

Φύλλο οδηγιών χρήσης: Πληροφορίες για τον ασθενή

Vidilac

Hypromellose

Διαβάστε προσεκτικά ολόκληρο το φύλλο οδηγιών χρήσης πριν αρχίσετε να χρησιμοποιείτε αυτό το φάρμακο, διότι περιλαμβάνει σημαντικές πληροφορίες για σας.

- Φυλάξτε αυτό το φύλλο οδηγιών χρήσης. Ίσως χρειαστεί να το διαβάσετε ξανά.
- Εάν έχετε περαιτέρω απορίες, ρωτήστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας.
- Η συνταγή για αυτό το φάρμακο χορηγήθηκε αποκλειστικά για σας. Δεν πρέπει να δώσετε το φάρμακο σε άλλους. Μπορεί να τους προκαλέσει βλάβη, ακόμα και όταν τα συμπτώματα της ασθένειας τους είναι ίδια με τα δικά σας.
- Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Βλέπε παράγραφο 4.

Τι περιέχει το παρόν φύλλο οδηγιών:

1. Τι είναι το Vidilac και ποια είναι η χρήση του
2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν χρησιμοποιήσετε το Vidilac
3. Πώς να χρησιμοποιήσετε το Vidilac
4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες
5. Πώς να φυλάσσετε το Vidilac
6. Περιεχόμενο της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

1. Τι είναι το Vidilac και ποια είναι η χρήση του

To Vidilac είναι κολλύριο υπό μορφή υδατικού διαλύματος .

To Vidilac χρησιμοποιείται ως υποκατάστατο δακρύων.

To Vidilac περιέχει Hypromellose, μια ουσία που μεταβάλλει το ιξώδες της προκεράτιας δακρυϊκής στιβάδας, αυξάνοντας την πρόσφυσή της στον κερατοειδή, βελτιώνοντας έτσι την εφύγρανσή του.

To Vidilac χρησιμοποιείται για τη συμπτωματική θεραπεία της ξηράς κερατοεπιπεφυκίδας, λόγω λειτουργικών διαταραχών ή διαταραχών έκκρισης των δακρύων που παρατηρούνται σε τοπικές ή συστηματικές νόσους ή προκαλούνται από ατελή ή ανώμαλη σύγκλιση των βλεφάρων.

2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν να χρησιμοποιήσετε το Vidilac

Μη χρησιμοποιήσετε το Vidilac:

- αν έχετε αλλεργία στη δραστική ουσία (Hypromellose) ή σε κάποιο άλλο από τα συστατικά του φαρμάκου που αναγράφονται στην παράγραφο 6.

Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις

To κολλύριο είναι γενικά πολύ καλά ανεκτό.

Ενημερώστε τον γιατρό σας ή τον φαρμακοποιό σας:

- Εάν παρουσιαστεί πόνος στα μάτια,
- Εάν διαπιστώσετε αλλαγές στην όραση, συνεχιζόμενο ερεθισμό και ερυθρότητα των ματιών ή
- Εάν η κατάσταση επιδεινωθεί ή διαρκεί περισσότερο από 72 ώρες, διακόψτε τη χρήση του φαρμάκου και συμβουλευτείτε ιατρό.

- Εάν το κολλύριο αλλάζει χρώμα ή γίνει θολό, μη το χρησιμοποιείτε.

Ηλικιωμένοι

Δεν απαιτούνται ιδιαίτερες προφυλάξεις

Κύηση και Θηλασμός

Το Vidilac δεν αντενδίκνυται κατά την κύηση και τον θηλασμό, αλλά όπως όλα τα φάρμακα η χρήση του θα πρέπει να περιορίζεται μόνο στις αναγκαίες περιπτώσεις

Παιδιά και Έφηβοι

Δεν απαιτούνται ιδιαίτερες προφυλάξεις.

Οδήγηση και χειρισμός μηχανημάτων

Καμιά γνωστή στην οδήγηση και τον χειρισμό μηχανημάτων.

Φακοί Επαφής

Πριν από την ενστάλαξη του κολλυρίου πρέπει να αφαιρούνται οι φακοί επαφής και να επανατοποιηθεί του λεπτά 15 μετά την ενστάλαξη.

Άλλα φάρμακα και Vidilac

Καμιά γνωστή αλληλεπίδραση.

3. Πώς να χρησιμοποιήσετε το Vidilac

Ενστάλαξη μίας (1) σταγόνας στον θύλακα του επιπεφυκότα 3-5- φορές/ 24ωρο ή περισσότερες φορές αν χρειάζεται. Η θεραπεία του συνδρόμου ξηροφθαλμίας απαιτεί εξατομίκευση της δοσολογίας.

Εάν χρησιμοποιήσετε μεγαλύτερη δόση Vidilac από την κανονική

Καμία αντίδραση υπερδοσολογίας που να απαιτεί αντιμετώπιση δεν είναι γνωστή.

Εάν ξεχάσετε να χρησιμοποιήσετε το Vidilac

Εάν πρέπει να χρησιμοποιείτε το φάρμακο συνεχώς και παραλείψετε κάποια δόση, μπορείτε να πάρετε τη δόση αυτή κάποια άλλη στιγμή χωρίς να φοβηθείτε για τον κίνδυνο υπερδοσολογίας.

4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες

Όπως όλα τα φάρμακα, έτσι και αυτό το φάρμακο μπορεί να προκαλέσει ανεπιθύμητες ενέργειες αν και δεν παρουσιάζονται σε όλους τους ανθρώπους.

Ανεπιθύμητες ενέργειες: Αίσθημα καύσου, θόλωση όρασης

Αυτό το φάρμακο περιέχει 5,63 mg φωσφορικά άλατα σε κάθε ml.

Εάν υποφέρετε από σοβαρή βλάβη στο διαυγές στρώμα στο μπροστινό μέρος του οφθαλμού (κερατοειδής χιτώνας), τα φωσφορικά άλατα μπορεί σε πολύ σπάνιες περιπτώσεις να προκαλέσουν θολές κηλιδες στον κερατοειδή λόγω της συσσώρευσης ασβεστίου κατά τη διάρκεια της θεραπείας.

Αναφορά ανεπιθύμητων ενεργειών

Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον γιατρό σας, ή τον φαρμακοποιό ή τον/την νοσοκόμο σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια

που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Μπορείτε επίσης να αναφέρετε ανεπιθύμητες ενέργειες μέσω:

Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων

Μεσογείων 284

GR-15562 Χολαργός, Αθήνα

Τηλ: +30 21 32040380/337

Φαξ: +30 21 06549585

Ιστότοπος: <http://www.eof.gr>

5. Πώς να φυλάσσετε το Vidilac

Το φάρμακο αυτό πρέπει να φυλάσσεται σε μέρη που δεν το βλέπουν και δεν το φθάνουν τα παιδιά.

Μη φυλάσσετε σε θερμοκρασία μεγαλύτερη των 25°C. Το φάρμακο δεν πρέπει να χρησιμοποιείται μετά την ημερομηνία λήξης του. Το Vidilac έχει χρόνο ζωής αν δεν ανοιχθεί, 3 χρόνια. Αφού ανοιχθεί, δεν θα πρέπει να χρησιμοποιείται για περισσότερο από διάστημα 6 εβδομάδων.

Μετά από κάθε χρήση το φιαλίδιο πρέπει να τοποθετείται στο κουτάκι του για να προστατεύεται από το ηλιακό φως.

Μην πετάτε φάρμακα στο νερό της αποχέτευσης ή στα οικιακά απορρίμματα. Ρωτήστε τον φαρμακοποιό σας για το πώς να πετάξετε τα φάρμακα που δεν χρησιμοποιείτε πια. Αυτά τα μέτρα θα βοηθήσουν στην προστασία του περιβάλλοντος

6. Περιεχόμενα της συσκευασίας και άλλες πληροφορίες

Τι περιέχει το Vidilac

Η δραστική ουσία είναι η Hypromellose. Κάθε ml διαλύματος περιέχει 3,2 mg Hypromellose. Τα άλλα συστατικά είναι Cetrimonium bromide, Sodium phosphate dibasic, dodecahydrate, Sodium dihydrogen, phosphate dihydrate, Disodium edetate dihydrate, Sorbitol, water for injections

Εμφάνιση του Vidilac και περιεχόμενα της συσκευασίας.

Το κολλύριο Vidilac είναι ένα διαυγές διάλυμα που περιέχεται σε φιαλίδιο των 10ml.

Το φάρμακο χορηγείται και χωρίς ιατρική συνταγή.

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας και Παρασκευαστής

Bausch + Lomb Ireland Limited, Ιρλανδία

Τοπικός Αντιπρόσωπος

Bausch Health Ελλάς, Λ. Πεντέλης 53, 15235 Βριλήσσια, Τηλ.: 210 8108460

Παρασκευαστής

Dr. Gerhard Mann, Chem. Pharm. Fabrik GmbH, Γερμανία.

**Το παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης αναθεωρήθηκε για τελευταία φορά στις
31.03.2022**