

Pakuotės lapelis: informacija vartotojui

ARTELAC 3,2 mg/ml akių lašai (tirpalas)

Hipromeliozė

Atidžiai perskaitykite visą šį lapelį, prieš pradėdami vartoti šį vaistą, nes jame pateikiama Jums svarbi informacija.

Visada vartokite šį vaistą tiksliai kaip aprašyta šiame lapelyje arba kaip nurodė gydytojas arba vaistininkas.

- Neišmeskite šio lapelio, nes vėl gali prireikti jį perskaityti.
- Jeigu norite sužinoti daugiau arba pasitarti, kreipkitės į vaistininką.
- Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis (net jeigu jis šiame lapelyje nenurodytas), kreipkitės į gydytoją arba vaistininką. Žr. 4 skyrių.
- Jeigu Jūsų savijauta nepagerėjo arba net pablogėjo, kreipkitės į gydytoją.

Lapelio turinys

1. Kas yra ARTELAC ir kam jis vartojamas
2. Kas žinotina prieš vartojant ARTELAC
3. Kaip vartoti ARTELAC
4. Galimas šalutinis poveikis
5. Kaip laikyti ARTELAC
6. Pakuotės turinys ir kita informacija

1. Kas yra ARTELAC ir kam jis vartojamas

ARTELAC yra drėkinamieji akių lašai, kurių vartojama, jei reikalingas simptominis akių paviršiaus sausmės gydymas. Ši liga gali pasireikšti tuo atveju, jei pakinta ašarų sudėtis, jų gamyba nepakankama arba akių vokai nevisiškai nusileidžia.

Įlašinus preparato, akių ir vokų junginė tampa slidesnė.

2. Kas žinotina prieš vartojant ARTELAC

ARTELAC vartoti negalima:

- jeigu yra alergija (padidėjęs jautrumas) hipromeliozei arba bet kuriai pagalbinei ARTELAC medžiagai.

Įspėjimai ir atsargumo priemonės:

- Jeigu Jūs nešiojate kontaktinius lęšius, prieš lašinant medikamento, būtinai juos išimkite. Įlašinus preparato, juos įsidėkite ne anksčiau kaip po 15 minučių.

Kiti vaistai ir ARTELAC

Ar ARTELAC lašinant galima vartoti kitų vaistų, nežinoma, nes tyrimų neatlikta.

Jei pacientas vartoja ir kitokių akių vaistų, tarp jų ir paskutinio ARTELAC pavartojimo būtina daryti mažiausiai 5 minučių pertrauką.

Jeigu vartojate arba neseniai vartojote kitų vaistų, įskaitant įsigytus be recepto, pasakykite gydytojui arba vaistininkui.

Nėštumas ir žindymo laikotarpis

ARTELAC akių lašų poveikis nėštumo metu ir žindymo laikotarpiu netirtas. Prieš vartojant bet kokį vaistą, būtina pasitarti su gydytoju arba vaistininku.

Vairavimas ir mechanizmų valdymas

ARTELAC laikinai sutrikdo regą (matoma lyg per miglą), todėl prieš vairuojant ar dirbant su mechanizmais reikia palaukti, kol matymas sunormalės.

Kontaktinių lęšių nešiojimas

Jei nešiojami kontaktiniai lęšiai, prieš ARTELAC vartojimą juos reikia išimti. Įlašinus medikamento, juos galima įsidėti ne anksčiau kaip po 15 minučių.

3. Kaip vartoti ARTELAC

ARTELAC visada vartokite tiksliai, kaip nurodė gydytojas. Jeigu abejojate, kreipkitės į gydytoją arba vaistininką.

Suaugusiems ir vyresnio amžiaus žmonėms

Rekomenduojama 3 – 5 kartus per parą pagal poreikį lašinti į akis po 1 preparato lašą.

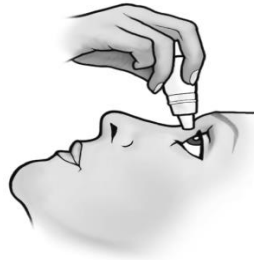
Vaikams

ARTELAC skirti vaikams nerekomenduojama, nes trūksta duomenų apie vaisto saugumą ir veiksmingumą.

Prieš procedūrą būtina nusiplauti rankas, po to pasirinkti medikamentui lašinti tinkamiausią pozą (galima sėdėti, gulėti arba stovėti prieš veidrodį).

Lašinimas

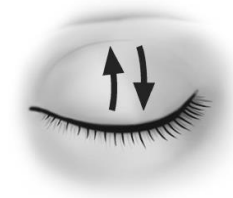
1. Atsukti buteliuką. Kad į tirpalą nepatektų mikroorganizmų, buteliuko galiuku negalima liesti jokio paviršiaus.
2. Atlošti galvą atgal ir buteliuką pakelti virš akių.



3. Patraukti apatinį voką žemyn ir pažiūrėti į viršų. Švelniai paspausti buteliuką, kad į akį įlašėtų vienas lašas.



4. Keletą kartų pamirksėti, kad lašas pasklistų akies paviršiuje. Užsukti buteliuką.



Jeigu kiltų daugiau klausimų dėl šio vaisto vartojimo, kreipkitės į gydytoją arba vaistininką.

4. Galimas šalutinis poveikis

ARTELAC, kaip ir visi kiti vaistai, gali sukelti šalutinį poveikį, nors jis pasireiškia ne visiems žmonėms.

Tuoj po sulašinimo gali atsirasti laikinas matymas lyg pro miglą, nedidelis akių gėlimas arba dirginimas.

Jeigu pasireiškė sunkus šalutinis poveikis arba pastebėjote šiame lapelyje nenurodytą šalutinį poveikį, pasakykite gydytojui arba vaistininkui.

Pranešimas apie šalutinį poveikį

Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis, įskaitant šiame lapelyje nenurodytą, pasakykite gydytojui arba vaistininkui. Apie šalutinį poveikį taip pat galite pranešti tiesiogiai, užpildę interneto svetainėje www.vvkt.lt esančią formą, paštu Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos, Žirmūnų g. 139A, LT-09120 Vilnius, tel: 8 800 73 568, faksu 8 800 20 131 arba el. paštu NepageidaujamaR@vvkt.lt. Pranešdami apie šalutinį poveikį galite mums padėti gauti daugiau informacijos apie šio vaisto saugumą

5. Kaip laikyti ARTELAC

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

Laikyti ne aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.
Buteliuką laikyti sandarų.

Ant buteliuko ir dėžutės po „Tinka iki“ nurodytam tinkamumo laikui pasibaigus, ARTELAC vartoti negalima.

Vaistas tinka vartoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Pirmą kartą atidarius buteliuką, tirpalo tinkamumo laikas - 28 dienos.

Vaistų negalima išpilti į kanalizaciją arba išmesti su buitinėmis atliekomis. Kaip tvarkyti nereikalingus vaistus, klauskite vaistininko. Šios priemonės padės apsaugoti aplinką.

6. Pakuotės turinys ir kita informacija

ARTELAC sudėtis

- Veiklioji medžiaga yra hipromeliozė. 1 ml tirpalo jos yra 3,2 mg.
- Pagalbinės medžiagos yra cetrimidaz (1 ml tirpalo jo yra 0,1 mg), dinatrio fosfatas dodekahidratas, natrio divandenilio fosfatas dihidratas, dinatrio edetatas, sorbitolis, injekcinis vanduo.

ARTELAC išvaizda ir kiekis pakuotėje

ARTELAC yra skaidrūs bespalvis tirpalas.
Viename buteliuke yra 10 ml tirpalo.

Rinkodaros teisės turėtojas ir gamintojas

Dr. Gerhard Mann Chem.-pharm. Fabrik GmbH
Brunsbütteler Damm 165-173
13581 Berlin, Vokietija

Šis pakuotės lapelis paskutinį kartą peržiūrėtas 2013-07-23

Išsami informacija apie šį vaistą pateikiama Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos tinklalapyje <http://www.vvkt.lt/>.