
UPUTA ZA UPORABU

Uputa za uporabu, pažljivo pročitajte!

HYPROMELOZA-P® kapi za oko, otopina

Sastav

1 ml otopine sadrži 5 mg hipromeloze.

Pomoćne tvari: dekspantenol, benzalkonijev klorid, natrijev klorid, dinatrijev edetat, voda za injekcije.

Djelovanje

HYPROMELOZA-P® kapi za oko su preparat koji vrši zaštitnu epitelizaciju i ima učinak vlaženja. Na površini rožnice i konjunktive hipromeloza stvara privremeni zaštitni film, i tako čini vanjsku površinu vlažnom i služi kao zamjena u slučaju nedovoljnog stvaranja suza. Dovodi do brzog smirivanja u slučaju manjih iritacija oka neinfektivnog porijekla. Otklanja osjećaj suhoće oka. Prisutnost dekspantenola (skupina vitamina B) doprinosi bržoj regeneraciji stanica na površini rožnice (epitelizacija).

Korištenje

HYPROMELOZA-P® se koristi za liječenje u svim slučajevima koji zahtijevaju stvaranje zaštitnog filma na površini rožnice i konjunktive. Koristi se u slučaju sindroma suhog oka (*keratoconjunctivitis sicca*) primjerice Sjögrenovog sindroma, u slučaju manjih erozija rožnice, upada sitnih čestica u konjunktivalnu vrećicu ili nakon operacija.

Upotrebljava se i za ublažavanje tegoba koje su posljedica iritacije očiju vjetrom, prašinom, dimom, zagađenom atmosferom, kontaktnim lećama, i dr. kao i smanjivanje umora očiju kod dugotrajnog čitanja, vožnje, gledanja televizije ili rada na računalu.

Preparat mogu koristiti odrasli, adolescenti i djeca.

Kontraindikacije

HYPROMELOZA-P® se ne smije koristiti u slučaju preosjetljivosti na pojedine sastojke proizvoda i istovremeno s mekim kontaktnim lećama. Također u akutnoj fazi kod kemijskog oštećenja oka, kapi ne treba koristiti do potpunog uklanjanja kemikalije iz oka.

Nuspojave

Vrlo rijetko mogu se javiti iritacija oka, hiperemija, svrbež i sljepljivanje trepavica.

U slučaju pojave neuobičajenih reakcija obratite se oftalmologu.

Interakcije

HYPROMELOZA-P® se ne smije koristiti istovremeno s kapima za oči koje sadrže soli metala. Ukoliko koristite i druge preparate za oko, savjetujte se svojim oftalmologom o prikladnosti njihove istodobne uporabe. Općenito se preporučuje vremenski razmak od najmanje 5 minuta između primjene HYPROMELOZA-P® i drugih preparata za oči.

Doziranje

Doziranje je individualno; 1-2 kapi ukapa se 2-3 puta dnevno u konjunktivalnu vrećicu. Po potrebi može se primijeniti i 1-2 kapi svaki sat.

Upozorenje

Ako 2 dana nakon početka primjene simptomi ne prestanu ili se čak pogoršaju, obratite se svojem oftalmologu, koji će vas pregledati i eventualno preporučiti drugi oblik liječenja.

Neposredno nakon primjene, može doći do privremenog zamućenja vida, što može umanjiti sposobnost upravljanja vozilom i rukovanja strojevima. Zbog toga se preporuča obavljanje takvih aktivnosti najmanje 20 minuta nakon primjene kapi.

Nije dozvoljeno nošenje mekih kontaktnih leća tijekom primjene preparata. Kontaktne leće treba izvaditi prije primjene i ponovno ih staviti najranije 30 minuta nakon primjene.

Ako se kapi slučajno progutaju, ne očekuju se nuspojave, čak ni kod djece. Ukoliko se jave neki problemi iako je dijete pregledao pedijatar, preporučuje se uzimanje velike količine tekućine.

Način primjene

Preparat je namijenjen primjeni u oko nakon otvaranja.

Odvrne se zaštitni poklopac, bolesnik nagne blago glavu unazad, okrene bočicu prema dolje i ukapa propisani broj kapi u donju konjunktivalnu vrećicu pritiskujući plastičnu bočicu. Pazite da vrhom boćice ne dodirnete oko ili trepavice. Nakon primjene treba čvrsto zavrnuti poklopac kako bi se izbjegla kontaminacija. Bočica se čuva u uspravnom položaju.

Pakovanje

1 bočica x 10 ml

Način čuvanja

Čuvati na temperaturi do 25°C. Ne čuvati u hladnjaku/ne zamrzavati.

Čuvati izvan dohvata i pogleda djece.

Rok valjanosti

HYPROMELOZA-P® se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na pakovanju. Nakon prvog otvaranja sadržaj boćice ne smije se koristiti dulje od 28 dana.

Nositelj rješenja

UNIMED PHARMA d.o.o.
Vrisnička 16, 10000 Zagreb
Republika Hrvatska

Proizvođač

UNIMED PHARMA spol s.r.o.
Oriešková 11, 82105 Bratislava
Slovačka Republika

Datum izrade upute

Siječanj 2012.

CE₁₂₉₉