

Φύλλο οδηγιών: Πληροφορίες για τον χρήστη
Ducressa 1 mg/ml + 5 mg/ml
οφθαλμικές σταγόνες, διάλυμα
δεξαμεθαζόνη/λεβοφλοξασίνη

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 το γιατρό ή το 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 ασθένειάς τους είναι ίδια με τα δικά σας.
- Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε το γιατρό ή το 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 Ducressa και ποια είναι η χρήση του
2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν χρησιμοποιήσετε το Ducressa
3. Πώς να χρησιμοποιήσετε το Ducressa
4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες
5. Πώς να φυλάσσετε το Ducressa
6. Περιεχόμενα της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

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

Τι είδους φάρμακο είναι και πώς δρα

Το Ducressa είναι ένα διάλυμα οφθαλμικών σταγόνων που περιέχει λεβοφλοξασίνη και δεξαμεθαζόνη.

Η λεβοφλοξασίνη είναι ένα αντιβιοτικό που ανήκει στην κατηγορία με την ονομασία φθοριοκινολόνες (μερικές φορές αναφέρονται συντομότερα ως κινολόνες). Δρα σκοτώνοντας κάποιους τύπους βακτηρίων που μπορεί να προκαλέσουν λοιμώξεις.

Η δεξαμεθαζόνη είναι ένα κορτικοστεροειδές, έχει αντιφλεγμονώδη δράση (σταματάει συμπτώματα όπως ο πόνος, το κάψιμο, το πρήξιμο και η κοκκίνισμα).

Σε τι χρησιμεύει το φάρμακό σας

Το Ducressa χρησιμοποιείται για την πρόληψη και την αντιμετώπιση της φλεγμονής και την πρόληψη πιθανής λοίμωξης του ματιού μετά από χειρουργική επέμβαση για καταρράκτη σε ενήλικες.

2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν χρησιμοποιήσετε το Ducressa

Μην χρησιμοποιήσετε το Ducressa:

- σε περίπτωση αλλεργίας στη λεβοφλοξασίνη (ή άλλες κινολόνες) ή τη δεξαμεθαζόνη (ή άλλα κορτικοστεροειδή) ή σε οποιοδήποτε άλλο από τα συστατικά αυτού του φαρμάκου (αναφέρονται στην παράγραφο 6).
- σε περίπτωση που νοσείτε από μια λοίμωξη του ματιού για την οποία δεν χρησιμοποιείτε κάποιο φάρμακο, συμπεριλαμβανομένων ιογενών λοιμώξεων (όπως απλό έρπητα, κερατίτιδα ή ανεμοβλογιά), μυκητιάσεων και φυματίωσης του ματιού.

Εάν το μάτι σας έχει κολλώδεις εκκρίσεις ή είναι κόκκινο και δεν το έχει εξετάσει ο γιατρός σας, μπορεί να έχετε κάποια λοίμωξη.

Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις

Απευθυνθείτε στο γιατρό σας πριν χρησιμοποιήσετε το Ducressa:

- Σε περίπτωση που χρησιμοποιείτε οποιαδήποτε άλλη αντιβιοτική αγωγή, συμπεριλαμβανομένων αντιβιοτικών από του στόματος. Όπως με άλλα φάρμακα κατά των λοιμώξεων, η παρατεταμένη χρήση μπορεί να προκαλέσει μικροβιακή αντοχή με αποτέλεσμα την υπερβολική ανάπτυξη παθογόνων μικροοργανισμών.

- Σε περίπτωση που εμφανίζετε υψηλή πίεση στο μάτι ή σε περίπτωση που είχατε ήδη υψηλή πίεση στο μάτι μετά τη χρήση στεροειδούς φαρμάκου για το μάτι. Εάν χρησιμοποιήσετε το Ducressa διατρέχετε κίνδυνο να εμφανιστεί ξανά η κατάσταση αυτή. Σε περίπτωση που εμφανίζετε υψηλή πίεση στο μάτι, ενημερώστε το γιατρό σας.
- Σε περίπτωση που έχετε γλαύκωμα.
- Σε περίπτωση που έχετε οπτικές διαταραχές ή θαμπή όραση.
- Σε περίπτωση που χρησιμοποιείτε οφθαλμικά ΜΣΑΦ (Μη Στεροειδή Αντιφλεγμονώδη Φάρμακα), βλέπε παράγραφο «Άλλα φάρμακα και Ducressa».
- Σε περίπτωση που έχετε μια διαταραχή που προκαλεί λέπτυνση των ιστών του ματιού, και αυτό διότι οι παρατεταμένες αγωγές με κορτικοστεροειδή μπορεί να προκαλέσουν περαιτέρω λέπτυνση και πιθανή διάτρηση.
- Εάν είστε διαβητικός.

Σημαντικές πληροφορίες για την περίπτωση που φοράτε φακούς επαφής

Μετά από χειρουργική επέμβαση για καταρράκτη και για όλη τη διάρκεια της αγωγής με το Ducressa, δεν θα πρέπει να φοράτε φακούς επαφής.

Παιδιά και έφηβοι

Το Ducressa δεν συνιστάται για παιδιά και εφήβους ηλικίας κάτω των 18 ετών, λόγω της έλλειψης δεδομένων ασφάλειας και αποτελεσματικότητας για τη συγκεκριμένη ηλικιακή ομάδα.

Άλλα φάρμακα και Ducressa

Ενημερώστε το γιατρό ή το φαρμακοποιό σας

- εάν χρησιμοποιείτε, έχετε πρόσφατα χρησιμοποιήσει ή μπορεί να χρησιμοποιήσετε άλλα φάρμακα, συμπεριλαμβανομένων φαρμάκων που λαμβάνονται χωρίς συνταγή.
- εάν εφαρμόζετε οποιονδήποτε άλλον τύπο οφθαλμικών σταγόνων ή οφθαλμικής αλοιφής πριν αρχίσετε να χρησιμοποιείτε το Ducressa (βλ. παράγραφο 3 – Πώς να χρησιμοποιήσετε το Ducressa).
- εάν χρησιμοποιείτε οφθαλμικά ΜΣΑΦ (χρησιμοποιούνται για την αντιμετώπιση του πόνου και της φλεγμονής στο μάτι) όπως κετορολάκη, δικλοφενάκη, βρωμεφενάκη και νεπαφενάκη. Η ταυτόχρονη χρήση οφθαλμικών στεροειδών και οφθαλμικών ΜΣΑΦ μπορεί ενδεχομένως να αυξήσει την πιθανότητα εμφάνισης προβλημάτων επούλωσης στο μάτι σας.
- εάν χρησιμοποιείτε ριτοναβίρη ή κομπισιστάτη (χρησιμοποιούνται στην αντιμετώπιση του HIV), καθώς αυτά τα φάρμακα μπορεί να αυξήσουν την ποσότητα της δεξαμεθαζόνης στο αίμα.
- εάν χρησιμοποιείτε προβενεσίδη (για την αντιμετώπιση της ουρικής αρθρίτιδας), σιμετιδίνη (για την αντιμετώπιση έλκους στομάχου) και κυκλοσπορίνη (για την πρόληψη απόρριψης μολυσματικού), καθώς αυτά τα φάρμακα μπορεί να αλλάξουν την απορρόφηση και τον μεταβολισμό της λεβοφλοξασίνης.

Κύηση και θηλασμός

Εάν είστε έγκυος ή θηλάζετε, νομίζετε ότι μπορεί να είστε έγκυος ή σχεδιάζετε να αποκτήσετε παιδί, ζητήστε τη συμβουλή του γιατρού ή του φαρμακοποιού σας πριν χρησιμοποιήσετε αυτό το φάρμακο. Το Ducressa δεν πρέπει να χρησιμοποιείται κατά τη διάρκεια της εγκυμοσύνης ή του θηλασμού.

Οδήγηση και χειρισμός μηχανημάτων

Εάν εκδηλώνετε παροδική θαμπή όραση μετά από τη σύντομη χρήση αυτού του φαρμάκου, δεν θα πρέπει να οδηγείτε ή να χειρίζεστε μηχανήματα έως ότου να καθαρίσει η όρασή σας.

Το Ducressa περιέχει ρυθμιστικό διάλυμα φωσφορικών

Αυτό το φάρμακο περιέχει 4,01 mg φωσφορικών ανά ml, που αντιστοιχεί σε 0,12 mg ανά σταγόνα. Σε περίπτωση που νοσείτε από σοβαρή βλάβη στο διαυγές στρώμα του μπροστινού τμήματος του ματιού (στον κερατοειδή), τα φωσφορικά μπορεί σε πολύ σπάνιες περιπτώσεις να προκαλέσουν θολές πλάκες στον κερατοειδή εξαιτίας της συσσώρευσης ασβεστίου κατά τη διάρκεια της αγωγής. Απευθυνθείτε στο γιατρό σας, ο οποίος μπορεί να σας συστήσει κάποια αγωγή που να είναι ελεύθερη φωσφορικών.

Το Ducressa περιέχει χλωριούχο βενζαλκόνιο

Αυτό το φάρμακο περιέχει 0,05 mg γλωριούχου βενζαλκονίου ανά ml, που αντιστοιχεί σε 0,0015 mg ανά σταγόνα.

Το γλωριούχο βενζαλκόνιο μπορεί επίσης να προκαλέσει ερεθισμό του ματιού, ειδικά εάν έχετε ξηροφθαλμία ή διαταραχές του κερατοειδούς (το διαυγές στρώμα του μπροστινού τμήματος του ματιού). Εάν νιώθετε κάποιο μη φυσιολογική αίσθηση στο μάτι, τσίμπημα ή πόνο στο μάτι μετά τη χρήση αυτού του φαρμάκου, απευθυνθείτε στο γιατρό σας.

3. Πώς να χρησιμοποιήσετε το Ducressa

Πάντοτε να χρησιμοποιείτε το φάρμακο αυτό αυστηρά σύμφωνα με τις οδηγίες του γιατρού ή του φαρμακοποιού σας. Εάν έχετε αμφιβολίες, ρωτήστε το γιατρό ή το φαρμακοποιό σας.

Η συνιστώμενη δόση είναι 1 σταγόνα στο προσβεβλημένο μάτι κάθε 6 ώρες. Η μέγιστη δόση είναι 4 σταγόνες την ημέρα. Η συνήθης συνολική διάρκεια της αγωγής με το Ducressa είναι 7 ημέρες, οι οποίες ακολουθούνται, εάν κριθεί απαραίτητο από το γιατρό, από άλλες 7 ημέρες αγωγής με οφθαλμικές σταγόνες στεροειδούς.

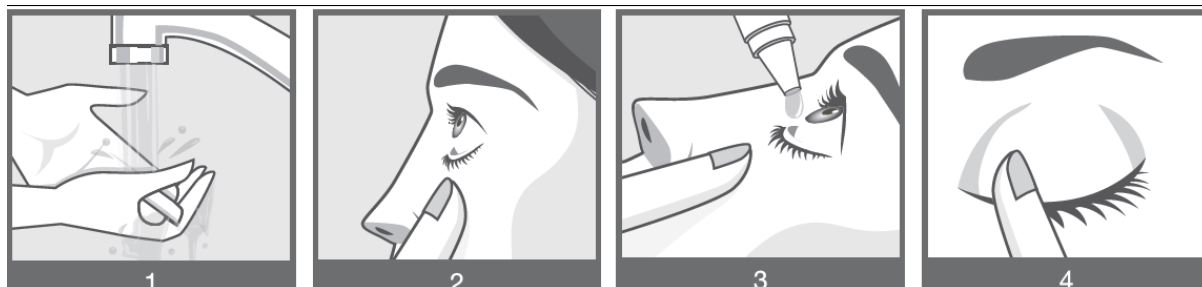
Ο γιατρός σας θα σας συμβουλέψει για πόσο καιρό θα πρέπει να εφαρμόζετε τις σταγόνες.

Εάν βάζετε οποιοδήποτε άλλο φάρμακο στο μάτι σας, θα πρέπει να περιμένετε τουλάχιστον 15 λεπτά μεταξύ της εφαρμογής των διαφόρων τύπων σταγόνων. Οι οφθαλμικές αλοιφές θα πρέπει να χρησιμοποιούνται τελευταίες.

Οδηγίες χρήσης:

Εάν είναι δυνατόν, ζητήστε από κάποιον άλλο να σας εφαρμόσει τις σταγόνες. Προτού εφαρμόσει τις σταγόνες, ζητήστε του να διαβάσετε μαζί αυτές τις οδηγίες.

- 1) Πλύνετε προσεκτικά τα χέρια σας (εικόνα 1).
- 2) Ανοίξτε τη φιάλη. **Κατά το πρώτο άνοιγμα της φιάλης αφαιρέστε τη χαλαρή στεφάνη από το πόμα.** Προσέξτε πολύ ώστε το ρύγχος του σταγονομετρικού φιαλιδίου να μην ακουμπήσει το μάτι σας, το δέρμα γύρω από το μάτι σας ή τα δάχτυλά σας.
- 3) Περιστρέψετε και απομακρύνετε το πόμα της φιάλης. Κρατήστε τη φιάλη με το ρύγχος της στραμμένο προς τα κάτω ανάμεσα στον αντίχειρα και τα δάχτυλά σας.
- 4) Τραβήξτε το κάτω βλέφαρό σας προς τα κάτω με το δάχτυλο, έως ότου σχηματιστεί μια «θήκη» μεταξύ του βλεφάρου και του ματιού σας. Η σταγόνα θα πέσει εκεί μέσα (εικόνα 2).
- 5) Γείρτε το κεφάλι σας προς τα πίσω και φέρτε το ρύγχος της φιάλης κοντά στο μάτι σας και πιέστε μαλακά το μέσον της φιάλης και αφήστε μια σταγόνα να πέσει μέσα στο μάτι σας (εικόνα 3). Έχετε υπόψη σας ότι μπορεί να μεσολαβήσουν λίγα δευτερόλεπτα από τη στιγμή που θα πιέσετε τη φιάλη και την έξοδο της σταγόνας. Μην πιέζετε τη φιάλη πολύ δυνατά.
- 6) Αφού χρησιμοποιήσετε το Ducressa, πιέστε με το δάχτυλο τη γωνία του ματιού σας προς την πλευρά της μύτης. Αυτό βοηθά να μην μετακινηθεί το φάρμακο προς το υπόλοιπο σώμα (εικόνα 4).



Εάν η σταγόνα πέσει έξω από το μάτι σας, προσπαθήστε ξανά. Αμέσως μετά τη χρήση, κλείστε καλά τη φιάλη με το πόμα.

Εάν χρησιμοποιήσετε μεγαλύτερη δόση Ducressa από την κανονική

Εάν χρησιμοποιήσετε μεγαλύτερη δόση αυτού του φαρμάκου από την κανονική, μπορείτε να την απομακρύνετε ξεπλένοντας με ζεστό νερό.

Εάν ξεχάσετε να χρησιμοποιήσετε το Ducressa

Εάν ξεχάσετε να χρησιμοποιήσετε αυτό το φάρμακο, μην ανησυχείτε, απλώς χρησιμοποιήστε το όσο το δυνατόν συντομότερα. Μην πάρετε διπλή δόση για να αναπληρώσετε τη δόση που ξεχάσατε.

Εάν σταματήσετε να χρησιμοποιείτε το Ducressa

Εάν σταματήσετε να χρησιμοποιείτε αυτό το φάρμακο νωρίτερα από τις οδηγίες, ενημερώστε το γιατρό σας. Εάν έχετε περισσότερες ερωτήσεις σχετικά με τη χρήση αυτού του φαρμάκου, ρωτήστε το γιατρό ή το φαρμακοποιό σας.

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. Οι περισσότερες ανεπιθύμητες ενέργειες δεν είναι σοβαρές και αφορούν μόνο στο μάτι.

- Πολύ σπάνια αυτό το φάρμακο μπορεί να προκαλέσει σοβαρές αλλεργικές αντιδράσεις (αναφυλακτικές αντιδράσεις), που συνοδεύονται από πρήξιμο και σφίξιμο στο λαιμό και δυσκολίες στην αναπνοή.
- Σταματήστε να χρησιμοποιείτε το Ducressa και επικοινωνήστε αμέσως με το γιατρό σας εάν εμφανιστεί οποιοδήποτε από αυτά τα συμπτώματα.
- Έχει εμφανιστεί οίδημα και ρήξη τενόντων σε άτομα που παίρνουν φθοριοκινολόνες από του στόματος ή ενδοφλέβια, ιδιαίτερα σε ασθενείς μεγαλύτερης ηλικίας και σε αυτούς που λαμβάνουν ταυτόχρονα αγωγή με κορτικοστεροειδή. Σταματήστε να παίρνετε το Ducressa εάν εμφανίσετε πόνο ή πρήξιμο στους τένοντες (τενοντίτιδα).

Μπορεί επίσης να εκδηλώσετε κάποιες ή όλες τις ακόλουθες ανεπιθύμητες ενέργειες στο μάτι (ή τα μάτια) σας:

Πολύ συχνές (μπορεί να επηρεάσουν περισσότερα από 1 στα 10 άτομα):

- υψηλή πίεση στο μάτι.

Συχνές (μπορεί να επηρεάσουν έως και 1 στα 10 άτομα):

- δυσφορία, τσίμπημα ή ερεθισμός, κάψιμο, φαγούρα στο μάτι,
- θαμπή ή μειωμένη όραση,
- βλέννα στο μάτι.

Όχι συχνές (μπορεί να επηρεάσουν έως και 1 στα 100 άτομα):

- μεγαλύτερο από το αναμενόμενο χρονικό διάστημα για την epούλωση του κερατοειδούς,
- λοιμώξεις του ματιού,
- μη φυσιολογική αίσθηση στο μάτι,
- αυξημένη ποσότητα δακρύων,
- ξηρό και κουρασμένο μάτι,
- πόνος στο μάτι,
- φωτεινότερη όραση,
- πρήξιμο ή κοκκίνισμα (εξέρυθροι οφθαλμοί) του μπροστινού καλύμματος του ματιού (επιπεφυκότας),
- πρήξιμο ή κοκκίνισμα του βλεφάρου,
- ευαισθησία στο φως,
- κολλώδη βλέφαρα.

Πολύ σπάνιες (μπορεί να επηρεάσουν έως και 1 στα 10.000 άτομα):

- αύξηση του μεγέθους της κόρης,
- «βαριά» βλέφαρα,

- εναπόθεση ασβεστίου στην επιφάνεια του ματιού (ασβεστοποίηση του κερατοειδούς),
- δάκρυα και αίσθηση άμμου στο μάτι σας (κρυσταλλική κερατοειδοπάθεια),
- μεταβολή του πάχους της επιφάνειας του ματιού,
- έλκος στην επιφάνεια του ματιού,
- μικρές οπές στην επιφάνεια του ματιού (διάτρηση του κερατοειδούς),
- πρήξιμο της επιφάνειας του ματιού (οίδημα του κερατοειδούς),
- φλεγμονή του ματιού που προκαλεί πόνο και κοκκίνισμα (ραγοειδίτιδα).

Μπορεί να εκδηλώσετε ανεπιθύμητες ενέργειες σε άλλες περιοχές του σώματός σας, όπως:

Όχι συχνές (μπορεί να επηρεάσουν έως και 1 στα 100 άτομα):

- πονοκέφαλος,
- μεταβολή της γεύσης,
- κνησμός,
- μύτη μπουκωμένη ή που «τρέχει».

Σπάνιες (μπορεί να επηρεάσουν έως και 1 στα 1.000 άτομα):

- αλλεργικές αντιδράσεις όπως δερματικό εξάνθημα

Πολύ σπάνιες (μπορεί να επηρεάσουν έως και 1 στα 10.000 άτομα):

- πρήξιμο του προσώπου

Μη γνωστές

- Μείωση της λειτουργίας των επινεφριδίων, η οποία μπορεί να αποδειχθεί από το χαμηλό σάκχαρο στο αίμα, την αφυδάτωση, την απώλεια βάρους και το αίσθημα σύγχυσης σχετικά με το πού βρίσκεστε.
- Ορμονικά προβλήματα: ανάπτυξη επιπλέον τριχών στο σώμα (ιδιαίτερα στις γυναίκες), μυϊκή αδυναμία και ατονία, μοβ ραγάδες στο δέρμα του σώματος, αυξημένη αρτηριακή πίεση, ακανόνιστες ή ελλείπουσες περίοδοι, αλλαγές στα επίπεδα πρωτεϊνών και ασβεστίου στον οργανισμό σας, καχεκτική ανάπτυξη σε παιδιά και εφήβους και πρήξιμο και αύξηση βάρους του σώματος και του προσώπου (που ονομάζεται «σύνδρομο Cushing»).

Αναφορά ανεπιθύμητων ενεργειών

Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε το γιατρό ή το φαρμακοποιό σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Μπορείτε επίσης να αναφέρετε ανεπιθύμητες ενέργειες απευθείας, μέσω του εθνικού συστήματος αναφοράς:

Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων, Μεσογείων 284, GR-15562 Χολαργός, Αθήνα, Τηλ: + 30 21 32040380/337, Φαξ: + 30 21 06549585, Ιστότοπος: <http://www.eof.gr>

Μέσω της αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών μπορείτε να βοηθήσετε στη συλλογή περισσότερων πληροφοριών σχετικά με την ασφάλεια του παρόντος φαρμάκου.

5. Πώς να φυλάσσετε το Ducressa

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

Να μη χρησιμοποιείτε αυτό το φάρμακο μετά την ημερομηνία λήξης που αναφέρεται στην ετικέτα της φιάλης και το εξωτερικό κουτί μετά τη «Λήξη». Η ημερομηνία λήξης είναι η τελευταία ημέρα του μήνα που αναφέρεται εκεί.

Να μη χρησιμοποιείτε αυτό το φάρμακο εάν παρατηρήσετε ότι η πλαστική μεμβράνη γύρω από το πώμα και τον λαιμό μιας καινούργιας φιάλης λείπει ή έχει σπάσει.

Διατηρείτε τη φιάλη καλά κλεισμένη. Για να προλάβετε τυχόν μολύνσεις, πρέπει να πετάτε τη φιάλη 28 ημέρες μετά το πρώτο άνοιγμα και να χρησιμοποιείτε μια καινούργια φιάλη.

Το φάρμακο αυτό δεν απαιτεί ιδιαίτερες συνθήκες φύλαξης.

Μην πετάτε φάρμακα στο νερό της αποχέτευσης ή τα οικιακά απορρίμματα. Ρωτήστε το 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 λοιπές πληροφορίες

Τι περιέχει το Ducressa

- Οι δραστικές ουσίες είναι η λεβοφλοξασίνη σε ημιένυδρη μορφή και η δεξαμεθαζόνη ως νατριούχος φωσφορική. Κάθε χιλιοστόλιτρο διαλύματος περιέχει 5 mg λεβοφλοξασίνης και 1 mg δεξαμεθαζόνης.
- Τα άλλα συστατικά είναι μονοένυδρο δισόξινο φωσφορικό νάτριο, δωδεκαένυδρο φωσφορικό δινάτριο, κιτρικό νάτριο, γλωριούχο βενζαλκόνιο, υδροξείδιο του νατρίου /υδρογλωρικό οξύ (για τη ρύθμιση του pH), ύδωρ για ενέσιμα.

Εμφάνιση του Ducressa και περιεχόμενα της συσκευασίας

Το Ducressa είναι ένα διαυγές διάλυμα, πρασινωπού-κίτρινου χρώματος, που είναι ουσιαστικά ελεύθερο σωματιδίων, ακόμα και αν οι σταγόνες που παρέχονται μοιάζουν διαυγείς και άχρωμες. Παρέχεται σε συσκευασία που περιέχει μια λευκή πλαστική φιάλη των 5 ml με λευκό σταγονομετρικό ρύγχος. Η πλαστική φιάλη είναι κλεισμένη με βιδωτό πώμα.

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας

BIANEE A.E.
Οδός Τατοΐου,
146 71 Νέα Ερυθραία
Αττική
Τηλ. 210 8009111

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την αποδέσμευση των παρτίδων

Santen Oy
Kelloportinkatu 1
33100 Tampere
Φινλανδία

Αυτό το φαρμακευτικό προϊόν έχει εγκριθεί στα κράτη μέλη του ΕΟΧ υπό τις ακόλουθες ονομασίες:

Χώρα: Ονομασία προϊόντος

Το παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης αναθεωρήθηκε για τελευταία φορά στις

Λεπτομερείς πληροφορίες για το φάρμακο αυτό είναι διαθέσιμες στο δικτυακό τόπο του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων: <http://www.eof.gr>