

222 mm

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

HIMID®

(NIMID®)

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
03.11.2016 № 1166
Реєстраційне посвідчення
№ UA/7649/01/01

Склад:

діюча речовина: німесулід (nimesulide);
1 г гелю містить німесулід 10 мг;
допоміжні речовини: спирт бензиловий, пропіленгліколь, карбомер 940, динатріо едетат, натрію гідроксид, ароматизатор Cologne Comp 530, вода очищена.

Лікарська форма. Гель для зовнішнього застосування.

Основні фізико-хімічні властивості: непрозорий однорідний гель світло-жовтого кольору.

Фармакотерапевтична група.

Нестероїдні протизапальні засоби для місцевого застосування. Код ATX M02A A26.

Фармакологічні властивості.**Фармакодинаміка.**

Німесулід – нестероїдний протизапальний засіб (НПЗЗ), селективний інгібітор циклооксигенази-2. За протизапальною активністю німесулід в еквівалентній концентрації у початковій стадії запалення прирівнюється до індометацину та піроксикаму. Інгібуючи синтез простагландинів у ділянці запалення, німесулід практично не впливає на синтез регуляторних простагландинів у стінці шлунка та нирках. Пригнічує активність фактора активації тромбоцитів, α-фактора некрозу пухлин, протеїназ, гістаміну та утворення вільних кисневих радикалів. При зовнішньому застосуванні спричиняє зменшення або зникнення болю у ділянці нанесення, у тому числі болю в суглобах, зменшує ранкову скутість і набрякливість суглобів.

Фармакокінетика.

При нашкірному нанесенні Німіду спостерігається поступова трансдермальна абсорбція німесуліду у підшкірні тканини і синовіальну рідину суглоба.

Клінічні характеристики.**Показання.**

Місцеве лікування патологічних станів опорно-рухового апарату, що характеризуються болем, запаленням та скутістю рухів, таких як остеоартрит, періартрит, посттравматичний тендініт, тендосиновіти, розтягнення м'язів, тяжкі фізичні навантаження на суглоби.

Протипоказання.

- Підвищена чутливість до німесуліду або до інших компонентів препарату.
- Вагітність.
- Дерматити та інфекційні захворювання шкіри.
- Ушкодження епідермісу.
- Не застосовувати хворим, у яких ацетилсаліцилова кислота або інші препарати, які інгібують синтез простагландинів, спричиняють алергічні реакції, такі як риніт, крапив'янка або бронхоспазм.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

При нашкірному застосуванні препарату не встановлено його взаємодії з іншими лікарськими засобами. Однак необхідно враховувати, що при можливому надходженні в системний кровотік німесулід може посилювати ефективність та токсичність багатьох лікарських засобів у результаті витиснення з місць зв'язування з білками плазми крові і таким чином підвищення їхньої вільної фракції у крові. Виходячи з цього, з обережністю препарат слід призначати одночасно з антикоагулянтами, дигоксином, фенітоїном, препаратами літію, діуретиками, антигіпертензивними препаратами, іншими НПЗЗ, циклоспорином, метотрексатом, пероральними гіпоглікемічними засобами.

При одночасному місцевому застосуванні кількох нестероїдних противізапальних засобів можливий розвиток локального подразнення у вигляді крапив'янки, почевоніння шкіри, лущення.

Глюкокортикоїди та протиревматичні засоби (препарати золота, амінохінолони) посилюють протизапальну дію Німіду.

Особливості застосування.

Необхідний контроль лікаря при призначенні препарату пацієнтом літнього віку з порушеннями функції нирок, печінки, із застійною серцевою недостатністю. Пацієнтом із гастроуденальними кровотечами, виразками у стадії загострення або тяжкими порушеннями згортання крові препарат слід застосовувати під контролем лікаря.

Не слід одночасно застосовувати разом з іншими лікарськими засобами для місцевого застосування.

Гель рекомендується наносити тільки на неушкоджені ділянки шкіри, запобігаючи потраплянню на відкриті рані. Слід запобігати потраплянню гелю в очі та на слизові оболонки. Не застосовувати гель під повітронепроникними пов'язками.

Для зниження ризику розвитку побічних реакцій необхідно застосовувати мінімальну ефективну дозу з найменшою

Nimid® gel/UA/F

140 mm

**SAI PACKAGING CO**

(a division of Sai Security Printers Pvt. Ltd.)

Date : 12-11-2024/00

BHIWADI
PACKING MATERIAL SPECIFICATION

PRODUCT NAME: **NIMD® GEL INSERT/UA** COUNTRY: **UKRAINE**

MATERIAL CODE: **4001693** A/W CODE: **30169305000703A** SPECIFICATIONS: **BIBLE**

DIMENSION: **SIZE 140 X 222 MM-FLAT**

SUPERSEDED A/W CODE:	30169305000703 (OLD)	COLORS:
----------------------	-----------------------------	---------

REASON FOR CHANGE A/W:	VARIATION	BLACK
------------------------	------------------	-------

NOTE: OLD ARTWORK SHIFT IN OBSOLETE FOLDER.

222 mm

тривалістю курсу лікування. Якщо стан хворого не покращується, йому слід обов'язково звернутися до лікаря. Не слід застосовувати пацієнтам з відомою гіперчутливістю до НПЗЗ. У випадку розвитку реакції гіперчутливості лікування слід припинити.

У період лікування препаратором можливий розвиток реакцій фоточутливості. Для зменшення ризику розвитку фоточутливості хворим слід уникати УФ-опромінення та відвідування солярію.

Препарат містить пропіленгліколь, що може спричинити подразнення шкіри.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Вагітність.

Клінічних даних щодо застосування Німіду в період вагітності немає. Навіть якщо системна експозиція є нижчою порівняно з пероральним застосуванням, невідомо, чи може системна експозиція Німіду, досягнута після місцевого застосування, бути шкідливою для ембріона / плода.

Під час третього триместру вагітності системне застосування інгібіторів простагландинсинтетази, включно з Німідом, може спричинити серцево-легеневу та ниркову токсичність у плода. Наприкінці вагітності може виникнути тривала кровотеча як у матері, так і в дитині, а передим можуть затягнутися. Тому Німід протипоказаний у період вагітності (див. розділ «Протипоказання»).

Період годування груддю.

Не застосовувати.

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

Не впливає.

Способ застосування та дози.

Застосовувати зовнішньо дорослим. Перед нанесенням гелю слід вимити і висушити поверхню шкіри. Смужку гелю довжиною приблизно 3 см наносити на болючі ділянки тіла тонким шаром і злегка втирати, частота застосування становить 3–4 рази на добу.

Тривалість курсу терапії визначається індивідуально залежно від ефективності терапії і становить не більше 4 тижнів.

Діти.

Не застосовувати дітям.

Передозування.

При застосуванні гелю на великих ділянках шкіри чи при перевищенні рекомендованих доз можливі системні побічні ефекти, характерні для німесуліду та інших нестероїдних протизапальних засобів: диспепсія, головний біль, запаморочення, біль в епігастральній ділянці.

Лікування: зниження дози або припинення застосування препарату. Терапія симптоматична.

Побічні реакції.

З боку шкіри: локальне подразнення шкіри slabkого та середнього ступеня тяжкості: еритема, висипання, лущення, свербіж, алергічні реакції.

З боку імунної системи: реакції гіперчутливості, включаючи анафілактичні реакції у вигляді набряку Квінке, вазомоторного риніту, язухи та бронхоспазму.

Повідомлення про підозрювані побічні реакції.

Повідомлення про побічні реакції після реєстрації лікарського засобу має важливе значення. Це дає змогу проводити моніторинг співвідношення користь/ризик при застосуванні цього лікарського засобу. Медичним та фармацевтичним працівникам, а також пацієнтам або їх законним представникам слід повідомляти про всі випадки підозрюваних побічних реакцій та відсутності ефективності лікарського засобу через Автоматизовану інформаційну систему з фармаконагляду за посиланням: <https://aisf.dec.gov.ua>.

Термін придатності. 3 роки.

Умови зберігання.

Зберігати при температурі не вище 25 °C в оригінальній упаковці.

Не заморожувати.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 30 габо по 100 г у тубі. По 1 тубі у картонній упаковці.

Категорія відпуску.

Без рецепта.

Виробник.

КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД/
KUSUM HEALTHCARE PVT LTD.

Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.

СП-289 (A), RIICO Індустриял ареа, Чопанкі, Бхіваді, Діст. Алвар (Раджастан), Індія/
SP-289 (A), RIICO Industrial area, Chopanki, Bhiwadi, Dist. Alwar (Rajasthan), India.

Дата останнього перегляду. 09.10.2024.

30169305000703A

Nimid® gel/UA/B



SAI PACKAGING CO

(a division of Sai Security Printers Pvt. Ltd.)

140 mm

Date : 12-11-2024/00

Kusum BHIWADI

PACKING MATERIAL SPECIFICATION

PRODUCT NAME: NIMD® GEL INSERT/UA **COUNTRY:** UKRAINE

MATERIAL CODE: 4001693 **A/W CODE:** 30169305000703A **SPECIFICATIONS:** BIBLE

DIMENSION: SIZE 140 X 222 MM-FLAT

SUPERSEDED A/W CODE: 30169305000703 (OLD) **COLORS:**

REASON FOR CHANGE A/W: VARIATION **BLACK**

NOTE: OLD ARTWORK SHIFT IN OBSOLETE FOLDER.