із факторами ризику розвитку серцево-судинних захворювань, наприклад перед артеріальній гіпертензією, гіперліпідемією, цукровим діабетом, при курінні.

Оскільки німесулід може впливати на функцію тромбоцитів, його слід з обережністю застосовувати пацієнтам із геморагічним діатезом (див. також розділ «Протипоказання»). Однак лікарський засіб Німід® не може замінити ацетилсапілову кислоту у профілактиці серцево-судинних захворювань. Вплив на нирки.

Хворим із порушенням функції нирок або із серцевою недостатністю потрібно дотримуватися обережності, оскільки застосування німесуліду може привести до погіршення ниркової функції. У разі погіршення лікування слід припинити (див. також розділ «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодії»).

Пацієнти літнього віку.

У пацієнтів літнього віку може бути підвищена частота виникнення побічних реакцій на НПЗЗ, особливо кровотеч та перфорацій у травному тракті, у деяких випадках навіть з летальним наслідком (див. розділ «Побічні реакції»). Очевидно, що до найбільшого ризику виникнення таких реакцій пацієнти склонні на початку курсу лікування: у більшості випадків реакції з'являються протягом першого місяця терапії. Німесулід слід відмінити при першій появі ознак шкірного висипу, ураження слизових оболонок або будь-яких інших проявів гіперчутливості.

При застосуванні німесуліду повідомляється про випадки фіксованого медикаментозного висипу (ФМВ). Німесулід не слід повторно призначати пацієнтам, у яких в анамнезі були пов'язані з німесулідом випадки ФМВ (див. розділ «Побічні реакції»).

Вплив на фертильність.

Застосування лікарського засобу Німід® може порушувати жіночу фертильність і не рекомендується жінкам, які планують вагітність. Жінкам, яким складно завагітніти, або тим, що перебувають на обстеженні з приводу беспліддя, слід розгляднути відміну лікарського засобу Німід® (див. розділ «Застосування у період вагітності або годування груддю»).

Допоміжні речовини.

Цей лікарський засіб містить натрій у кількості менше 1 ммол/ (23 мг)/дозу, тобто практично вільний від натрію.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Вагітність.

Застосування німесуліду протипоказане у третьому триместрі вагітності (див. розділ «Протипоказання»).

Пригнічення синтезу простагландинів може несприятливо вплинути на вагітність та/або розвиток ембріона/плода. Дані епідеміологічні дослідження дозволяють зробити висновок про те, що на ранніх термінах вагітності застосування інгібіторів синтезу простагландинів може збільшити ризик викидання та виникнення у плода вад серця і гастрошизису. Абсолютний ризик розвитку аномалії серцево-судинної системи підвищується з менш ніж 1 % до приблизно 1,5 %. Важко засудити, що ризик збільшується зі збільшенням дози і тривалості терапії.

У тварин застосування інгібітора синтезу простагландинів призводило до збільшення пре- та постімплантацийних втрат і підвищення смертності ембріона або плода. Крім того, повідомляється про те, що у тварин, які отримували інгібітор синтезу простагландинів у період органогенезу, підвищувалася частота виникнення різних вад плода, у тому числі серцево-судинної системи.

Застосування німесуліду з 20-го тижня вагітності може спричинити олігогідроміон внаслідок дисфункції нирок плода. Це може спостерігатися невдовзі після початку лікування і зазвичай є оборотним після припинення застосування препарата. Крім того, після прийому препарата на другому триместрі вагітності повідомляється про випадки звуження артеріальних проток у плода, більшість з яких минули після припинення лікування. Тому під час першого та другого триместру вагітності німесулід не слід приймати без крайньої необхідності. У разі застосування німесуліду жінкам, які намагаються завагітніти, або протягом першого та другого триместру вагітності, слід призначати найменшу можливу дозу і найменшу можливу тривалість лікування. Допоточний моніторинг щодо олігогідроміону або звуження артеріальної протоки у плода слід розгляднути зразу відповідно до поганої вагітності.

Застосування німесуліду з 20-го тижня вагітності може спричинити олігогідроміон внаслідок дисфункції нирок плода. Це може спостерігатися невдовзі після початку лікування і зазвичай є оборотним після припинення застосування препарата. Крім того, після прийому препарата на другому триместрі вагітності повідомляється про випадки звуження артеріальних проток у плода, більшість з яких минули після припинення лікування. Тому під час першого та другого триместру вагітності німесулід не слід приймати без крайньої необхідності. У разі застосування німесуліду жінкам, які намагаються завагітніти, або протягом першого та другого триместру вагітності, слід призначати найменшу можливу дозу і найменшу можливу тривалість лікування. Допоточний моніторинг щодо олігогідроміону або звуження артеріальної протоки у плода слід розгляднути зразу відповідно до поганої вагітності.

Як і інші НПЗЗ, лікарські засоби, що містять німесулід, не рекомендуються жінкам, які намагаються завагітніти (див. розділ « Особливості застосування»). Жінкам, які мають труднощі з настанням вагітності або проходять обстеження з приводу беспліддя, слід припинити застосування німесуліду.

Якщо вагітність встановлена під час застосування німесуліду, лікар має бути поінформований про це.

Задатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.

Дослідження впливу лікарських засобів, що містять німесулід, на здатність керувати автотранспортом або іншими механізмами не проводилися, однак пацієнтам, які відчувають запаморочення, вертиго чи сонливість після прийому німесуліду, слід утримуватися від керування автотранспортом або іншими механізмами.

Способ застосування та дози.

З метою зниження частоти виникнення побічних реакцій потрібно застосовувати мінімальну ефективну дозу протягом найкоротшого часу (див. розділ « Особливості застосування»). Максимальна тривалість курсу лікування німесулідом становить 15 діб.

Дорослі: 1 таблетка (100 мг німесуліду) 2 рази на добу після їди.

Пацієнти літнього віку: Пацієнти літнього віку не потребують зниження дозової дози (див. розділ «Фармакокінетика»).

Діти: Лікарські засоби, що містять німесулід, протипоказані дітям віком до 12 років (див. також розділ «Протипоказання»). Враховуючи фармакокінетичний профіль у дорослих та фармакодинамічні характеристики німесуліду, корекція доз дітям віком від 12 до 18 років не потрібна.

Порушення функції нирок. Враховуючи фармакокінетику, пацієнтам із легким або помірним порушенням функції нирок (кліренс креатиніну 30–80 мл/хв) корекція доз не потрібна, у той час як при тяжкому порушенні функції нирок (кліренс креатиніну < 30 мл/хв) лікарський засіб Німід® протипоказаний (див. розділ «Протипоказання») «Фармакокінетика»).

Порушення функції печінки. Застосування лікарського засобу Німід® протипоказано пацієнтам із порушенням функції печінки (див. розділ «Фармакокінетика»). Імовірність виникнення побічних реакцій можна мінімізувати шляхом застосування лікарського засобу протягом найкоротшого періоду часу, необхідного для контролю симптомів (див. розділ « Особливості застосування»).

Діти: Лікарський засіб Німід® протипоказаний дітям віком до 12 років.

Передозування.

Симптоми гострого передозування НПЗЗ зазвичай обмежуються такими: апетіт, сонливість, нудота, блівлення та біль в епігастральній ділянці, які, як правило, є оборотними при підтримуючій терапії. Можливе виникнення шлунково-кишкової кровотечі. Рідко можливі артеріальна гіпертензія, гостра

ніркова недостатність, пригнічення дихання та кома. При застосуванні терапевтичних доз НПЗЗ повідомляється про анафлактоїдні реакції, які можуть виникати при передозуванні. У разі передозування НПЗЗ пацієнтам слід забезпечити симптоматичне та підтримуюче лікування. Специфічних антидотів немає, але якщо взяти до уваги його високий ступінь з'вязування з білками плазми (до 97,5 %), то маловірогідно, що діаліз виявиться ефективним при передозуванні. За наявності симптомів або у разі сильного передозування протягом 4 годин після прийому препарату пацієнтам можна призначити викидання бловання та/або активоване угілля (60–100 г для дорослих), та/або осмотичний пронесний засіб. Форсований діурез, запуження сечі, гемодіаліз або гемоперфузія можуть бути неефективними у звязку з високим ступенем з'вязування з протеїнами. Слід контролювати функції нирок та печінки.

Побічні реакції.

Нижче наведені побічні реакції вказані на підставі даних контролюваних клінічних досліджень* та постмаркетингових спостережень з такою класифікацією частоти виникнення: дуже часто ($\geq 1/10$); часто ($\geq 1/100 – < 1/10$); нечасто ($\geq 1/1000 – < 1/100$); рідко ($\geq 1/10000 – < 1/1000$); дуже рідко ($< 1/10000$), у тому числі рідкісні випадки, частота невідома (неможливо віднести за наявними даними).

Побічні реакції:

Нижче наведені побічні реакції вказані на підставі даних контролюваних клінічних досліджень* та постмаркетингових спостережень з такою класифікацією частоти виникнення: дуже часто ($\geq 1/10$); часто ($\geq 1/100 – < 1/10$); нечасто ($\geq 1/1000 – < 1/100$); рідко ($\geq 1/10000 – < 1/1000$); дуже рідко ($< 1/10000$), у тому числі рідкісні випадки, частота невідома (неможливо віднести за наявними даними).

Побічні реакції:

Нижче наведені побічні реакції вказані на підставі даних контролюваних клінічних досліджень* та постмаркетингових спостережень з такою класифікацією частоти виникнення: дуже часто ($\geq 1/10$); часто ($\geq 1/100 – < 1/10$); нечасто ($\geq 1/1000 – < 1/100$); рідко ($\geq 1/10000 – < 1/1000$); дуже рідко ($< 1/10000$), у тому числі рідкісні випадки, частота невідома (неможливо віднести за наявними даними).

Побічні реакції:

Нижче наведені побічні реакції вказані на підставі даних контролюваних клінічних досліджень* та постмаркетингових спостережень з такою класифікацією частоти виникнення: дуже часто ($\geq 1/10$); часто ($\geq 1/100 – < 1/10$); нечасто ($\geq 1/1000 – < 1/100$); рідко ($\geq 1/10000 – < 1/1000$); дуже рідко ($< 1/10000$), у тому числі рідкісні випадки, частота невідома (неможливо віднести за наявними даними).

Побічні реакції:

Нижче наведені побічні реакції вказані на підставі даних контролюваних клінічних досліджень* та постмаркетингових спостережень з такою класифікацією частоти виникнення: дуже часто ($\geq 1/10$); часто ($\geq 1/100 – < 1/10$); нечасто ($\geq 1/1000 – < 1/$