

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU UTILIZATOR**Nettavisc 3 mg/g unguent oftalmic**
Netilmicină**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament.**

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași simptome cu ale dumneavoastră.
- Dacă vreuna dintre reacțiile adverse se agravează sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să-i spuneți medicului dumneavoastră.

În acest prospect găsiți:

1. Ce este Nettavisc și pentru ce se utilizează
2. Înainte să utilizați Nettavisc
3. Cum să utilizați Nettavisc
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Nettavisc
6. Informații suplimentare

1. CE ESTE NETTAVISC ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ

Nettavisc este un medicament cu aplicare la nivelul ochilor. Nettavisc conține ca substanță activă netilmicină care face parte dintr-o clasă de medicamente numite antibiotice aminoglicozidice. Netilmicina este un antibiotic aminoglicozidic semisintetic, cu spectru larg.

Este utilizat în tratamentul local al infecțiilor externe ale globului ocular și ale anexelor, cauzate de germeni sensibili la netilmicină.

Acest medicament este indicat la adulți. La copii și adolescenți produsul trebuie folosit numai dacă este absolut necesar și sub supraveghere medicală atentă.

2. ÎNAINTE SĂ UTILIZAȚI NETTAVISC**Nu utilizați Nettavisc**

- Dacă sunteți alergic (hipersensibil) la netilmicină sau la oricare dintre celelalte componente ale Nettavisc.
- Dacă sunteți alergic (hipersensibil) la orice alte medicamente antibiotice aminoglicozide.
- În timpul alăptării.

Aveți grijă deosebită când utilizați Nettavisc

- dacă utilizați Nettavisc pe perioade lungi de timp (administrarea locală prelungită a antibioticelor poate determina proliferarea bacterilor rezistente sau suprainfectarea cu ciuperci).
- dacă observați că boala dumneavoastră nu se ameliorează după un timp relativ scurt sau dacă apar fenomene alergice la componentele medicamentului, tratamentul trebuie întrerupt și se va consulta medicul pentru prescrierea unei terapii adecvate.

Utilizarea altor medicamente

Vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent orice alte medicamente, inclusiv dintre medicamentele eliberate fără prescripție medicală.

În special spuneți medicului dumneavoastră dacă utilizați:

- alte antibiotice din clasa aminoglicozidelor (nu se recomandă administrarea concomitentă cu alte antibiotice aminoglicozide);
- alte antibiotice precum polimixine, cefalotină, ;
- medicamente care elimină apa din organism precum furosemid și acid etacrinic;
- medicamente împotriva ciupercilor precum amfotericina B;
- medicamente care scad imunitatea precum ciclosporină;
- medicamente pentru cancer precum cisplatină;
- alte medicamente care afectează rinichii și aparatul auditiv;
- antibiotice din clasa beta-lactamice (deoarece antibioticele aminoglicozidice și antibiotice beta-lactamice se inactivează reciproc).

Sarcina și alăptarea

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua orice medicament.

Administrarea Nettavisc în timpul sarcinii se va face numai dacă este absolut necesar și după evaluarea raportului beneficiu matern/risc potențial fetal.

Siguranța Nettavisc în timpul alăptării nu a fost studiată, astfel că utilizarea sa nu este recomandată în acest caz.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nettavisc nu influențează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Informații importante privind unele componente ale Nettavisc

Nettavisc conține lanolină. Aceasta poate provoca reacții adverse cutanate locale (de exemplu, dermatită de contact).

Vă rugăm să întrebați medicul dumneavoastră dacă vă îngrijorează vreunul din componentele acestui medicament.

3. CUM SĂ UTILIZAȚI NETTAVISC

Utilizați întotdeauna Nettavisc exact cum v-a spus medicul dumneavoastră. Trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul, dacă nu sunteți sigur.

Adulți

Aplicați o jumătate de centimetru până la un centimetru de unguent în sacul conjunctival de 3–4 ori pe zi.

În cazul administrării concomitente de soluție oftalmică cu netilmicină, este suficientă o singură administrare în timpul nopții.

Dacă se administrează mai mult de un medicament cu administrare locală la nivelul ochilor, celelalte medicamente trebuie administrate separat la un interval de cinci până la zece minute.

Utilizarea la copii

La copii și adolescenți produsul trebuie folosit numai dacă este absolut necesar și sub supraveghere medicală atentă.

Reguli de administrare

Lăsați capul pe spate, trageți ușor de pleoapa inferioară, uitați-vă în sus și administrați unguentul în sacul conjunctival (spațiul dintre ochi și pleoapă). Închideți ochii ușor și rămâneți cu ei închiși pentru câteva secunde.

Recomandări pentru utilizarea unguentului

- Nu se administrează medicamentul din același tub mai multor persoane.
- Medicamentul va fi administrat în condiții de igienă maximă: spălați mâinile și nu atingeți vârful aplicatorului de alte obiecte sau suprafețe (inclusiv ochiul).
- Tubul trebuie închis după fiecare administrare.

Dacă ați utilizat mai mult Nettavisc decât trebuie

Dacă v-ați administrat prea mult din acest medicament în ochi, clătiți-vă cu apă caldă. Nu vă mai administrați unguent până la ora la care trebuie să vă administrați următoarea doză.

Dacă ați uitat să utilizați Nettavisc

Dacă ați uitat să vă administrați Nettavisc, aplicați unguentul imediat ce v-ați amintit, apoi continuați administrarea conform recomandării medicului. Nu utilizați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

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

4. REACȚII ADVERSE POSIBILE

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

Reacțiile adverse sunt prezentate conform frecvenței de apariție folosind următoarea convenție:

Foarte frecvente	care afectează mai mult de 1 pacient din 10
Frecvente	care afectează mai puțin de 1 din 10 pacienți
Mai puțin frecvente	care afectează mai puțin de 1 din 100 pacienți
Rare	care afectează mai puțin de 1 din 1000 pacienți
Foarte rare	care afectează mai puțin de 1 din 10000 pacienți
Cu frecvență necunoscută	care nu poate fi estimată din datele disponibile.

Vă rugăm să-i spuneți medicului dumneavoastră dacă aveți oricare dintre următoarele:

Reacții adverse mai puțin frecvente: fenomene de intoleranță și sensibilizare precum roșeață locală, senzație de arsură și mâncărime.

Dacă în timpul tratamentului apar fenomene de iritație la locul aplicării sau reacții alergice tratamentul trebuie întrerupt.

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

5. CUM SE PĂSTREAZĂ NETTAVISC

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

Nu utilizați Nettavisc după data de expirare înscrisă pe ambalaj după „EXP”. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

Medicamentele nu trebuie aruncate pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să eliminați medicamentele care nu vă mai sunt necesare. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. INFORMAȚII SUPLIMENTARE

Ce conține Nettavisc

- Substanța activă este netilmicină. Un gram unguent oftalmic conține netilmicină 3 mg, sub formă de sulfat de netilmicină.
- Celelalte componente sunt: parafină lichidă, lanolină, apă purificată, vaselină albă.

Cum arată Nettavisc și conținutul ambalajului

Nettavisc se prezintă sub formă de unguent omogen de culoare galben-deschis.

Medicamentul este disponibil în cutie cu un tub din Al prevăzut cu aplicator, cu 5 g unguent oftalmic.

Deținătorul autorizației de punere pe piață

SIFI S.p.A.
Via Ercole Patti, 36
95025 Aci S. Antonio (CT), Italia

Fabricantul

SIFI S.p.A.,
Via Ercole Patti 36, 95020 Lavinaio, Aci S. Antonio (Catania), Italia
Telefon: +39.095.79.22.111
Fax: +39.095.79.22.259
E-mail: medicalaffairs@sifigroup.com

Pentru orice informații despre acest medicament, vă rugăm să contactați reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață:

OFTAFARMA ROMANIA SRL, str. Carol Davila nr. 105-107, et.2, ap. 5, sector 5, București, România
Telefon: 021.314.28.95
Fax: 021.314.28.94
E-mail: office@sifi.ro

Acest prospect a fost aprobat în Mai, 2014.