

Медициналық бұйымды медицинада қолдану жөніндегі нұсқаулық

Медициналық бұйымның атауы

ОКУТИАРЗ® ГИДРО+, көзге тамызатын дәрі, 10 мл

Медициналық бұйымның құрамы мен сипаттамасы

ОКУТИАРЗ® ГИДРО+ - құрамында консерванттар жоқ ылғалдандыратын стерильді офтальмологиялық ерітінді. Тамшылардың құрамына айқаспалы - байланысқан натрий гиалуронаты (0,2%) кіреді, олардың әсері «құрғақ көз» белгілерін, көздің жайсыздығын жоюға, сондай-ақ мөлдір қабықты қорғауға бағытталған.

Құрамы: айқаспалы - байланысқан натрий гиалуронаты 0,2%, динатрий тетрабораты декагидраты, бор қышқылы, натрий хлориді, инъекцияға арналған су.

Дәрілік зат болып табылмайды.

Осыған сәйкес медициналық бұйым өндірілген нормативтік құжаттың атауы (белгіленуі):

Өндірушінің техникалық құжаттамасына сәйкес

Қолданылу саласы

Офтальмология

МБ қолданушысы: жеке тұлға

Медициналық бұйымның тағайындалуы

ОКУТИАРЗ® ГИДРО+ «құрғақ көз» белгілерін, көздің ыңғайсыздығын жеңілдету үшін, сондай-ақ ұзақ уақыт ылғалдануды қамтамасыз ететін көз жасының алмастырғышы ретінде мөлдір қабықты қорғауға арналған.

Көзді ылғалдандыру үшін жанаспалы линзаларды киген кезде де қолданылуы мүмкін.

ОКУТИАРЗ® ГИДРО+ кезінде және одан кейін пайдалы:

- * күн сәулесінің ұзақ әсер етуі
- * ауаны кондиционирлеу әсері
- * сандық экранды ұзақ көру
- * тазартқыш құралдармен жанасу

ОКУТИАРЗ® ГИДРО+ көздегі хирургиялық операциядан кейінгі жайсыздықты жеңілдетуге де көмектеседі.

Егер белгілер сақталса, дәрігермен немесе фармацевтпен кеңесіңіз.

Айқаспалы - байланысқан натрий гиалуронаты ерітіндіге жоғары тұтқырлық береді, бұл көз беткейінің жоғары ылғалдануын, сондай-ақ ауырсыну, күйдіру, шаншу, құмды сезіну, көздің шаршауы, көздің ауыруы немесе көздің жасаурауы сияқты «құрғақ көз» белгілерін ұзақ мерзімді жеңілдетуді қамтамасыз етеді.

Қолдану тәсілі

Көзге тамызу үшін. Жұтуға болмайды.

Ұсынылатын дозалау режимі дәрігердің немесе фармацевттің ұсыныстарына сәйкес күніне бір немесе бірнеше рет әрбір көзге 1-2 тамшыдан.

Құтыны ашпас бұрын, қолыңызды жуыңыз және пайдалану кезінде гигиена ережелерін сақтаңыз.

Құты ұштығының көз беткейімен жанасуына жол бермеңіз.

Қолдану жөніндегі нұсқаулық:

1. Құтыны бірінші рет пайдаланған кезде, бақылау-лентасын тартып, толығымен алып тастаңыз.
2. Құтыны ақырын сығып, көзге 1 тамшы тамызыңыз.
3. Пайдаланғаннан кейін құтыны мықтап жабыңыз.



Медициналық бұйымды пайдалану кезіндегі сақтық (қауіпсіздік) шаралары мен шектеулер жөніндегі ақпарат:

Қолданар алдында пайдалану жөніндегі нұсқаулықты мұқият оқып шығыңыз.

Бұл қосымша парақты сақтаңыз, Сізге оны қайтадан оқып шығу қажет болуы мүмкін.

Қосымша сұрақтар пайда болған жағдайда дәрігерге немесе фармацевтке жүгініңіз.

Қолдануға болмайтын жағдайлар

Аллергиялық реакция пайда болған кезде немесе ОКУТИАРЗ® ГИДРО+ компоненттерінің кез келгеніне жоғары сезімталдық кезінде қолдануға болмайды.

Жағымсыз әсерлері

Басқа көзге тамызатын дәрілерді қолданғандағыдай, өнімді инстилляциялаумен байланысты әлсіз уақытша жайсыздық пайда болуы мүмкін.

ҚАНДАЙ ДА БІР ЖАҒЫМСЫЗ ӘСЕРЛЕР ПАЙДА БОЛҒАН ЖАҒДАЙДА, ОЛАР ТУРАЛЫ ДӘРІГЕРГЕ НЕМЕСЕ ФАРМАЦЕВТКЕ ХАБАРЛАҢЫЗ.

Сақтау шарттары

25°C-ден аспайтын температурада сақтау керек.

Мұздатып қатыруға болмайды.

Жылудың, тікелей күн сәулесінің және ылғалдың әсерінен қорғау керек.

Егер қаптама зақымдалған болса, қолданбау керек.

Балалардың қолы жетпейтін жерде сақтау керек.

Жарамдылық мерзімі: 24 ай.

Құтыны алғаш ашқаннан кейін 90 күннің ішінде қолданыңыз.

Қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімі өткеннен кейін қолдануға болмайды.

Шығарылу түрі: Көлемі 10 мл 1 құты қолдану жөніндегі нұсқаулықпен бірге картон қаптамада.

Өндіруші

OFFHEALTH S.P.A., Via Giovanni Paisiello 10, 50144 Firenze (FI), Италия

Тел: +39 055 016 17 71

Электронды пошта: info@offhealth.it

Өндірістік алаң

C.O.C. FARMACEUTICI S.R.L., Via Modena 15, 40019 Sant'Agata Bolognese (BO), Италия

Тел: +39 (051) 6 82 98 1

Факс: +39 (051) 95 68 38

Электронды пошта: coc@coc.it

Өндірушінің Қазақстан Республикасы аумағындағы уәкілетті өкілі:
Қазақстан Республикасы аумағында тұтынушылардан медициналық бұйым жөніндегі шағымдарды (ұсыныстарды) қабылдайтын және медициналық бұйымның тіркеуден кейінгі қауіпсіздігін қадағалауға жауапты ұйым:

«Сантен» АҚ Қазақстандағы өкілдігі

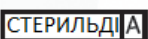
Панфилов к-сі, 98, 713-кеңсе, 050000 Алматы, Қазақстан

Тел.: 250-39-17

Электронды поштасы: santen.kaz@santen.com

Медициналық бұйым жөніндегі нұсқаулықтың соңғы қайта қаралуы туралы деректер
КК.АА.ЖЖЖЖ

Таңбалау кезінде пайдаланылған символдар мен белгілердің түсіндірмесі

Символы	Түсіндірмесі
	Өндіруші
	Температуралық ауқымның жоғарғы шегі
	Асептикалық өңдеу әдістерін қолдана отырып стерилизациялау
	
	Партия коды
	Өндірілген күні
	... дейін пайдалану керек
	Қолдану жөніндегі нұсқаулықты оқыңыз
	Жылу мен тікелей күн сәулесінің әсерінен қорғау керек
	Ылғалдан қорғау керек
	Қаптама бүлінген кезде пайдалануға болмайды
	Бұйымның директивалардың негізгі талаптарына және Еуропалық Одақтың Үйлестірілген стандарттарына сәйкестік белгісі, сандар белгіні берген уәкілетті органның сәйкестендіру нөмірін білдіреді

