

Prospect: Informații pentru utilizator**NAABAK 49 mg/ ml picături oftalmice soluție**

Acid N-acetil aspartil glutamic, sare de sodiu

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Utilizați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări .
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect :

1. Ce este NAABAK și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați NAABAK
3. Cum să utilizați NAABAK
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează NAABAK
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este NAABAK și pentru ce se utilizează

NAABAK aparține grupei de medicamente cunoscute sub denumirea de antialergice și este recomandat pentru tratamentul simptomelor oculare de origine alergică (conjunctivite și blefaroconjunctivite).

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați NAABAK:**Nu utilizați NAABAK:**

- dacă sunteți alergic la acidul N-acetil aspartil glutamic sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6).
- la copii cu vârsta sub 4 ani

Atenționări și precauții

Nu injectați, nu înghițiți.

Absența conservanților permite folosirea acestor picături oftalmice concomitent cu lentilele de contact.

Nu atingeți ochiul cu vârful flaconului picurător.

- În conjunctivitele alergice severe, cereți sfatul medicului dumneavoastră.
- Nu depășiți dozele prescrise sau recomandate; nu întrerupeți tratamentul fără aviz medical.

Dacă aveți orice nelămuriri cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

NAABAK împreună cu alte medicamente

Dacă utilizați în prezent (sau dacă intenționați să utilizați) alte picături oftalmice, așteptați 15 minute între instilări.

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

3. Cum să utilizați NAABAK

Doze

O picătură de 2 -6 ori pe zi.

Mod și căi de administrare

Aplicare locală.

Instilare oculară.

Pentru a asigura utilizarea corespunzătoare a acestor picături oftalmice, trebuie luate anumite măsuri de precauție:

- Spălați-vă pe mâini cu atenție înainte de administrare.
- Asigurați-vă că nu atingeți ochiul sau pleoapele cu vârful flaconului picurător.

Instilați o picătură de soluție în sacul conjunctival, trăgând ușor pleoapa inferioară în jos și privind în sus.

Intervalul până la apariția unei picături este mai mare decât la flacoanele pentru picături oftalmice obișnuite.

Închideți flaconul după utilizare.

Frecvența de administrare

În general, de 2 până la 6 ori pe zi.

Durata tratamentului

Chiar dacă simptomele se atenuează, tratamentul trebuie continuat pe toată perioada de risc alergic.

Dacă utilizați mai mult NAABAK picături oftalmice, soluție decât trebuie

În caz de supradozaj, clătiți cu soluție salină sterilă.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Ușoară senzație de arsură sau înțepătură după instilare.

Dacă vreuna dintre reacțiile adverse devine gravă sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro/>. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează NAABAK

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

A se păstra la temperaturi sub 25°C.

A se utiliza în cel mult 3 luni, după prima deschidere a flaconului.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține NAABAK picături oftalmice, soluție

Substanța activă este acid N-acetil aspartil glutamic, sare de sodiu. Un ml soluție oftalmică conține acid N-acetil aspartil glutamic, sare de sodiu 49 mg

Celelalte componente sunt:

Hidroxid de sodiu sau acid clorhidric, apă pentru preparate injectabile.

Cum arată NAABAK și conținutul ambalajului

Acest medicament se prezintă sub formă de picături oftalmice, soluție, ambalate în flacoane 10 ml.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricanții

Deținătorul autorizației de punere pe piață

LABORATOIRES THEA

12, rue Louis-Blériot, 63017 Clermont-Ferrand

Franța

Fabricanți

THISSEN LABORATOIRES SA

Rue de la Papyrée 4-6, 1420 Braine-L'Alleud,

Belgia

sau

EXCELVISION

Rue de la Lombardièrè

07100 Annonay,

Franța

sau

FARMILA-THEA Farmaceutici S.p.A.

Via E. Fermi, 50

20019 Settimo Milanese (MI),

Italia

Acest prospect a fost revizuit în Ianuarie 2016

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe websiteul ANMDM.