

PAKENDI INFOLEHT ON KOOSTATUD TOIMEAINEPÕHISELT

Pakendi infoleht: teave kasutajale

fluorestsein, 100mg/ml süstelahus

Ravimil ei ole Eesti Vabariigis müügiluba ning seda võib kasutada üksnes arsti soovitusel.

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 nõu oma arsti või 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.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on fluorestsein ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne fluorestseiini võtmist
3. Kuidas fluorestseiini võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas fluorestseiini säilitada
6. Muu teave

1. Mis ravim on fluorestsein ja milleks seda kasutatakse

Toimeaine fluorestsein on värvaine lahus, mis muudab teie silma tagumise osa veresooned silmauringu ajal nähtavaks (protseduuri nimetatakse fluorestseinangiograafiaks). Ravim on mõeldud ainult diagnostiliseks kasutamiseks. Seda ei kasutata ühegi haiguse ravimisel.

2. Mida on vaja teada enne fluorestseiini võtmist

Teile ei tohi fluorestseiini manustada:

- kui olete fluorestseiini või selle ravimi mis tahes koostisosade suhtes allergiline.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne kui teile manustatakse fluorestseiini, pidage nõu oma arsti või apteekriga:

- kui teil on mõni haigus, nt südame-veresoonkonna haigus või suhkurtõbi;
- kui teil on neerutalitluse häired. Vajadusel manustab arst teile väiksema annuse fluorestseiini;
- kui te kasutate ravimeid, mida nimetatakse beetablokaatoriteks. Beetablokaatoreid kasutatakse kõrge vererõhu ja mitmete südamehaiguste raviks ning samuti silmatilkades glaukoomi ravimisel. Allergiline reaktsioon fluorestseiini suhtes võib põhjustada järsku vererõhu langust. See võib olla suurem patsientidel, kes võtavad beetablokaatoreid (nt atenool, sotalool, propranolool, metoprolool, bisoprolool);
- kui teil on varem tekkinud reaktsioon seoses fluorestseiiniga. Teile võidakse manustada lisaks teist ravimit, mis hoiab ära halva enesetunde tekke.

Kui mõni eespool toodust peaks kehtima teie kohta või kui te ei ole päris kindel, palun teavitage oma arsti enne, kui teile manustatakse fluorestseiini.

Lapsed ja noorukid

Kuna ravimit ei ole lastel uuritud, ei ole saadaval annuste kohandamisteavet laste kohta. Seega ei tohi fluorestseiini 100 mg/ml süstelahust kasutada alla 18-aasta vanustel patsientidel efektiivsuse ja ohutuse andmete puudumise tõttu.

Muud ravimid ja fluorestseiin

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te võtate, olete hiljuti võtnud või kavatsete võtta mis tahes muid ravimeid. Seda ravimit ei tohi segada teiste ravimitega.

Ravimite samaaegne kasutamine võib mõjutada nende ravimite toimeid või põhjustada kõrvaltoimeid.

Rasedus, imetamine ja viljakus

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

Rasedus

Kui te olete rase, siis võib fluorestseiini teile manustada vaid siis, kui arst on selle teile välja kirjutanud. Piiratud kogemuse tõttu peab ettevaatusega suhtuma fluorestseiini manustamisse raseduse ajal.

Imetamine

Teavitage oma arsti, kui toidate last rinnaga. Fluorestseiin imendub rinnapiima, kust see aeglaselt eritub. Seetõttu ei tohi te pärast fluorestseiini manustamist last rinnaga toita 7 päeva. Selle aja jooksul tuleb rinnapiim väljutada ja ära visata.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Ühe osana silmauuringust võidakse teile manustada silmatilku, mis laiendavad teie silmapupille. See võib ajutiselt mõjutada teie nägemist ning võimet juhtida autot või töötada masinatega. Ärge juhtige autot ega töötage masinatega enne, kui teie tavanägemine on taastunud.

3. Kuidas fluorestseiini manustatakse

Fluorestseiini manustab teile arst. Tavaliselt süstitakse üks fluorestseiini 100 mg/ml süstelahuse viaali sisu käeveeni. Fluorestseiini 100 mg/ml süstelahust ei tohi süstida intratekaalselt (lülisamba kanalisse) ega intraarteriaalselt (arteritesse). Arst võib annust muuta sõltuvalt teie tervislikust seisundist.

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arstiga

4. Võimalikud kõrvaltoimed

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

Teatatud on järgmistest kõrvaltoimetest:

Väga sageli tekkivad kõrvaltoimed (võib esineda rohkem kui 1-l inimesel 10-st)
Iiveldus.

Sageli tekkivad kõrvaltoimed (võib esineda kuni 1-l inimesel 10-st)
Oksendamise, maohäired, minestamine, sügelemine, vere- või vedeliku kogunemine kudedesse.

Aeg-ajalt tekkivad kõrvaltoimed (võib esineda kuni 1-l inimesel 100-st)
Peavalu, pearinglus, torkimistunne, köha, pigistustunne kurgus, kõhuvalu, nõgestõbi, kõnehäired, valu, kuumustunne, ülitundlikkus, veenipõletik.

Harva tekkivad kõrvaltoimed (võib esineda kuni 1-l inimesel 1000-st)

Raske allergiline reaktsioon, südameseiskumine, madal vereõhk, šokk, hingamisraskused või hingeldamine (bronhospasm).

Väga harva tekkivad kõrvaltoimed (võib esineda kuni 1-l inimesel 10000-st)

Anafülaktiline šokk, krampid, stenokardia, aeglane südame rütm, kiire südame rütm, kõrgenenud vererõhk, veresoonte spasmid, säärelihaste krampid, vereringehäired, nahaõhetus, kahvatus, kuumahood, hingamise seiskus, vedeliku kogunemine kopsudesse, astma, hingamisfunktsiooni vähenemine, kõriturse, hingeldus, ninalimaskesta turse, aevastamine.

Teadmata (sagedust ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel)

Insult, valu rinnus, teadvuse kaotus, värisemine, ebatavaline või alanenud nahatundlikkus, nahalööve, külm higi, naha põletik, higistamine, turse, üldine nõrkus, müokardiinfarkt, kurguärritus, nahavärvuse muutus, ebatavaline maitsetundlikkus ja külmavärinad.

Pärast fluorestseiini manustamist võib teil tekkida maitsetundlikkuse muutusi. Teie nahk võib muutuda kollakaks, mis taandub tavaliselt 6...12 tunni möödudes. Teie uriin võib samuti värvuda erekollaseks, mille taandumine võib võtta aega 24...36 tundi.

Pärast süstimist võivad tekkida veenipõletik ja verehüübed veenis. Kui süstimise ajal imbub veresoonest lahust ümbritsevatesse kudedesse, võib see kahjustada nahka ja põhjustada süstekoha läheduses olevate veenide, närvide ning kudede põletikku. See võib põhjustada tugevat valu. Kui te tunnete valu või tekivad teil muud probleemid süstekohas, teavitage oma arsti. Teile võidakse anda valuvaigisteid või teisi ravimeid.

Vere- ja uriinianalüüsid

On võimalik, et fluorestseiin mõjutab teatud vere ja uriini laboratoorsete analüüsides väärtusi 3...4 päeva pärast manustamist. Kui teil on sellel ajal plaanis mõni vere- või uriinianalüüs või röntgenuurin, öelge oma arstile, et teile on manustatud fluorestseiini.

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 fluorestseiini säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil ja pudelil. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale - Vaata pakendilt.

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

Säilitamise kohta vt infot pakendilt

6. Muu teave

Abiained vt pakendilt.

Müügiloa hoidja

Ravimil ei ole Eesti Vabariigis müügiluba.

Infoleht on viimati uuendatud oktoobris 2023

