



ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ НИМИД®

Торговое название препарата: Нимид®

Действующее вещество (МНН): нимесулид

Лекарственная форма: гель для наружного применения

Состав:

Каждый грамм геля содержит:

активное вещество: нимесулид 10 мг;

вспомогательные вещества: бензиловый спирт, пропиленгликоль, карбомер 940, динатрия эдетат, гранулы гидроксида натрия, ароматизатор Cologne Comp 530, очищенная вода.

Описание: непрозрачный, однородный гель бледно-желтого цвета.

Фармакотерапевтическая группа: нестероидные противовоспалительные препараты для местного применения.

Код АТХ: M02AA26.

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Нимесулид — это активное вещество, обладающее противовоспалительным, анальгезирующим и жаропонижающим свойствами. Нимесулид селективно ингибирует ЦОГ-2 (циклооксигеназа-2) и подавляет синтез простагландинов в очаге воспаления. Нимесулид ингибирует высвобождение фермента миелопероксидазы, подавляет образование свободных радикалов кислорода, не влияя на процессы фагоцитоза и хемотаксиса, а также угнетает образование фактора некроза опухоли и других медиаторов воспаления.

Нимесулид способен подавлять синтез интерлейкина-6 и урокиназы, тем самым, препятствуя разрушению хрящевой ткани. Ингибирует синтез металлопротеаз (эластазы, коллагеназы), предотвращая разрушение протеогликанов и хрящевой ткани.

При местном применении препарат приводит к ослаблению и исчезновению боли в месте нанесения геля, включая суставную боль в покое и при движении, уменьшает утреннюю скованность и припухлость суставов. Гель увеличивает диапазон движений.

Фармакокинетика

После нанесения на кожу нимесулид медленно резорбируется, проникает в подкожную жировую клетчатку, мышечную ткань, суставную капсулу, синовиальную жидкость. Надолго создает стабильно высокую концентрацию активного вещества в очаге воспаления. В ходе проведенных фармакокинетических исследований установлено, что при местном применении нимесулида системное всасывание в плазму крови незначительное и через 5 ч определяются очень низкие концентрации (100 мкг/л) 4-гидроксинимесулида в плазме крови.

Показания к применению

- Заболевания опорно-двигательного аппарата воспалительного и дегенеративного характера, которые сопровождаются болью и отеками, такие как:
 - ревматический и ревматоидный артрит;
 - подагрический и псориатический артрит;
 - анкилозирующий спондилит (болезнь Бехтерева);
 - синдром Рейтера;
 - остеоартрит;

- бурсит, миозит, тендинит, тендосиновит;
 - остеохондроз с корешковым синдромом;
 - миалгия, невралгия, ишиас, люмбаго.
- Посттравматическое воспаление мягких тканей и опорно-двигательного аппарата (повреждения и разрывы).
 - Боль, вызванная тяжелыми физическими нагрузками.

Способ применения и дозы

Из тубы нужно выдавить полоску геля (длиной 3 см), которую затем следует равномерно распределить тонким слоем по коже в зоне наибольшей болезненности. Не втирать! Процедуру выполнять 3–4 раза в день. Гель необходимо наносить на чистую и сухую поверхность кожи.

Побочные действия

Нимид® обычно хорошо переносится, но могут возникнуть зуд, шелушение кожи, сыпь в месте применения, в основном в течение первых недель после начала лечения.

В редких случаях при индивидуальной высокой чувствительности к ацетилсалициловой кислоте и другим нестероидным противовоспалительным препаратам сообщалось об анафилактических реакциях в виде отека Квинке, вазомоторного ринита, астмы, бронхоспазма.

Противопоказания

Дерматиты, повреждения эпидермиса и инфекции кожи на участке применения; индивидуальная повышенная чувствительность к препарату, аспириновая астма, период беременности (III триместр), дети в возрасте до 12 лет.

Лекарственные взаимодействия

При одновременном местном применении нескольких НПВП возможно развитие местного раздражения в виде крапивницы, покраснения кожи, шелушения.

Глюкокортикоиды и антиревматические средства (препараты золота, аминохинолоны) усиливают противовоспалительное действие геля Нимид.

Особые указания

Нимид® гель следует наносить на неповрежденную кожу, избегая открытые раны.

Следует избегать попадания препарата в глаза и на слизистые оболочки. Не следует накладывать окклюзионные повязки. Риск побочных реакций может быть снижен нанесением минимальной эффективной дозы в течение короткого периода времени.

В случае, если не наблюдается улучшений, необходимо обследовать пациента и внести изменения в терапию.

Применение при беременности и в период лактации

Применение препарата возможно, если польза для матери превышает потенциальный риск для плода.

Влияния на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами

Не влияет.

Передозировка

При местном применении передозировка маловероятна.

Форма выпуска

30 г или 100 г препарата в ламинированных тубах с белыми завинчивающимися крышками. Каждая туба вместе с инструкцией по медицинскому применению в картонной упаковке.

Условия хранения

Хранить в сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Не замораживать!

Срок годности

3 года.

Препарат не следует применять после истечения срока годности.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

Производитель

Kusum Healthcare Pvt. Ltd.

Адрес производства

SP-289(A), RIICO Industrial Area, Chopanki, Bhiwadi, Dist. Alwar (Rajasthan), Индия.

Наименование и адрес организации, принимающей претензии (предложения) по качеству лекарственных средств на территории Республики Узбекистан:

ИП ООО «BARAKA DORI FARM»

100022, г. Ташкент, Яккасарайский район, ул. Кичик Халка Йули, д. 91.

Тел.: + 998 78 150 97 97; факс: + 998 78 150 97 87

Сот.: + 998 93 388 87 82

E-mail: pv@kusum.uz

Web-сайт: kusum.uz