

Pakendi infoleht: teave patsiendile

Vividrin 0,5 mg/ml, silmatilgad, lahus üheannuselises konteineris aselastiinvesinikkloriid (*azelastinum*)

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

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu on kirjeldatud selles infolehes või nagu arst või apteeker on teile selgitanud.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Lisateabe saamiseks pidage nõu oma apteekriga.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.
- Kui pärast 48 tunni möödumist te ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Vividrin ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Vividrin'i kasutamist
3. Kuidas Vividrin'i kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Vividrin'i säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Vividrin ja milleks seda kasutatakse

Vividrin sisaldab aselastiinvesinikkloriidi, mis kuulub ravimite rühma, mida nimetatakse allergiavastasteks ravimiteks (antihistamiinikumid). Antihistamiinikumid hoiavad ära histamiini toime, mis tekib organismis allergilise reaktsiooni osana. Aselastiin on näidanud, et on silmapõletikku vähendav toime.

Vividrin'i kasutatakse järgmistes olukordades:

- Heinapalaviku (hooajalise allergilise konjunktiviidi) korral silmahaiguste ravi ja ennetamine täiskasvanutel ja lastel alates 4 aasta vanusest.
- Tolmulestadest või loomakarvadest (aastaringne allergiline konjunktiviit) allergiast põhjustatud silmahaiguste ravi täiskasvanutel ja lastel alates 12 aasta vanusest.

Vividrin ei sobi silmapõletike raviks.

2. Mida on vaja teada enne Vividrin'i kasutamist

Vividrin'i ei tohi kasutada,

kui olete aselastiinvesinikkloriidi või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Vividrin'i kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

- Kui te ei ole kindel, et teie silmade haigusnähud on põhjustatud allergiast. Seda eriti juhul, kui haaratud on ainult üks silm, kui teie nägemine on halvenenud või silmas on valu ning teil puuduvad nina haigusnähud. Teil võib olla pigem infektsioon kui allergia.
- Kui haigusnähud süvenevad ega leevendu pärast 48 tunni möödumist vaatamata Vividrin silmatilkade kasutamisele.
- Kui kannate kontaktläätsi.

Lapsed ja noorukid

Heinapalaviku (hooajalise allergilise konjunktiviidi) korral tekkinud silmahaiguste raviks ja ennetamiseks ei tohi seda ravimit kasutada alla 4-aastastel lastel.

Kodutolmulestade või loomakarvade (nt aastaringne allergiline konjunktiviit) allergiast põhjustatud silmahaiguste raviks ei tohi seda ravimit kasutada alla 12-aastastel lastel.

Muud ravimid ja Vividrin

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te võtate või olete hiljuti võtnud või kavatsete võtta mis tahes muid ravimeid.

Teadaolevalt ei mõjuta teised ravimid Vividrin'i toimet.

Rasedus, imetamine ja viljakus

Kui te olete rase, imetate või arvate end olevat rase või kavatsete rasestuda, pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arsti või apteekriga.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Pärast Vividrin'i kasutamist võib teie nägemine lühiajaliselt hägustuda. Sellisel juhul oodake enne autojuhtimist või masinatega töötamist, kuni nägemine taastub.

3. Kuidas Vividrin'i kasutada

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst või apteeker on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Soovitav annus on:

Heinapalavikust tingitud silmahaigused (hooajaline allergiline konjunktiviit)

Kasutamine täiskasvanutel ja lastel alates 4 aasta vanusest.

Tavaline annus on üks tilk mõlemasse silma hommikul ja õhtul.

Kui on eeldada kokkupuudet õietolmuga, võib enne õueminekut manustada ennetava meetmena Vividrin'i tavalise annuse.

Allergiast tingitud silmahaigused (aastaringne (mittehooajaline) allergiline konjunktiviit)

Kasutamine täiskasvanutel ja lastel alates 12 aasta vanusest.

Tavaline annus on üks tilk mõlemasse silma hommikul ja õhtul.

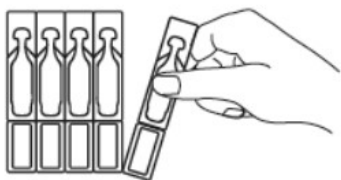
Kui teie sümptomid on rasked, võib teie arst suurendada teie annust ühe tilgani mõlemasse silma kuni neli korda ööpäevas.

Allergilise konjunktiviidi sümptomite leevendamist võib märgata 15 kuni 30 minuti pärast.

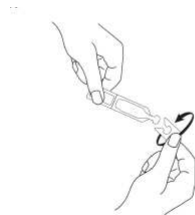
Manustamisviis (silmatilkade kasutamine)

Silmatilkade õigeks manustamiseks võib olla esimestel kordadel kasulik istuda peegli ees, et näeksite, mida te teete.

1. Peske käed.
2. Pühkige niiskuse eemaldamiseks salvrätiga õrnalt silmade ümbert.
3. Eraldage 1 üheannuseline konteiner ettevaatlikult teistest (joonis 1) ja avage see. Keerake (ärge tõmmake) ülemist korki üheannuseliselt konteinerilt (joonis 2).
4. Kallutage pea tahapoole.

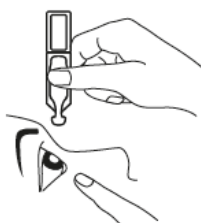


Joonis 1



Joonis 2

5. Tõmmake õrnalt alalaugu allapoole.
6. Asetage tilk ettevaatlikult alumise silmalau keskele. Konteineri saastumise vältimiseks hoidke konteinerit silma puudutamast (joonis 3).



Joonis 3

7. Vabastage alalaug ja suruge õrnalt silma sisenuurka nina suunas. Hoides sõrme nina vastu, pilgutage silmi aeglaselt paar korda, et tilk leviks üle silma pinna.
8. Eemaldage silmast välja valgunud liigne ravim salvrätiga.
9. Korrake protseduuri teise silmaga.

Ravi kestus

Võimaluse korral peate Vividrin'i regulaarselt kasutama, kuni sümptomid on kadunud. Kui katkestate Vividrin'i kasutamise, võivad teie sümptomid taastuda. Ärge kasutage Vividrin'i rohkem kui 6 nädalat.

Kui te kasutate Vividrin'i rohkem, kui ette nähtud

Kui tilgutate Vividrin'i silma liiga palju, tõenäoliselt teil probleeme ei teki. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arstiga. Kui olete kogemata Vividrin'i alla neelanud, pöörduge võimalikult kiiresti arsti või lähima haigla erakorralise meditsiini osakonda.

Kui te unustate Vividrin'i kasutada

Kasutage silmatilku kohe, kui see teile meenub. Järgmine annus manustage tavalisel ajal. Ärge manustage kahekordset annust, kui annus jäi eelmisel korral manustamata.

Kui te lõpetate Vividrin'i kasutamise

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

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

Sageli esinevad kõrvaltoimed (võivad esineda kuni ühel inimesel 10-st):

Kerge silmade ärritus (põletustunne, sügelus, pisarad) pärast Vividrin'i manustamist. See ei tohiks kaua kesta.

Aeg-ajalt esinevad kõrvaltoimed (võivad esineda kuni ühel inimesel 100-st):
Mõru maitse suus. See peaks kiiresti kaduma, eriti peale karastusjooogi joomist.

Väga harva esinevad kõrvaltoimed (võivad esineda kuni ühel inimesel 10000-st):
Allergiline reaktsioon (näiteks lööve ja sügelus).

Kõrvaltoimetest teatamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teatada www.ravimiamet.ee kaudu. Teatades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas Vividrin'i säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil/konteineril pärast „EXP“.
Kasutage üheannuselise konteinerit ainult üks kord.

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

Hoida temperatuuril kuni 25°C.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Vividrin sisaldab

- Toimeaine on aselastiinvesinikkloriid.
1 ml lahust sisaldab 0,5 mg aselastiinvesinikkloriidi.
1 tilk sisaldab 0,018 mg aselastiinvesinikkloriidi.
- Teised koostisosad on:
Sorbitooli lahus 70 % (mittekristalliseeruv), hüpromelloos, dinaatriumedetaat, naatriumhüdroksiid, süstevesi.

Kuidas Vividrin välja näeb ja pakendi sisu

Vividrin on selge, värvitu lahus läbipaistvas 0,6 ml LDPE üheannuselises konteineris.
Karbon on 10, 20, 30 või 60 üheannuselise konteinerit.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Müügiloa hoidja ja tootja

Müügiloa hoidja

BAUSCH + LOMB IRELAND LIMITED

3013 Lake Drive

Citywest Business Campus

Dublin 24, D24PPT3

Iirimaa

Tootja

Dr. Gerhard Mann chem.-pharm. Fabrik GmbH

Brunsbütteler Damm 165-173

13581 Berlin

Saksamaa

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole:
PharmaSwiss Eesti OÜ
A.H. Tammsaare tee 47
11316 Tallinn
Tel: +372 6827400

Infoleht on viimati uuendatud detsembris 2021.