

Листок-вкладыш – информация для пациента

Некст, 400 мг + 200 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Действующие вещества: ибупрофен + парацетамол

Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- Данный лекарственный препарат является препаратом, отпускаемым без рецепта.
- Всегда принимайте препарат в точности с листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача.
- Сохраняйте листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается через 3-5 дней, Вам следует обратиться к врачу.

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат Некст, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Некст.
3. Прием препарата Некст.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Некст.
6. Содержание упаковки и прочие сведения.

1. Что из себя представляет препарат Некст, и для чего его применяют

Препарат Некст относится к фармакотерапевтической группе: анальгетики; другие анальгетики и антипиретики, анилиды.

Препарат Некст – комбинированное обезболивающее средство. Оказывает тройное действие: обезболивающее, противовоспалительное и жаропонижающее. Направленное, взаимодополняющее действие двух компонентов оказывает выраженное обезболивающее действие и быстрый терапевтический эффект.

Показания к применению

Препарат Некст показан к применению у взрослых в возрасте от 18 лет для симптоматической терапии:

- инфекционно-воспалительных заболеваний (простуда, грипп), сопровождающихся повышенной температурой, ознобом, головной болью, болью в мышцах и суставах, болью в горле;
- миалгии (мышечная боль);
- невралгии (боль, вызванная поражением нервных волокон);

- головной боли (в том числе мигрень);
- боли в спине;
- боли в суставах;
- болевого синдрома при воспалительных и дегенеративных заболеваниях опорно-двигательного аппарата;
- боли при ушибах, растяжениях, вывихах, переломах;
- посттравматического и послеоперационного болевого синдрома;
- зубной боли;
- альгодисменореи (болезненной менструации).

Препарат Некст предназначен для симптоматической терапии, уменьшения боли и воспаления на момент использования, на прогрессирование заболевания не влияет.

Способ действия препарата Некст

Комбинированный препарат Некст оказывает анальгетическое, противовоспалительное и жаропонижающее действие.

Парацетамол – ненаркотический анальгетик, оказывает жаропонижающее и обезболивающее действие.

Ибупрофен – нестероидное противовоспалительное средство, оказывает анальгезирующее, противовоспалительное и жаропонижающее действие.

Компоненты препарата Некст воздействуют как на центральный, так и на периферический механизм формирования болевого синдрома. Доказанная эффективность комбинации, входящих в состав веществ, выше, чем отдельных компонентов.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение через 3-5 дней, необходимо обратиться к врачу.

2. О чем следует знать перед приемом препарата Некст

Противопоказания

Не принимайте препарат Некст, если:

- у Вас гиперчувствительность к ибупрофену, парацетамолу, другим нестероидным противовоспалительным препаратам (НПВП) или к любому из вспомогательных веществ (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- у Вас эрозивно-язвенные заболевания органов желудочно-кишечного тракта (ЖКТ) (в том числе язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки, болезнь Крона, язвенный колит) или язвенное кровотечение в активной фазе или в анамнезе (два или более подтвержденных эпизода язвенной болезни или язвенного кровотечения);
- у Вас цереброваскулярное или иное кровотечение;
- у Вас гемофилия или другие нарушения свертываемости крови (в том числе гипокоагуляция), геморрагические диатезы, внутричерепные кровоизлияния;
- у Вас тяжелая почечная недостаточность (клиренс креатинина (КК) менее 30 мл/мин.);
- у Вас полное или неполное сочетание бронхиальной астмы, рецидивирующего полипоза носа и околоносовых пазух, и непереносимости ацетилсалициловой кислоты или других НПВП (в т.ч. в анамнезе);

- у Вас тяжелая сердечная недостаточность (класс IV по классификации Нью-Йоркской Ассоциации кардиологов NYHA);
- у Вас декомпенсированная сердечная недостаточность;
- у Вас поражение зрительного нерва;
- у Вас генетическое отсутствие фермента глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы;
- у Вас заболевание системы крови;
- Вам недавно провели операцию по восстановлению кровотока в артериях сердца (аортокоронарное шунтирование);
- у Вас прогрессирующие заболевания почек;
- у Вас тяжелая печеночная недостаточность или активное заболевание печени;
- у Вас подтвержденная гиперкалиемия;
- Вы беременны на сроке более 20 недель;
- Вам еще нет 18 лет.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Некст проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Обязательно сообщите врачу, если:

- у Вас заболевание, вызванное недостаточным обеспечением сердца кислородом (ишемическая болезнь сердца);
- у Вас длительно развивающееся состояние с постепенным усилением симптомов, вызванное нарушением способности сердца перекачивать кровь (хроническая сердечная недостаточность, в том числе застойная сердечная недостаточность II-III класса по NYHA) и/или повышенное артериальное давление (артериальная гипертензия), в том числе в прошлом. Перед применением препарата Вам необходимо проконсультироваться с врачом, поскольку препарат может вызывать задержку жидкости, повышение артериального давления и отеки;
- у Вас имеются заболевания артерий нижних и верхних конечностей (периферических артерий);
- у Вас заболевания крови неясного происхождения (лейкопения – снижение количества лейкоцитов в крови и анемия – состояние, характеризующееся уменьшением количества эритроцитов и гемоглобина в крови, которое проявляется бледностью кожи, слабостью, повышенной утомляемостью, сонливостью, головокружением);
- у Вас заболевания сосудов головного мозга (цереброваскулярные заболевания);
- у Вас нарушения обмена жиров в организме (дислипидемия) или повышена концентрация холестерина и/или триглицеридов в крови (гиперлипидемия);
- у Вас ранее был однократный эпизод язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки или кровотечения из язвы желудочно-кишечного тракта, наличие инфекции *Helicobacter pylori*, воспаление слизистой оболочки желудка (гастрит), тонкой кишки (энтерит), толстой кишки (колит) или у Вас было язвенное поражение толстого кишечника (язвенный колит);

- у Вас воспалительное заболевание печени, вызванное вирусом (вирусный гепатит), нарушение функции печени (печеночная недостаточность) средней или легкой степени тяжести;
- у Вас заболевания, сопровождающиеся повышенным уровнем билирубина в крови (доброкачественные гипербилирубинемии: синдром Жильбера, Дубина-Джонсона или Ротора), заболевание печени, при котором происходит замещение клеток печени рубцовой тканью (цирроз печени с портальной гипертензией).
- у Вас нарушена функция почек, в том числе при обезвоживании (почечная недостаточность, клиренс креатинина 30-60 мл/мин);
- у Вас поражение почек, сопровождающееся повышением количества белка в моче, снижением уровня белка крови (альбумина) и повышением концентрации липидов в крови (нефротический синдром);
- у Вас хроническое воспалительное заболевание дыхательных путей (бронхиальная астма) или аллергические заболевания в стадии обострения, в том числе в прошлом. Препарат может спровоцировать развитие состояния, характеризующегося затруднением дыхания, чувством нехватки воздуха, удушьем, свистящим дыханием, спровоцированным сужением просвета бронхов (бронхоспазм);
- у Вас хроническое заболевание, связанное с нарушением работы иммунной системы (системная красная волчанка) или смешанное заболевание соединительной ткани (синдром Шарпа). При приеме препарата повышается риск развития воспалительного заболевания мозга, вызванного не бактериальной инфекцией (асептический менингит);
- у Вас ветрянка (ветряная оспа). Избегайте применения препарата при ветряной оспе, поскольку это может быть связано с повышенным риском развития тяжелых гнойных осложнений инфекционно-воспалительных заболеваний кожи и подкожно-жировой клетчатки (например, некротизирующего фасциита);
- у Вас тяжелые заболевания, характеризующиеся ухудшением работы того или иного органа, системы органов (тяжелые соматические заболевания);
- у Вас сахарный диабет;
- Если Вы принимаете другие НПВП, пероральные глюкокортикостероиды (в том числе преднизолон), препараты, препятствующие свертыванию крови (антикоагулянты, в том числе варфарин); препараты, препятствующие образованию тромбов (антиагреганты), в том числе ацетилсалициловую кислоту, клопидогрел; антидепрессанты из группы селективных ингибиторов обратного захвата серотонина (в том числе циталопрам, флуоксетин, пароксетин, сертралин);
- Вы человек пожилого возраста;
- Вы курите;
- Вы злоупотребляете алкоголем;
- Вы беременны на сроке до 20 недели;
- Вы кормите ребенка грудью.

Применяйте препарат минимально возможным коротким курсом и в минимальной эффективной дозе, необходимой для устранения симптомов.

Если Вы планируете беременность, обратите внимание на то, что препарат подавляет циклооксигеназу и синтез простагландинов, воздействуя на овуляцию, нарушая женскую репродуктивную функцию, что обратимо после прекращения приема препарата.

Следует избегать одновременного применения препарата с другими лекарственными средствами, содержащими парацетамол и/или нестероидные противовоспалительные средства.

При одновременном применении с антикоагулянтами непрямого действия необходим контроль показателей гемостаза.

При применении препарата более 5-7 дней по назначению врача, Ваш врач может назначить Вам дополнительные анализы для контроля показателей крови и состояния печени.

При появлении симптомов НПВП-гастропатии (тошнота, рвота, боль в животе, изжога, снижение аппетита, метеоризм, дискомфорт в эпигастральной области) показан тщательный контроль, включающий проведение эзофагогастродуоденоскопии, анализ крови с определением гемоглобина и гематокрита, анализ кала на скрытую кровь.

В период лечения не рекомендуется прием алкогольсодержащих напитков.

Лабораторные исследования

Препарат может исказить результаты лабораторных исследований при количественном определении глюкозы, мочевой кислоты в сыворотке крови, 17-кетостероидов (необходима отмена препарата за 48 ч до исследования).

Дети и подростки

Не давайте препарат Некст детям и подросткам в возрасте от 0 до 18 лет.

Другие препараты и препарат Некст

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

В частности, сообщите лечащему врачу, если Вы получаете какие-либо из перечисленных лекарственных препаратов:

- противорвотные средства, так как скорость всасывания парацетамола снижается при одновременном применении с метоклопрамидом или домперидоном;
- антикоагулянты (препараты, препятствующие свертыванию крови) в частности варфарин, так как повышается риск кровотечения при длительном применении с парацетамолом;
- антациды (препараты, снижающие уровень кислотности в желудке), колестирамин (применяются для снижения уровня холестерина), так как снижается скорость всасывания парацетамола;
- ацетилсалициловая кислота, поскольку ибупрофен – одно из действующих веществ препарата Некст, снижает ее противовоспалительное и кроворазжижающее (антиагрегационное) действие (возможно повышение частоты развития тяжелого состояния, возникающего из-за снижения кровотока в сосудах сердца (острая коронарная недостаточность), у людей, получающих в качестве кроворазжижающего средства малые дозы ацетилсалициловой кислоты, после начала приема);
- другие анальгетики (НПВП), в частности, селективные ингибиторы ЦОГ-2: следует избегать одновременного применения двух и более препаратов из группы НПВП из-за возможного увеличения риска возникновения побочных явлений;
- препараты, применяемые для уменьшения вязкости крови (антикоагулянты) прямого (гепарин) и непрямого (производные кумарина и индандиона) действия, препараты, растворяющие тромбы (алтеплаза, анистреплаза, стрептокиназа, урокиназа), кроворазжижающие препараты, колхицин, так как повышается риск развития состояний, при

которых нарушается нормальное функционирование сосудов и происходит кровотечение (геморрагические осложнения);

- инсулин и препараты, применяемые для снижения уровня сахара в крови (пероральные гипогликемические средства), поскольку при одновременном применении усиливается сахароснижающее (гипогликемическое) действие;
- препараты, снижающие артериальное давление (антигипертензивные) и мочегонные средства (диуретики), поскольку при одновременном применении ослабляются эффекты препаратов данных групп;
- гормональные препараты, поскольку повышается риск возникновения повреждений и язв слизистой оболочки желудочно-кишечного тракта;
- этанол (спирт этиловый), кортикотропин, поскольку повышается риск возникновения повреждений и язв слизистой оболочки желудочно-кишечного тракта;
- препараты, препятствующие образованию тромбов в крови (антиагреганты) и антидепрессанты (селективные ингибиторы обратного захвата серотонина), так как повышается риск возникновения желудочно-кишечного кровотечения;
- препараты, применяемые для лечения сердечной недостаточности (сердечные гликозиды), поскольку при одновременном применении увеличивается концентрация данных препаратов в крови;
- препараты, применяемые для лечения психических заболеваний (препараты лития) и метотрексат (противоопухолевой препарат), поскольку при одновременном применении увеличивается концентрация данных препаратов в крови;
- циклоспорин (препарат, применяемый после пересадки органов и тканей), поскольку при одновременном применении повышается токсическое действие на почки (нефротоксичность);
- препараты золота, поскольку при одновременном применении повышается токсическое действие на почки (нефротоксичность);
- мифепристон (препарат, применяемый для экстренной контрацепции). Начинайте прием НПВП не ранее, чем через 8-12 дней после приема мифепристона, поскольку НПВП могут снижать эффективность мифепристона;
- такролимус (препарат, применяемый после пересадки органов и тканей), поскольку при одновременном применении повышается токсическое действие на почки (нефротоксичность);
- зидовудин (препарат, применяемый для лечения вируса иммунодефицита человека (ВИЧ)), поскольку одновременное применение НПВП и зидовудина может привести к повышению токсического действия на клетки крови (гематотоксичность). Сообщите лечащему врачу, если у Вас ВИЧ и имеется наследственное заболевание, которое проявляется опасными для жизни кровотечениями из-за нарушения свертываемости крови (гемофилия), так как совместное лечение зидовудином и ибупрофеном может повышать риск возникновения кровоизлияния в полость суставов (гемартроз) и синяков (гематом);
- препараты для лечения бактериальных инфекций (антибиотики хинолонового ряда), поскольку при одновременном приеме НПВП и антибиотиков хинолонового ряда возможно увеличение риска возникновения судорог;
- препараты для лечения бактериальных инфекций (цефамандол, цефоперазон, цефотетан), вальпроевая кислота (препарат, применяемый для лечения эпилепсии и судорог), пликсамицин (противоопухолевой препарат), поскольку при одновременном применении увеличивается частота развития нарушения свертывания крови (гипопротромбинемия);

- миелотоксические препараты (препараты, угнетающие работу костного мозга), поскольку они способствуют проявлению токсического действия на клетки крови;
- лекарственные средства, блокирующие канальцевую секрецию, поскольку, при одновременном применении снижается выведение и повышается концентрация ибупрофена в крови;
- индукторы микросомального окисления (фенитоин этанол, барбитураты, рифампицин, фенилбутазон, трициклические антидепрессанты), поскольку увеличивается риск развития тяжелых отравлений (интоксикаций);
- ингибиторы микросомального окисления, при одновременном применении снижается риск токсического действия на печень (гепатотоксическое действие);
- урикозурические препараты (препараты, применяемые для усиления выведения мочевой кислоты из организма), поскольку при одновременном применении снижается эффективность препаратов.

Препарат Некст с напитками и алкоголем

Кофеин, который содержится, например, в кофе, чае, энергетических напитках, усиливает обезболивающее (анальгезирующее) действие ибупрофена.

При приеме этанола (алкоголя) повышается риск возникновения повреждений и язв слизистой оболочки (эрозивно-язвенное поражение) желудочно-кишечного тракта.

Беременность и грудное вскармливание

Если Вы беременны или кормите грудью, предполагаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Беременность

В сроке менее 20 недель беременности применение препарата Некст возможно только по назначению врача в тех случаях, когда потенциальная польза превышает возможный риск для Вас и потенциальный риск для плода. Применение препарата с 20-й недели беременности противопоказано, в связи с возможным развитием маловодия и/или патологии почек у новорожденных (неонатальная почечная дисфункция).

Грудное вскармливание

При необходимости применения препарата в период грудного вскармливания прекратите кормление грудью.

Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами

В период лечения воздержитесь от занятий потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенного внимания и быстроты психомоторных реакций.

Препарат Некст содержит краситель пунцовый Понсо 4R (E 124)

Данный краситель может вызывать аллергические реакции.

Препарат Некст содержит краситель солнечный закат желтый (E 110)

Данный краситель может вызывать аллергические реакции и оказывать отрицательное влияние на активность и внимание детей.

3. Прием препарата Некст

Всегда принимайте данный препарат в полном соответствии с данным листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая доза:

По 1 таблетке 3 раза в сутки. Максимальная суточная доза – 3 таблетки.

Путь и (или) способ введения

Внутрь, после еды, запивая достаточным количеством воды.

Линия разлома (риска) нанесена лишь для облегчения разламывания таблетки при возникновении затруднений при ее проглатывании целиком, а не для деления на равные дозы.

Продолжительность терапии

Длительность лечения:

- не более 3 дней в качестве жаропонижающего средства;
- не более 5 дней в качестве обезболивающего средства.

Продолжение лечения препаратом возможно только после консультации с врачом.

Если Вы приняли препарат Некст больше, чем следовало

Если Вы приняли большую дозу, чем следовало, обратитесь к врачу или в местную поликлинику. Не забудьте взять с собой упаковку препарата, чтобы врачам было понятно, какое лекарство Вы приняли.

При передозировке возможно возникновение следующих состояний: желудочно-кишечные расстройства (диарея, тошнота, рвота, анорексия, боль в животе), увеличение времени, за которое сворачивается кровь (протромбиновое время), кровотечение через 12-48 часов, заторможенность, сонливость, депрессия, головная боль, шум в ушах, нарушение сознания, нарушения сердечного ритма, снижение артериального давления, проявления токсического действия на почки и печень (нефро- и гепатотоксичность), судороги, возможно развитие гибели клеток печени (гепатонекроз).

При подозрении на передозировку немедленно обратитесь за медицинской помощью.

В случае передозировки препаратом промойте желудок в течение первых 4 часов, примите внутрь активированный уголь.

Если Вы забыли принять препарат Некст

Если Вы забыли принять препарат Некст, примите его, как только вспомните.

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную.

При наличии вопросов по применению препарата, обратитесь к лечащему врачу.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам препарат Некст может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Прекратите прием препарата Некст и немедленно обратитесь за медицинской помощью, в случае возникновения признаков любых из перечисленных далее нежелательных реакций, которые наблюдались:

Нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100):

- аллергические реакции (реакции гиперчувствительности), сопровождающиеся крапивницей и зудом (неспецифические аллергические и анафилактические реакции – сильные и внезапные аллергические реакции, сопровождающиеся падением артериального давления, затруднением дыхания, повышением температуры, ощущением тревоги и панического страха, потерей сознания);
- состояние, характеризующееся затруднением дыхания, чувством нехватки воздуха, удушьем, свистящим дыханием, спровоцированным сужением просвета бронхов (бронхоспазм);
- повреждения и язвы слизистой оболочки желудка или двенадцатиперстной кишки (пептическая язва), образование отверстия (перфорация) или желудочно-кишечное кровотечение, окрашивание кала в черный цвет из-за примеси в ней крови (мелена), кровавая рвота.

Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000):

- тяжелые аллергические реакции (тяжелые реакции гиперчувствительности), в том числе отек лица, языка и гортани, одышка, увеличение частоты сердечных сокращений (тахикардия), снижение артериального давления (артериальная гипотензия) (анафилаксия, отек Квинке или тяжелый анафилактический шок);
- боль в груди, которая может быть признаком потенциально серьезной аллергической реакции (синдром Коуниса);
- кожные реакции (отек лица, языка и гортани, который может вызывать затруднение дыхания, охриплость голоса и лающий кашель (отек Квинке) и, реже, воспалительные поражения кожи с образованием на ней заполненных жидкостью пузырей (экфолиативные и буллезные дерматозы), в том числе тяжелая аллергическая реакция, проявляющаяся сыпью, сильным шелушением и отслоением кожи (токсический эпидермальный некролиз), острая воспалительная реакция, характеризующаяся высыпаниями на коже и слизистых оболочках в виде «мишени» (синдром Стивенса-Джонсона, мультиформная эритема);
- воспалительное заболевание мозга, вызванное не бактериальной инфекцией (асептический менингит). У людей, имеющих заболевания, связанные с нарушением функции иммунной системы (аутоиммунные заболевания), такие как системная красная волчанка, смешанное заболевание соединительной ткани, во время лечения ибупрофеном наблюдались единичные случаи появления симптомов асептического менингита: напряжение (ригидность) затылочных мышц, головная боль, тошнота, рвота, лихорадка и неспособность ориентироваться в пространстве и времени (дезориентация);
- воспалительное заболевание печени, признаками которого могут быть расстройства пищеварения, слабость, тошнота, боль или тяжесть в правом боку, пожелтение кожи и белков глаз, потемнение мочи, осветление кала (гепатит);
- тяжелое нарушение функции печени (острая печеночная недостаточность), гибель тканей печени (некроз печени), которые могут возникнуть вследствие передозировки парацетамолом;
- тяжелое нарушение функции почек (острая почечная недостаточность).

Другие возможные нежелательные реакции, которые могут наблюдаться при приеме препарата Некст

Часто (могут возникать не более чем у 1 человека из 10):

- повышенное потоотделение;
- повышение уровней ферментов: аланинаминотрансферазы, гамма-глутамилтранспептидазы;

- повышение плазменной концентрации креатинина и мочевины;
- выход за пределы нормы показателей функции печени.

Нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100):

- хроническое воспалительное заболевание дыхательных путей (бронхиальная астма) и его обострение;
- одышка;
- снижение аппетита;
- головокружение;
- нервозность;
- тошнота;
- боль в верхней части живота (боль в эпигастрии);
- изжога;
- диарея;
- дискомфорт в верхней части живота (дискомфорт в эпигастральной области);
- рвота;
- нарушение пищеварения, ощущение боли и дискомфорт в животе (диспепсические явления);
- запор;
- приступы острой боли в кишечнике (колика);
- боль в животе;
- ощущение переполнения желудочно-кишечного тракта (вздутие, повышенное газообразование (метеоризм));
- воспалительное заболевание полости рта, при котором на слизистой оболочке возникают одиночные или множественные язвы (язвенный стоматит);
- воспалительное заболевание слизистой оболочки желудка (гастрит);
- обострение хронических воспалительных заболеваний кишечника (обострение язвенного колита и болезни Крона);
- воспаление поджелудочной железы (панкреатит);
- кожная сыпь (включая сыпь, характеризующуюся плоскими красными пятнами (макулопапулезную сыпь));
- зуд;
- повышение уровней ферментов: аспартатаминотрансферазы, щелочной фосфатазы, креатининфосфокиназы;
- понижение уровня гемоглобина;
- повышение уровня тромбоцитов.

Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000):

- нарушение кроветворения (отсутствие или резкое уменьшение количества зернистых лейкоцитов (гранулоцитов) в крови (агранулоцитоз), состояние, характеризующееся уменьшением количества эритроцитов и гемоглобина в крови, которое проявляется бледностью кожи, слабостью, повышенной утомляемостью, сонливостью, головокружением (анемия), анемия, при которой производится недостаточное количество клеток крови для функционирования организма (апластическая анемия), анемия, проявляющаяся интенсивным разрушением красных кровяных клеток (гемолитическая анемия), снижение количества лейкоцитов в крови (лейкопения), снижение количества нейтрофилов в крови (нейтропения), снижение количества всех видов клеток крови – эритроцитов, лейкоцитов и тромбоцитов (панцитопения), уменьшение количества тромбоцитов в крови (тромбоцитопения). Первыми симптомами таких нарушений являются лихорадка, боль в горле, поверхностные язвы в полости рта, гриппоподобные симптомы, выраженная слабость, кровотечения из носа и подкожные кровоизлияния, кровотечения и кровоподтеки неизвестного происхождения;
- кожные реакции (кожная сыпь, зуд, крапивница, мелкие пятнистые кровоизлияния в слизистые оболочки или под кожу (пурпура));
- спутанность сознания;
- депрессия;
- галлюцинации;
- спонтанно возникающие ощущения жжения, покалывания, ползания мурашек (парестезия);
- воспалительное поражение зрительного нерва (ретробульбарный неврит);
- сонливость;
- нарушения зрения;
- шум в ушах;
- головокружение с ощущением вращения (вертиго);
- состояние, при котором нарушена способность сердца перекачивать кровь (сердечная недостаточность);
- отеки;
- повышение артериального давления;
- нарушение функции печени;
- окрашивание кожи, белков глаз и слизистых оболочек в различные оттенки желтого цвета (желтуха) (вследствие передозировки парацетамолом могут возникнуть нарушение функции печени (печеночная недостаточность) и повреждение печени);
- проявление токсического действия на почки (нефротоксичность), включая воспалительное заболевание почек, приводящее к нарушению их функции (интерстициальный нефрит), поражение почек, сопровождающееся повышением количества белка в моче, снижением уровня белка крови (альбумина) и повышением концентрации липидов в крови (нефротический синдром);
- хроническая почечная недостаточность (наблюдается в частности при длительном применении препарата и связана с повышением уровня сывороточной мочевины в крови, отеками, омертвлением тканей почек (папиллярный некроз);
- усталость;

- ощущение дискомфорта.

Неизвестно (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- DRESS-синдром и острый генерализованный экзантематозный пустулез.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом, работником аптеки или медицинской сестрой. К ним также относятся любые нежелательные реакции, не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Российская Федерация

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения

Адрес: 109012, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1

Телефон: +7 800 550 99 03

Электронная

почта: pharm@roszdravnadzor.gov.ru

или npr@roszdravnadzor.gov.ru

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»:

<https://www.roszdravnadzor.gov.ru/>

Республика Армения

«ЦЕНТР ЭКСПЕРТИЗЫ ЛЕКАРСТВ И МЕДИЦИНСКИХ ТЕХНОЛОГИЙ» ГНКО

Адрес: 0051, г. Ереван, пр. Комитаса, д. 49/5

Телефон: + 374 60 83 00 73

Электронная почта: info@ampra.am,

vigilance@pharm.am

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»:

<http://www.pharm.am/>

5. Хранение препарата Некст

Храните лекарственный препарат в недоступном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на контурной ячейковой упаковке после «Годен до», картонной пачке после «годен до». Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожать) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и дополнительные сведения

Препарат Некст содержит:

Действующими веществами являются ибупрофен и парацетамол.

Каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 400 мг ибупрофена и 200 мг парацетамола.

Прочими вспомогательными веществами являются кальция гидрофосфат, целлюлоза микрокристаллическая 101, кроскармеллоза натрия, гипролоза (гидроксипропилцеллюлоза), тальк, магния стеарат, кремния диоксид коллоидный;

Состав пленочной оболочки:

Готовое пленочное покрытие красного цвета [Гипромеллоза (гидроксипропилметилцеллюлоза), гипролоза (гидроксипропилцеллюлоза), тальк, титана диоксид (Е 171), краситель пунцовый [Понсо 4R] (Е 124), краситель солнечный закат желтый (Е 110)].

Готовое пленочное покрытие прозрачное [макрогол (полиэтиленгликоль), поливиниловый спирт, полисорбат 80, тальк].

Препарат Некст содержит краситель пунцовый Понсо 4R (Е 124), краситель солнечный закат желтый (Е 110) (см. раздел 2).

Внешний вид препарата Некст и содержимое упаковки

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Овальные двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой красного цвета, с риской, на поперечном разрезе ядро белого или почти белого цвета.

Линия разлома (риска) нанесена лишь для облегчения разламывания таблетки при возникновении затруднений при ее проглатывании целиком, а не для деления на равные дозы.

По 2, 6, 10 или 12 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной.

1 или 2 контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Категория отпуска лекарственного препарата

Лекарственный препарат относится к категории отпуска без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения

Российская Федерация

Акционерное общество "Отисифарм Про" (АО "Отисифарм Про")

238315, Калининградская обл., м.о. Зеленоградский, тер. Индустриальный парк Храброво, ул. Новаторов, д. 6, к.1

Производитель

при производстве на ОАО "Фармстандарт-Лексредства" указывают:

Российская Федерация

Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства" (ОАО "Фармстандарт-Лексредства")

Курская обл., г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18

или

при производстве на АО "Отисифарм Про" указывают:

Российская Федерация

Акционерное общество "Отисифарм Про" (АО "Отисифарм Про")

Калининградская обл., муниципальный округ Зеленоградский, тер. Индустриальный парк Храброво, ул. Новаторов, д. 6, к. 1

За любой информацией о препарате следует обращаться к местному представителю держателя регистрационного удостоверения:

Российская Федерация, Республика Армения

Акционерное общество "Отисифарм" (АО "Отисифарм")

123112, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Пресненский, ул. Тестовская, д. 10, помещ. 1/16

Телефон: +7 (800) 775-98-19

Адрес электронной почты: info@otcpharm.ru

Прочие источники информации

Подробные сведения о препарате содержатся в едином реестре зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза.