

IDROFLOG

Roztwór okulistyczny

Skład

Hialuronian sodu 2 mg/ml; fosforan sodowy hydrokortyzonu 10 µg/ml; cytrynian trisodowy; chlorek sodu; chlorek potasu; chlorek magnezu; fosforan sodu dwuzasadowy; fosforan sodu jednosasadowy; woda do wstrzykiwań.

Opakowanie

Jedno opakowanie IDROFLOG zawiera 15 ampulek o pojemności 0,5 ml.

Czym jest IDROFLOG i w jakim celu jest stosowany

IDROFLOG jest roztworem okulistycznym zawierającym hialuronian sodu, który dzięki właściwościom mukomimetycznym i pseudoplastycznym, jest równomiernie rozprowadzany po powierzchni oka, tworząc ochronną, wiskoelastyczną osłonę. Dzięki temu, poprzez działanie mechaniczne („efekt bariery”), IDROFLOG stabilizuje film łzowy i zmniejsza tarcie wywołane ruchami gałki ocznej i mruganiem, chroni powierzchnię oka, ułatwiając procesy naprawcze w obrębie uszkodzeń komórek nabłonka rogówki spowodowanych niedotlenieniem filmu łzowego. W sytuacji gdy gruczoły odpowiedzialne za wydzielanie filmu łzowego ograniczają, z różnych powodów, swoją normalną aktywność, powierzchnia rogówki staje się bardziej narażona na działanie czynników zewnętrznych. Z czasem prowadzą one do nieprawidłowego funkcjonowania komórek nabłonka rogówki niosąc ze sobą ryzyko wystąpienia dokuczliwych procesów zapalnych. Zastosowanie osłony IDROFLOG zapewnia ochronę powierzchni rogówki przed wpływem czynników zewnętrznych, a dzięki pomocniczemu działaniu fosforanu sodowego hydrokortyzonu (środka na bazie kortyzonu o niskiej dawce, małej sile przeciwzapalnej i krótkim czasie działania) pomaga zmniejszyć ryzyko nawrotu wszelkich procesów zapalnych.

IDROFLOG należy stosować przez ograniczony czas i zawsze pod stałą kontrolą lekarza specjalisty.

Ponadto specjalny skład płynu fizjologicznego zawarty w IDROFLOG pozwala przywrócić i utrzymać na fizjologicznym poziomie stężenie jonów o istotnym znaczeniu, takich jak sód, potas i magnez, niezbędnych dla utrzymania powierzchni oka w prawidłowej kondycji. Wyrób nie zawiera środków konserwujących.

Kiedy nie należy stosować IDROFLOG

W przypadku nadwrażliwości na jakikolwiek składnik produktu lub inne substancje podobne pod względem chemicznym.

W przebiegu wirusowego zakażenia powierzchni oka, wrzodowego zapalenia rogówki, grzybicy oka, ropnego zapalenia spojówek, ropnego i opryszczkowego zapalenia błony śluzowej oka, jęczmienia.

Zasadniczo przeciwwskazany w ciąży, w okresie karmienia piersią i w wieku dziecięcym.

Prowadzenie pojazdów lub obsługa maszyn

Z powodu właściwości wiskoelastycznych produktu, po podaniu może wystąpić niewyraźne widzenie. Przed przystąpieniem do prowadzenia pojazdów lub obsługi maszyn należy poczekać na ustąpienie tego efektu.

Środki ostrożności dotyczące stosowania

IDROFLOG jest przeznaczony wyłącznie do użytku zewnętrznego.

IDROFLOG nie należy stosować bezpośrednio przed podaniem środków wykorzystywanych w celach leczniczych oraz przez dwadzieścia minut po zastosowaniu jakiegokolwiek miejscowej farmakoterapii.

Jeśli podczas leczenia wystąpi pogorszenie objawów ze strony narządu wzroku, należy niezwłocznie skontaktować się z lekarzem. Długotrwałe stosowanie może powodować negatywne skutki. Dlatego też całkowity czas trwania leczenia musi być określony przez lekarza okulistę.

W przypadku stanu zapalnego lekarz specjalista zdecydował o odpowiedniej terapii przeciwzapalnej,

aby przywrócić fizjologiczny stan powierzchni oka. W celu zredukowania ryzyka zakażenia podczas stosowania, foliową szaszkę należy otwierać tylko bezpośrednio przed podaniem produktu. Unikać bezpośredniego kontaktu końcówki ampułki z palcami, okiem oraz wszelkiego rodzaju innymi powierzchniami.

Jak często i jak długo należy stosować IDROFLOG

IDROFLOG dawkuje się indywidualnie w zależności od stanu zdrowia oraz zaleceń lekarza okulisty. Zazwyczaj należy wprowadzić 1-2 krople roztworu do worka spojówkowego leczonego oka, od 2 do 4 razy na dobę. Całkowity czas trwania leczenia wynosi 2-6 miesięcy. Musi on jednak zostać określony oraz stale kontrolowany przez lekarza specjalistę (zaleca się wizytę kontrolną co 30-45 dni).

Jak stosować IDROFLOG

Odłączyć pojedynczą ampułkę z paska. Oderwać górną nasadkę, przekręcając ją. Aplikować 1-2 krople do worka spojówkowego. Zakraplać, kierując wzrok do góry. IDROFLOG może być również stosowany podczas jednoczesnego użytkowania soczewek kontaktowych.

Działania niepożądane

W rzadkich przypadkach zaobserwowano niewielkie zamglenie widzenia po podaniu, co jest spowodowane lepkością roztworu.

Podczas wprowadzania może wystąpić lekkie uczucie pieczenia. Uczucie to jednak ustąpi.

W przypadku utrzymywania się objawów należy skontaktować się z lekarzem okulistą. Przestrzeganie zaleceń zawartych w ulotce dołączonej do

opakowania zmniejsza ryzyko wystąpienia działań niepożądanych.

Data ważności i przechowywanie

IDROFLOG należy przechowywać w temperaturze od 2°C do 25°C.

Produkt nie zawiera konserwantów.

Produkt jednorazowego użytku: po pierwszym zastosowaniu należy wyrzucić ampułkę, nawet jeśli zawiera resztki roztworu.

Uwaga

Nie stosować IDROFLOG po upływie terminu ważności zamieszczonego na opakowaniu. Termin ważności odnosi się do nieuszkodzonego i prawidłowo przechowywanego produktu. Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci. IDROFLOG należy stosować wyłącznie po uzyskaniu porady lekarza specjalisty.

Producent:

ALFA INTES

Industria Terapeutica Splendore S.r.l.

Via Fratelli Bandiera, 26
80026 Casoria (Włochy)

Dystrybutor:

Solinea Sp. z o.o.

Elizówka, ul. Szafranowa 6
21-003 Ciecierzyn (Polska)

CE 0373

STERILE A



ampułki