

PAKENDI INFOLEHT ON KOOSTATUD TOIMEAINEPÕHISELT

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Tropikamiid, 10mg/ml, silmatilgad, lahus

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.
- Ravim on välja kirjutatud üksnes teile. Ärge andke seda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik, isegi kui haigusnähud on sarnased.
- 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 tropikamiid ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne tropikamiidi kasutamist
3. Kuidas tropikamiidi kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas tropikamiidi säilitada
6. Muu teave

1. Mis ravim on tropikamiid ja milleks seda kasutatakse

Toimeaine tropikamiid on antikolinergiline aine, mis blokeerib iirise sulgurlihase ja tsiliaarkeha ripslihase tegevuse, tekitades pupilli laienemise (müdriaasi). Tropikamiidi kasutatakse silma uuringutes pupilli (silmaava) laiendamiseks ja akommodatsiooni paralüüsiks.

2. Mida on vaja teada enne tropikamiidi kasutamist

Tropikamiidi ei tohi kasutada,

- kui olete tropikamiidi või selle ravimi mis tahes koostisosade suhtes allergiline;
- kui teil on kõrgenenud silma siserõhk (glaukoom või soodumus sellele).

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Tropikamiid silmatilgad on ainult lokaalseks kasutamiseks – mitte süstida!

Enne tropikamiidi kasutamist pidage nõu oma arsti,

- kui te olete eakas või teil on kõrgenenud silma siserõhk. Müdriaatikumide ja tsüklopleegikumide manustamisel eakatele ja kõrgenenud silmasisese rõhuga patsientidele tuleb olla ettevaatlik.

Eeskambri nurga sulgumisele järgneva glaukoomihoo vältimiseks, peab arst enne ravimi kasutamist määrama eeskambri nurga sügavuse. Ettevaatlikult tuleb kasutada antikolinergilisi aineid eesnäärme suurenemisega patsientidel. Ühekordsel kasutamisel on probleemi tekkimise tõenäosus väga väike.

Süsteemse imendumise vähendamiseks on soovitatav sulgeda tilgutamise järgselt sõrmega 2...3 minutiks pisarakanalid ninapoolses nurgas.

Osa patsiente võivad muutuda väga valgustundlikeks. Pupilli laienemise ajal peab silmi kaitsma liiga ereda valguse eest.

Tuleb meeles pidada, et psühhootilised reaktsioonid ja käitumishäired võivad tekkida ülitundlikkusest antikolinergiliste ainete suhtes.

Lapsed ja noorukid

Tropikamiid võib põhjustada kesknärvisüsteemi häireid, mis võivad olla kahjulikud väikelastele.

Muud ravimid ja tropikamiid

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

Puuduvad spetsiifilised koostoime uuringud tropikamiidiga. Tropikamiidi toimet võib tugevdada samaaegne teiste anti-muskariinsete ainete manustamine, nagu amantadiin, mõned antihistamiinikumid, butürofenoonid, fenotiasiinid, tritsüklilised antidepressandid.

Enne ükskõik millise ravimi võtmist küsige oma arstilt või apteekrilt, kas seda tohib võtta koos tropikamiidiga. 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.

Rasedatel tuleb ravimi kasutamisega olla ettevaatlik.

Puuduvad täpsed andmed toime kohta lootele.

Samuti ei ole teada, kas paiksel manustamisel toimuv süsteemne imendumine on piisav ravimi mõõdetava taseme saavutamiseks rinnapiimas. Tropikamiidi kasutamisel rinnaga toitmise ajal peab olema ettevaatlik.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Kuni nägemise selginemiseni ei tohi autot juhtida ega masinatega töötada.

3. Kuidas tropikamiidi kasutada

Silmapõhja vaatlus: 1...2 tilka 1% lahust tilgutada silma(desse) 15...20 minutit enne uuringut. Tugeva iirise pigmentatsiooniga patsiendid võivad vajada suuremat annust, tilgutada lisaks 1...2 tilka 5 minutit peale esimest tilgutamist. Kui silmauuring ei ole 25...30 minuti jooksul teostatud, tilgutada veel 1 tilk, et toimet pikendada.

Kui tropikamiidi on kasutatud rohkem, kui ette nähtud

Paiksel üleannustamisel loputada silma/silmi leige veega.

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.

Kõrvaltoimed on klassifitseeritud järgnevalt: väga sage ($\geq 1/10$), sage ($> 1/100$ kuni $< 1/10$), aeg-ajalt ($> 1/1000$ kuni $\leq 1/100$), harv ($> 1/10\ 000$ kuni $\leq 1/1000$), väga harv ($\leq 1/10000$) või teadmata (ei ole võimalik hinnata olemasolevate andmete alusel). Igas esinemissageduse grupis on kõrvaltoimed esitatud tõsiduse vähenemise järjekorras.

Südame häired:

Harv: tahhükardia.

Närvisüsteemi häired:

Aeg-ajalt: peavalu.

Teadmata: närvisüsteemi häired (erutus).

Silma kahjustused:

Sage: valguskartus, silmavalu, ähmane nägemine.

Aeg-ajalt: silmasisese rõhu tõus.

Seedetrakti häired:

Harv: suukuivus.

Immuunsüsteemi häired:

Teadmata: ülitundlikkus.

Psühhiaatrilised häired:

Harv: psühhootilised reaktsioonid, käitumishäired.

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 tropikamiidi 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 hävitada ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Muu teave

Abiained vt pakendilt.

Müügiloa hoidja

Ravimit turustatakse Ravimiameti eriloa alusel.

Infoleht on viimati uuendatud veebruar 2024.