

Внимательно прочитайте эту инструкцию перед тем, как начать прием/использование этого лекарства.

- Сохраните инструкцию, она может потребоваться вновь.
- Если у Вас возникли вопросы, обратитесь к врачу.
- Это лекарство назначено лично Вам, и его не следует передавать другим лицам, поскольку оно может причинить им вред даже при наличии тех же симптомов, что и у Вас.

ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ЛИДОКАИН

Регистрационный номер: P N002582/02

Торговое наименование: Лидокаин

Международное непатентованное наименование: лидокаин

Лекарственная форма: глазные капли

Описание: прозрачная бесцветная или слегка окрашенная жидкость.

Состав

1 мл раствора содержит:

Действующее вещество:

лидокаина гидрохлорид в пересчете на безводное вещество - 20 мг;

Вспомогательные вещества:

натрия хлорид – 6 мг, бензетония хлорид – 0,04 мг, вода для инъекций – до 1 мл.

Фармакотерапевтическая группа: местноанестезирующее средство.

Код АТХ: S01HA07

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Лидокаин по химической структуре относится к производным ацетанилида и обладает выраженным местноанестезирующим свойством. Местноанестезирующее действие обусловлено угнетением нервной проводимости за счет блокады натриевых каналов в нервных окончаниях и нервных волокнах. Анестезирующий эффект лидокаина развивается через 5 - 10 минут после инстилляций в конъюнк-

тивальный мешок, длительность действия 60 - 120 минут.

Фармакокинетика

Величина максимальной концентрации (C_{max}) лидокаина в плазме крови – 1,5 - 5 мкг/мл; период полувыведения ($T_{1/2}$) – 1,6 ч. Метаболизируется в печени микросомальной оксидазой путем дезалкилирования в моноэтилглицин и ксилид. Последний обладает анестетическим и токсическим свойствами. Приблизительно 75 % ксилида выводится с мочой. При метаболизме лидокаина не образуется пара-аминобензойная кислота, благодаря чему он не обладает антисульфаниламидным действием.

Показания к применению

Используется для обезболивания перед проведением:

- измерения внутриглазного давления (тонометрия);
- гониоскопии;
- диагностического соскоба конъюнктивы;
- кратковременных оперативных вмешательств на роговице и конъюнктиве (в т.ч. извлечения инородных тел и швов из роговицы и конъюнктивы);
- при подготовке к офтальмологическим операциям.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

С осторожностью

Возраст до 18 лет.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

В период беременности и кормления грудью препарат следует применять только в случае, когда польза для матери превышает возможный риск для плода и ребенка.

Способ применения и дозы

Закапывают в конъюнктивный мешок по 1 – 2 капле (но не более 2 – 3 капель) перед исследованием или оперативным вмешательством.

Побочное действие

Местные реакции: ощущение легкого жжения, которое исчезает по мере разви-

тия анестезирующего эффекта; аллергические реакции: редко – кожная сыпь, зуд; гиперемия слизистых оболочек.

Передозировка

В настоящее время о случаях передозировки препарата лидокаин (при закапывании в конъюнктивальный мешок) не сообщалось.

При передозировке отменить введение лидокаина.

Взаимодействие с другими лекарствами

Норэпинефрин и другие местные альфа-адреномиметики за счет сужения сосудов снижают всасывание лидокаина в системный кровоток, пролонгируют и усиливают его действие.

Форма выпуска

Капли глазные 2 %.

1,5 мл или 5 мл в тубик-капельницы полимерные.

По 1, 2, 4, 5 или 10 тубик-капельниц с инструкцией по применению препарата помещают в пачку из картона.

Текст и графическое изображение (пиктограммы) инструкции по применению тубик-капельницы наносят на пачку.

5 мл или 10 мл во флакон-капельницы полимерные.

По 1 или 2 флакон-капельницы с инструкцией по применению препарата помещают в пачку из картона.

Текст и графическое изображение (пиктограммы) инструкции по применению флакон-капельницы наносят на пачку.

Условия хранения

Хранить в защищенном от света месте при температуре не выше 15 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности.

3 года.

Срок годности препарата после вскрытия – 1 месяц.

Не использовать после срока годности, указанного на упаковке.

Условия отпуска

Отпускают по рецепту.

Владелец регистрационного удостоверения/организация, принимающая претензии:

Федеральное государственное унитарное предприятие «Московский эндокринный завод»,
109052, Россия, г. Москва, ул. Новохоловская, д. 25. Тел./факс (495) 678-00-
50/911-42-10.

<http://www.endopharm.ru>.

Наименование, адрес производителя лекарственного препарата и адрес места производства лекарственного препарата:

Федеральное государственное унитарное предприятие «Московский эндокринный завод»,
109052, Россия, г. Москва, ул. Новохоловская, д. 25, стр. 1, стр. 2.