

Pakendi infoleht: teave kasutajale

GLAUMAX, 50 mikrogrammi/ml silmatilgad, lahus Latanoprost

Enne ravimi kasutamist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage palun nõu oma arsti või arstiga, kes ravib teie last, apteekri või meditsiiniõega.
- Ravim on välja kirjutatud üksnes teile või teie lapsele. Ärge andke seda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik isegi kui haigusnähud on sarnased.
- Kui teil või teie lapsel tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu omaarsti või oma lapse raviarstiga, apteekri või meditsiiniõega. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on GLAUMAX ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne GLAUMAXi kasutamist
3. Kuidas GLAUMAXi kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas GLAUMAXi säilitada
6. Pakendi sisu ja muuteave

1. Mis ravim on GLAUMAX ja milleks seda kasutatakse

GLAUMAXi toimeaineks on latanoprost, mis langetab silmasisest rõhku silma vesivedeliku loomuliku väljavoolu suurendamise teel.

GLAUMAXi kasutatakse kõrgeenenud silmasisese rõhu alandamiseks (nn okulaarne hüpertensioon) avatud nurga glaukoomi ja okulaarse hüpertensiooni korral.

Samuti kasutatakse GLAUMAXi igas vanuses lastel ja imikutel kõrgeenenud silmasisese rõhu ja glaukoomi raviks.

2. Mida on vaja teada enne GLAUMAXi kasutamist

GLAUMAXi võib kasutada täiskasvanutel, eakatel ning lastel alates sünnist kuni 18. eluaastani. GLAUMAXi pole uuritud enneagsetel lastel (vanuses alla 36 gestatsiooninädala).

Ärge kasutage GLAUMAXi:

- kui olete või teie ravitav laps on latanoprosti või GLAUMAXi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline;
- kui te olete rase, kahtlustate rasedust või planeerite rasestumist;
- kui te toidate last rinnaga.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne GLAUMAXi kasutamist pidage nõu oma arsti või oma lapse raviarstiga, apteekri või meditsiiniõega:

- kui teie või teie ravitav laps kannate selliste silmaprobleemide all nagu silmavalu, ärritus või põletik, hägune nägemine;

- kui teie või teie ravitaval lapsel on kuiva silma sündroom;
- kui teie või teie ravitav laps põete astmat või olemasolev astma ei allu hästi ravile;
- kui teil või teie ravitaval lapsel on olnud või on tulemas silmaoperatsioon (kaasaarvatud kae eemaldamise operatsioon);
- kui teie või teie ravitav laps kannate kontaktläätsi. Te või teie ravitav laps saate kasutada GLAUMAXi, aga järgige juhiseid kontaktläätsede kandjatele lõigus 3.

Muud ravimid ja GLAUMAX

GLAUMAX võib toimida koos teiste ravimitega.

Teatage oma arstile, oma lapse raviarstile või apteekrile, kui teie või teie ravitav laps kasutate või olete hiljuti kasutanud või kavatsete kasutada mis tahes muid ravimeid (või silmatilku).

Kindlasti pidage nõu oma arsti, oma lapse raviarsti või apteekriga, kui teie või teie ravitav laps kasutate mõnda järgmist tüüpi ravimiteid:

- prostaglandiinid, prostaglandiini analoogid või prostaglandiini derivaadid.

Rasedus, imetamine ja viljakus

Kui te olete rase, imetate või arvate end olevat rase või kavatsete raseduse ajal, pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arsti või apteekriga. Kuna ravimi ohutust raseduse ajal ei ole tõestatud, ei tohi GLAUMAXi raseduse ajal kasutada. GLAUMAX võib eritada rinnapiima, seetõttu tuleb otsustada kas lõpetada rinnaga toitmine või ravimi kasutamine.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine:

GLAUMAX silmatilgad võivad põhjustada mööduvat nägemise hägustumist. Seetõttu GLAUMAXi manustamise ajal ärge juhtige autot ega töötage masinatega, kuni nägemine on selginenud.

GLAUMAX sisaldab bensalkooniumkloriidi

GLAUMAX silmatilgad sisaldavad säilitusainena bensalkooniumkloriidi, mille tõttu ei tohi ravimit kasutada kontaktläätsede kandmise ajal. Enne silmatilkade manustamist tuleb kontaktläätsed eemaldada ja need võib tagasi panna 15 minuti pärast.

3. Kuidas GLAUMAXi kasutada

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu on kirjeldatud selles infolehes või nagu teie või teie lapse raviarst, apteeker või meditsiiniõde on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti, oma lapse raviarsti, apteekri või meditsiiniõega.

Täiskasvanud (sh eakad) ja lapsed

Soovitav annus on üks tilk GLAUMAXit kahjustunud silma(desse) üks kord ööpäevas õhtuti. Sagedasem manustamine vähendab ravimi silmasisest rõhku alandavat toimet. Kui kasutate lisaks ka mingeid muid silmatilku, peab erinevate ravimite kasutamise vaheline aeg olema vähemalt 5 minutit.

GLAUMAXi tuleb kasutada seni, kuni teie või teie lapse arst palub ravi lõpetada.

Kontaktläätsede kandjad

Kui teie või teie ravitav laps kannate kontaktläätsi, tuleb need enne GLAUMAXi kasutamist eemaldada. Kontaktläätsed võib tagasi panna 15 minuti pärast. Konservandina kasutatav bensalkooniumkloriid võib tekitada silmaärritust ja kahjustada kontaktläätsi.

Kasutusjuhend

1. Võtke GLAUMAXi pudel ja peegel.
2. Peske oma käed ja avage pudel.
3. Hoidke pudelit suunaga allapoole põidla ja keskmise sõrme vahel.
4. Painutage pea taha. Tõmmake puhta sõrmega silma alalaug eemale, kuni tekib "tasku", kuhu tuleb ravimit tilgutada.
5. Viige pudeli otsik silmale lähemale. Kui vajalik, kasutage peeglit. **Ärge puudutage tilguti otsikuga silma, silmalaugu ega teisi pindu.** Lahus võib saastuda.
6. Vajutage kergelt pudeli külgedele, väljutades ühe tilga GLAUMAXi korraga.
7. Pärast GLAUMAXi tilgutamist sulgege silm ja vajutage sõrmega kinni ninapoolne silmanurk. Kui peate tilgutama ravimit mõlemasse silma, korrake samu võtteid.
8. Sulgege pudel kindlalt korgiga kohe peale kasutamist.

Kui tilk läheb silmast mööda, proovige uuesti.

Kui te kasutate GLAUMAXi rohkem kui ette nähtud

Pigistage pudelit ettevaatlikult, et silma satuks ainult üks tilk ravimit. Kui tilgutate silma liiga palju tilku, võite silmas tunda kerget ärritust, mis peaks mööduma. Kui jääte muretsema, siis pöörduge oma arsti või oma lapse raviarsti poole konsultatsiooniks. Kui GLAUMAXi manustatakse juhuslikult suu kaudu, tuleb pöörduda nii kiiresti kui võimalik oma või oma lapse arsti poole.

Kui te unustate GLAUMAXi kasutada

Kui olete unustanud GLAUMAXi tavalisel ajal silma tilgutada, oodake kuni järgmise manustamiskorrani. Ärge tilgutage kahekordset annust silmatilku.

Kasutage GLAUMAXi ainult silmadesse manustamiseks.

Kui te lõpetate GLAUMAXi kasutamise

Kui te soovite lõpetada ravi GLAUMAXiga või teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma või oma lapse raviarstiga, apteekri või meditsiinõega.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Väga sageli esinevad kõrvaltoimed (võivad ilmneda rohkem kui 1-l kasutajal 10-st)

- kui teie silma vikerkest (iiris) on segavärvusega (sinakaspruun, hallikaspruun, rohekaspruun või kollakaspruun), võib pika ajaperioodi vältel märgata silma värvuse väga aeglast muutumist. Silma vikerkest võib muutuda pruunimaks ning silma värvus võib tumeneda. Värvuse muutus on rohkem märgatav, kui ravite ainult ühte silma. Ühtlaselt halli, sinist, rohelist või pruuni värvi silmadega patsientidel on see kõrvaltoime väga harva esinev;
- latanoprosti sisaldavad ravimid on tavaliselt hästi talutavad, kuid võib ilmneda silma(de) punetust;

- silmaärritus (kergeloomuline võõrkehatus silmas);
- GLAUMAX võib põhjustada ripsmete tumenemist, tihenemist, pikenemist ja paksenemist (enamikul juhtudel Jaapani päritolu patsientidel).

Sageli esinevad kõrvaltoimed (võivad ilmned 1-l kuni 10-l kasutajal 100-st)

- mööduvad kriimustused silma eesotsas (epiteeli punkterosioonid), silma lauserva põletik (blefariit), silmavalu.

Aeg-ajalt esinevad kõrvaltoimed (võivad ilmned 1-l kuni 10-l kasutajal 1000-st)

- silmalau(-gude) turse, silmamuna välispinna põletik või ärritus (keratiit), nägemisvälja hägustumine ja silmainfektsioon (konjunktiviit);
- nahalööve.

Harva esinevad kõrvaltoimed (võivad ilmned 1-l kuni 10-l kasutajal 10 000-st)

- vikerkesta põletik (iriit/uveit), vedeliku kogunemine silma tagaossa (makulaarne turse), sümptomaatilised silmamuna välispinna tursed ja kriimustused (erosioonid), silmade ümbruse turse (periorbitaalne turse), valesti suunatud ripsmed, mis võivad mõnikord põhjustada silmaärritust, täiendava ripsmerea ilmnemine;
- lokaalsed nahareaktsioonid silmalaugudel, silmalaugude naha muutumine tumedamaks;
- astma; olemasoleva astma süvenemine ja hingeldus (düspnoe).

Väga harva esinevad kõrvaltoimed (võivad ilmned vähem kui 1-l kasutajal 10 000-st)

- olemasoleva stenokardia sümptomite ägenemine;
- valu rinnus.

Patsiendid on täheldanud ka järgnevaid kõrvaltoimeid: vedelikuga täidetud ala silma värvilises osas (vikerkesta tsüst), peavalu, pearinglus, südamepekslemine, lihasvalu, liigesevalu ja silma viirusinfektsiooni tekkimine, mida põhjustab *herpes simplex*'i viirus (HSV).

Täiendavad kõrvaltoimed lastel

Kõrvaltoimetena esinevad tilkuv sügelev nohu ja palavik ilmnevad sagedamini lastel kui täiskasvanutel.

Kui teil või teie ravitaval lapsel tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu arsti või oma lapse raviarstiga, apteekri või meditsiiniõega. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud.

5. Kuidas GLAUMAXi säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pudelisildil ja karbil. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Hoida külmkapis (2°C...8°C).

Hoida valguse eest kaitstult.

Pärast pudeli avamist

Hoida temperatuuril kuni 25°C ja kasutada 4 nädalat peale esmakordset pudeli avamist.

Hoida valguse eest kaitstult. Hoida ravimit tihedalt suletuna püstiasendis.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas visata ära ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida GLAUMAX sisaldab

- Toimeaine on latanoprost. Iga ml sisaldab 50 mikrogrammi latanoprosti. Üks tilk sisaldab ligikaudu 1,5 mikrogrammi latanoprosti.
- Teised koostisosad on bensalkooniumkloriid (0,2 mg/ml), naatriumkloriid, naatriumdiveinikfosfaat, dinaatriumvesinikfosfaat ja süstevesi.

Kuidas GLAUMAX välja näeb ja pakendi sisu

50 mikrogrammi/ml silmatilgad pudelis (5ml), tilguti (tilgutusotsik), keeratav kork, korgi lukustusvõru. Üks pudel sisaldab 2,5 ml silmatilkade lahust, mis vastab ligikaudu 80 tilgale.

Pakendi suurus: 1 x 2,5 ml.

Müügiloa hoidja ja tootja

AS Kevelt
Teaduspargi 3/1
12618 Tallinn
Eesti

Infoleht on viimati uuendatud oktoobris 2012.