

2425 - 2018

**ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ: информация для пациента****ОФТАН® КАТАХРОМ  
(OFTAN® САТАХРОМ)****Лекарственная форма:** капли глазные.

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь  
от 13.04.2021 № 441

**Состав:**

1 мл препарата содержит:

*Действующие вещества:* аденоzin 2 мг, никотинамид 20 мг, цитохром С 0,675 мг;*Вспомогательные вещества:* бензалкония хлорид, натрия сукцинат гексагидрат, сорбитол, натрия дигидрофосфата дигидрат, натрия гидрофосфата дигидрат, вода для инъекций.**Описание:** прозрачный, красноватого цвета раствор.**Фармакотерапевтическая группа**

Средства для лечения заболеваний глаз. Прочие средства для лечения заболеваний глаз.

Код ATC: S01XA.

**Фармакологические свойства****Фармакодинамика**

Механизм действия глазных капель Офтан® Катахром при лечении катаракты основан главным образом на антиоксидантном и питательном свойствах его активных ингредиентов, таких как аденоzin, никотинами и цитохром С.

**Показания**

Катаракта различного генеза.

**Противопоказания**

Индивидуальная повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Способ применения и дозы**

Местно, по 1-2 капли в конъюнктивальный мешок пораженного глаза (глаз), 3 раза в сутки.

**Перед инстилляцией глазных капель:**

- Тщательно вымойте руки
- Примите удобное положение (сядьте, лягте на спину, станьте перед зеркалом).

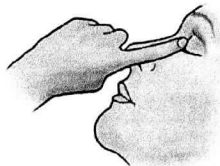
**Применение глазных капель:**

1. Откройте флакон. Во избежание загрязнения содержимого флакона – не прикасайтесь кончиком флакона к векам, ресницам и не трогайте его руками.



При первом использовании флакона, поверните крышку флакона с одновременным нажатием вниз и затем откройте флакон.

2. Запрокиньте голову назад. Поместите флакон над глазом.
3. Оттяните нижнее веко вниз, посмотрите вверх и, слегка сжимая флакон, закапайте глазные капли в глаз.
4. Закройте глаз, слегка прижмите его внутренний угол пальцем в течение 1 минуты. Это поможет Вам избежать попадания глазных капель в носослезный канал. Плотно закройте флакон.



### Побочные реакции

После закапывания может наблюдаться кратковременное жжение и покалывание в глазах. Изредка сообщалось о симптомах аллергического конъюнктивита (конъюнктивальная гиперемия, зуд глаз, ощущения жжения в глазах) и контактного дерматита.

В редких случаях аллергические реакции, вызванные препаратом Офтант® Катахром, могут сопровождающиеся сыпью, зудом, гиперемией и отеком лица.

Тем не менее, глазные побочные реакции наблюдаются крайне редко. Возможными кратковременными побочными реакциями, которые связаны с аденоzinом, являются: тошнота, артериальная гипотензия, головокружение и одышка.

Никотиновая кислота обладает сосудорасширяющим действием, и потому может вызывать приливы, ощущения жара, обморок и ощущение пульсации в висках.

Не сообщалось о системных побочных реакциях, вызванных цитохромом С.

Тем не менее, из-за малого содержания в глазных каплях активных веществ системные побочные эффекты маловероятны.

**СОГЛАСОВАНО**  
 министерством здравоохранения  
 Республики Беларусь  
 РЕСПУБЛИКА БЕЛАРУСЬ  
 ПРИКАЗ Министерства здравоохранения  
 Конъюнктивальная  
 Республики Беларусь

### Передозировка

Нет данных о передозировке препарата. В случае передозировки необходимо проводить симптоматическую терапию.

### Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий

Не выявлено клинически значимых взаимодействий с другими лекарственными средствами.

### Применение у детей

Препарат не рекомендуется использовать у детей в связи с отсутствием данных по безопасности и эффективности.

**Особенности применения**

Офтан® Катахром не предназначен для инъекций или перорального приема.

Препарат содержит бензалкония хлорид в качестве консерванта, который может абсорбироваться на мягких контактных линзах. Следует снять контактные линзы перед закапыванием капель и одеть их вновь через 15 минут после инстилляции препарата.

В случае одновременного применения других офтальмологических средств больному следует подождать 15 минут между закапываниями.

При применении офтальмологических лекарственных препаратов, содержащих фосфаты, сообщалось о случаях кальцификации роговицы, требующих операции по трансплантации роговицы с целью восстановления зрения. При появлении первых признаков кальцификации роговицы следует прекратить лечение и перевести пациента на лекарственный препарат, не содержащий фосфаты.

Офтальмологические растворы, при неправильном применении, могут быть загрязнены микроорганизмами, способными вызывать глазные инфекции. Применение загрязненных растворов может привести к серьезному повреждению глаз и последующей потере зрения. Флакон следует хранить плотно закрытым.

**Применение в период беременности или кормления грудью**

Поскольку клинических данных о применении глазных капель Офтан® Катахром у беременных и кормящих женщин недостаточно, Офтан® Катахром **можна использовать во время беременности и кормления грудью, если только ожидаемый лечебный эффект для матери оправдывает потенциальный риск для плода и ребенка, но только по назначению лечащего врача.**

**Влияние на способность управлять транспортными средствами и потенциально опасными механизмами**

Как и в случае использования других глазных капель, возможно временное затуманивание зрения, которые могут оказывать влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами. При возникновении затуманивания зрения необходимо дождаться пока зрение прояснится и только затем управлять транспортом или выполнять работы с механизмами.

**Форма выпуска**

Капли глазные.

По 10 мл во флакон-капельницу из полиэтилена низкой плотности с навинчивающейся крышкой из полиэтилена высокой плотности. Флакон-капельница вместе с инструкцией по применению помещается в картонную пачку.

**Срок годности**

3 года.

Использовать в течение 28 дней после первого вскрытия флакона.

Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

**Условия хранения**

Хранить при температуре от 2 до 8 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

**Условия отпуска**

Без рецепта.

**Владелец регистрационного удостоверения**

НД РБ

АО Сантен, Нииттюхаанкату 20, 33720 Тампере, Финляндия

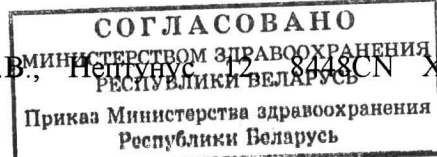
2425 - 2018

**Производитель**

АО НекстФарма, Нииттюхаанкату 20, 33720 Тампере, Финляндия

**Вторичная упаковка**

Мануфакчуринг Пекиджин Фармака (МПФ) Б.В.,  
Нидерланды



**Выпускающий контроль качества**

АО Сантен, Келлопортинкату 1, 33100 Тампере, Финляндия