

PAKENDI INFOLEHT ON KOOSTATUD TOIMEAINEPÕHISELT

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Fluorestseiin, 1,7 mg/ml, silma manustatav ravimvorm

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 arstiga.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arstiga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on fluorestseiin ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne fluorestseini kasutamist
3. Kuidas fluorestseini kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas fluorestseini säilitada
6. Muu teave

1. Mis ravim on fluorestseiin ja milleks seda kasutatakse

Fluorestseiin on värvaine. Silma manustatavat fluorestseini kasutatakse silmahaiguste diagnostikaks. Fluorestseini toimet terve sarvkest ei värvu, kuid konjunktiivi marrastused värvuvad fluorestseini toimet ajutiselt kollaseks või oranžiks ning sarvkesta marrastused roheliseks. Võõrkeha esinemisel silmas tekib fluorestseini toimet selle ümber roheline ring. Fluorestseini kasutatakse ka tonomeetria käigus (silma sisese rõhu mõõtmise protseduur).

Silma manustatav fluorestseiin on näidustatud primaarse avatud- ehk lahtisenurga glaukoomi, pisaranäärme muude haigusseisundite, sarvkestahaavandi ja sarvkesta muude täpsustamata haigusseisundite diagnoosimiseks.

Seda ravimit võib kasutada täiskasvanutel, eakatel ja lastel.

2. Mida on vaja teada enne fluorestseini kasutamist

Ärge kasutage fluorestseini:

- patsiendil, kes on fluorestseini või selle ravimi mis tahes koostisosade suhtes allergiline.

Fluorestseini kasutamise ajal ei tohi kanda kontaktläätsesid.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Fluorestseini manustamisel silma esineb oht kontaminatsiooniks. Fluorestseini lahus võib kontamineeruda *Pseudomonas aeruginosa*-ga.. Pärast kasutamist tuleb viaali järelejäänud ravim ära vistata.

Muud ravimid ja fluorestseiin

Ei ole teada, et fluorestseiinil oleks koostoimeid teiste ravimitega.

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.

Fluorestseiini kasutatakse lühiajaliselt manustatuna lokaalselt silma. On vähe tõenäoline, et kasutamisel raseduse ajal võiks see mõjutada sündimata last või kasutamisel imetamise ajal põhjustada kõrvaltoimeid imikule.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Nagu kõik silma manustatavad ravimid võib ka fluorestsiiin põhjustada ajutiselt ähmast nägemist. Ärge juhtige autot ega töötage masinatega seni, kuni teie nägemine on taastunud.

3. Kuidas fluorestsiiini manustada

Fluorestsiiini manustab tervishoitöötaja tervishoiuasutuses enne diagnostilise protseduuri läbi viimist.

Fluorestsiiini tilgutatakse silma. Vajalik on manustada piisav kogus, et värv kataks kogu kahjustatud ala. Liigne värv tuleb pesta silmast välja steriilse soolalahusega. Vajalik on jälgida aseptika nõudeid. Pärast kasutamist viaali järele jäänud ravim tuleb ära visata. Kontaminatsiooniohu tõttu ei tohi ravimit samast viaalist korduvalt manustada.

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.

Silma manustatav fluorestsiiin võib põhjustada järgmisi kõrvaltoimeid:

- Allergiline konjunktiviit
- Periorbitaalne turse
- Urtikaaria, lööve silmaümbruses

Kõrvaltoimetest teavitamine

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 teavitada www.ravimiamet.ee kaudu. Teavitades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas fluorestsiiini 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.

6. Muu teave

Müügiloa hoidja

Ravimil ei ole Eesti Vabariigis müügiluba.

Infoleht on viimati uuendatud juunis 2018.