

## Charakterystyka Produktu Leczniczego

### Prattack (pranoprofen)

**Nazwa produktu leczniczego:** Prattack, 1 mg/ml, krople do oczu, roztwór. **Skład jakościowy i ilościowy:** Jeden ml roztworu zawiera jako substancję czynną 1 mg pranoprofenu (Pranoprofenum). Substancja pomocnicza o znanym działaniu: chlorek benzalkoniowy; Kwas borowy; Polisorbit 80; Boraks; Disodu edetynian. **Postać farmaceutyczna:** Krople do oczu, roztwór. Przezroczysty, bezbarwny roztwór. **Wskazania do stosowania:** Produkt leczniczy Prattack jest wskazany do leczenia podostrych i przewlekłych chorób zapalnych oczu o etiologii niezakaźnej (zapalenia powiek, zapalenia spojówek, zapalenia powiek i spojówek, zapalenia błony naczyniowej przedniego odcinka oka) oraz przeciwzapalnego leczenia pooperacyjnego po zabiegach przeprowadzanych w rejonie przedniego odcinka oka (po usunięciu zaćmy). **Dawkowanie i sposób podawania:** Zakraplać 2 krople do chorego oka (oczu) co 6 godzin. W celu prawidłowego podania leku należy odchylić głowę do tyłu, lekko odciągnąć ku dołowi powiekę i zakropić produkt do worka spojówkowego, a następnie delikatnie zamknąć oczy na kilka sekund. **Przeciwwskazania:** Nadwrażliwość na substancję czynną lub na którąkolwiek substancję pomocniczą. **Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące stosowania:** Należy odczekać co najmniej 5 minut od podania produktu Prattack, zanim będzie można podać inny produkt leczniczy do oczu. Produkt leczniczy Prattack może powodować podrażnienie oczu. Należy unikać kontaktu produktu z miękkimi soczewkami kontaktowymi. Należy usunąć soczewki kontaktowe przed zakropieniem i odczekać co najmniej 15 minut przed ponownym założeniem. Substancja zmienia zabarwienie soczewek kontaktowych. Dotychczas nie stwierdzono interakcji z innymi produktami leczniczymi. **Wpływ na płodność, ciążę i laktację:** Produkt leczniczy Prattack powinien być stosowany w okresie ciąży pod ścisłym nadzorem lekarza i tylko w przypadkach, w których jest to jednoznacznie uzasadnione. Produkt leczniczy Prattack powinien być stosowany w okresie karmienia piersią pod ścisłym nadzorem lekarza i tylko w przypadkach, w których jest to jednoznacznie uzasadnione. **Wpływ na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn:** Prattack nie ma wpływu na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn. Należy jednak pamiętać, iż zakropienie każdego leku do oczu może spowodować przemijające niewyraźne widzenie. Ponadto choroby, w których wskazane jest stosowanie produktu Prattack, mogą upośledzać widzenie, a tym samym wpływać na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługi maszyn. **Działania niepożądane:** Częstość występowania działań niepożądanych jest nie znana (nie może być określona na podstawie dostępnych danych). Zaburzenia ogólne i stany w miejscu podania: przekrwienie spojówek, świąd, obrzęk powiek, uczucie ciała obcego, podrażnienie lub łzawienie. **Zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych:** Po dopuszczeniu produktu leczniczego do obrotu istotne jest zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych. Umożliwia to nieprzerwane monitorowanie stosunku korzyści do ryzyka stosowania produktu leczniczego. Osoby należące do fachowego personelu medycznego powinny zgłaszać wszelkie podejrzewane działania niepożądane za pośrednictwem Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych: Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa, Tel.: + 48 22 49 21 301, Faks: + 48 22 49 21 309, e-mail: ndl@urpl.gov.pl. Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu. **Specjalne środki ostrożności:** Okres ważności 3 lata. Po pierwszym otwarciu butelki: 4 tygodnie. Butelkę z ewentualną pozostałością produktu należy wyrzucić po upływie 4 tygodni od pierwszego otwarcia. Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C. Chronić przed światłem. Produkt nie powinien być stosowany przez więcej niż jedną osobę. Krople do oczu należy podawać przy zachowaniu jak najlepszych warunków higienicznych, unikając dotykania końcówką zakraplacza do jakichkolwiek powierzchni. Po każdym zakropieniu należy starannie zamknąć butelkę. **Podmiot odpowiedzialny:** Senju Poland Sp. z o.o. Al. Jerozolimskie 65/79, 00-697 Warszawa. **Nr pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:** 14998. **Data zatwierdzenia lub częściowej zmiany tekstu ChPI:** 06.04.2016. **Kategoria dostępności:** Wydawane z przepisu lekarza - Rp.



W zapaleniu spojówek bezpieczny kontratak

SENJU

PRN/10/16/2/20



bezpieczny kontratak

**PRATTACK®**  
Pranoprofen