

Особые указания

С осторожностью применять препарат у больных с нарушением функции печени (нет данных о применении препарата у данной категории больных). Исследования относительно целесообразности назначения дорзоламида при остром приступе закрытоугольной глаукомы не проводились. Дорзоламид содержит сульфонамидную группу и хотя применяется местно, подвергается системной абсорбции. В связи с этим при применении дорзоламида в виде глазных капель могут возникнуть побочные реакции, характерные для сульфаниламидов. При возникновении серьезных побочных реакций или при появлении признаков гиперчувствительности, применение препарата следует прекратить.

Применение системных ингибиторов карбоангидразы может привести к нарушению кислотно-щелочного равновесия и сопровождаться уролитиазом, особенно у пациентов с мочекаменной болезнью в анамнезе. При применении дорзоламида подобных нарушений не наблюдалось, сообщения об уролитиазе были редкими. Так как дорзоламид является ингибитором карбоангидразы, который при местном применении может проникать в системный кровоток, то риск развития уролитиаза у пациентов с мочекаменной болезнью в анамнезе может повышаться при лечении дорзоламидом.

Существует вероятность усиления известных системных эффектов ингибирования карбоангидразы при совместном применении местных и системных ингибиторов карбоангидразы. Совместное применение дорзоламида и системных ингибиторов карбоангидразы не рекомендуется.

Были зарегистрированы случаи отека роговицы и необратимого разрушения роговицы у пациентов с хроническими дефектами роговицы и/или перенесших внутриглазную хирургическую операцию при применении дорзоламида. Соблюдать осторожность при применении препарата у данной категории больных.

Были зарегистрированы случаи отслойки сосудистой оболочки глаза после фильтрационной хирургии.

Препарат содержит консервант бензалкония хлорид, который может вызвать раздражение глаз. Перед применением препарата необходимо снять контактные линзы и надеть их не ранее чем через 15 минут после инстилляции дорзоламида.

Применение при беременности и кормлении грудью

Не следует применять препарат в период беременности. Нет адекватных клинических данных по применению препарата при беременности.

Неизвестно выделяется ли дорзоламид с грудным молоком. Следует прекратить грудное вскармливание в период применения препарата.

Применение в педиатрии

Нет достоверных данных об эффективности и безопасности применения препарата у детей.

Влияние на способность водить и использовать машины

При применении препарата возможно развитие побочных эффектов (головокружение, нечеткость зрения). Не рекомендуется водить машину или работать со сложной техникой, станками или каким-либо сложным оборудованием сразу после закапывания.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Исследований по специфическому взаимодействию препарата с другими лекарственными средствами не проводилось. В клинических исследованиях, в которых препарат применялся совместно со следующими лекарственными препаратами, каких-либо побочных эффектов не было выявлено: тимолол, бетаксолол глазные капли; лекарственные препараты, назначаемые системно, включая ингибиторы АПФ, антагонисты кальция, диуретики, нестероидные противовоспалительные средства, включая аспирин и гормоны (эстроген, инсулин, тироксин).

Хотя в клинических исследованиях дорзоламида гидрохлорида в виде 2 % офтальмологического раствора не сообщалось о нарушениях кислотно-основного и электролитного баланса, такие нарушения отмечались при пероральном приеме ингибиторов карбоангидразы и в отдельных случаях обуславливали ряд лекарственных взаимодействий (в.т.ч. проявление токсичности, связанной с приемом высоких доз салицилатов). Необходимо учитывать возможность такого лекарственного взаимодействия у пациентов, получающих лечение дорзоламидом.

Нет окончательных данных относительно совместного применения дорзоламида с миотиками и адреномиметиками.

Условия хранения

Хранить при температуре 15-30 °C в защищенном от света и недоступном для детей месте.

Срок годности

2 года. Не использовать после истечения срока годности, указанного на упаковке. После вскрытия содержимое флакона использовать в течение месяца.

Упаковка

Капли глазные 2 % во флаконах-капельницах из полиэтилена по 5 мл.

Условия отпуска из аптек

Отпускается по рецепту.

Производитель



ЗАО «Ликвор»,
Армения, Ереван
E-mail: info@liqvor.com
www.liqvor.com

online-apteka.am