

Інструкція для застосування

СуперОптік™ Аква

краплі очні зволожуючі натрію гіалуронату

розчин 1 мг/мл

Склад: 1 мл розчин містить:

натрію гіалуронат – 1,0 мг, натрію хлорид – 8,7 мг, натрію гідрофосфат – 1,1 мг, натрію дигідрофосфат дигідрат – 0,7 мг, натрію перборат гідратований – 0,2 мг, 25% розчин гептанатрієвої солі, діетилентриамінпентаметиленфосфонової кислоти (Budex 5143) - 0,03 мг, вода очищена - до 1 мл.

Показання:

СуперОптік™ Аква – зволожуючі очні краплі, які забезпечують ефективне і тривале зволоження очей.

СуперОптік™ Аква усуває сухість, подразнення, відчуття втоми та піску в очах, що виникають:

- при впливі подразнювальних факторів навколишнього середовища, таких як: пил, дим, УФ-випромінювання, висока температура в приміщенні (наприклад, від центрального опалення, сауни), кондиціонування повітря, вітру, хлорованої води, косметики;
- при зменшенні частоти моргання, у зв'язку з тривалим переглядом телевізора, читанням, роботою за комп'ютером або водінням автомобіля; при зменшенні кількості або порушенні складу слізної рідини, включаючи синдром «сухого ока», а також вікові зміни у осіб старше 40 років;
- при використанні контактних лінз.

Протипоказання: підвищена чутливість до будь-якого із компонентів СуперОптіку™ Аква.

Спосіб застосування:

Для закапування у кон'юнктивальний мішок.

Зволожуючі очні краплі СуперОптік™ Аква закапують у кон'юнктивальний мішок по 1-2 краплі від 3 до 5 разів на день або за потреби.

Перед застосуванням очних крапель вимийте руки. Зніміть кришку з флакону. Не торкайтеся до наконечника-дозатора, тому що це може викликати контамінацію (забруднення) вмісту флакону.

Нахиліть голову трохи назад, злегка відведіть пальцем нижню повіку і закачайте СуперОптік™ Аква у кон'юнктивальний мішок. Закрийте око для рівномірного розподілу розчину по поверхні ока. Те ж саме повторіть і для іншого ока. Щільно закручіть кришку флакону після кожного застосування очних крапель. Якщо симптоми подразнення та сухості очей зберігаються або посилюються, незважаючи на застосування очних крапель і відсутності подразника, слід припинити застосування крапель та звернутися до лікаря-офтальмолога.

Побічні реакції:

СуперОптік™ Аква добре переноситься. Рідко спостерігаються почервоніння кон'юнктиви, відчуття печіння або тимчасова затуманеність зору. Якщо виникає тривале відчуття дискомфорту або подразнення, слід припинити застосування зволожуючих очних крапель і проконсультуватися з лікарем-офтальмологом.

Міри перестороги:

- Перед першим застосуванням переконайтеся, що флакон не пошкоджений та раніше не був відкритий.
- Не застосовуйте, якщо розчин змінив свій колір або помутнів.
- Не змішуйте з іншими розчинами.
- Якщо зволожуючі очні краплі застосовуються одночасно з офтальмологічними препаратами, СуперОптік™ Аква слід використовувати останнім, після 5-хвилинної перерви.
- Особам, які використовують контактні лінзи, перед застосуванням зволожуючих очних крапель СуперОптік™ Аква рекомендується проконсультуватися з лікарем-офтальмологом.

Особливості застосування:

Необхідно проконсультуватися з лікарем перед початком застосування під час вагітності, в період годування груддю або застосуванні крапель у дітей.

У разі виникнення минутих розладів зору після використання СуперОптику™ Аква слід утриматися від керування автомобілем та роботі з механізмами, що потребують підвищеної уваги та реакції.

Умови зберігання: зберігати при температурі не вище 25 °С, у недоступному для дітей місці.

Термін придатності: 2 роки.

Використати протягом 8 тижнів після першого відкриття флакону.

Не застосовувати після закінчення терміну придатності.

Форма випуску:

По 5 мл у флаконі із вбудованим крапельним пристроєм і кришкою, що закручується та з контролем першого відкриття. 1 або 2 флакони з інструкцією для застосування у картонній пачці.

Виробник:

Warsaw Pharmaceutical Works Polfa SA, 22/24 Karolkowa Str., 01-207 Warsaw, Poland.
Варшавський фармацевтичний завод «Польфа» АТ, вул. Каролькова 22/24, 01-207
Варшава, Польща, тел. (044) 498-90-07 представництво ЗФ «Польфарма» С.А. в
Україні.

СР	14071/2014
	27.06.2014

- номер та дата свідоцтва про державну реєстрацію медичного виробу в Україні