

UNILAT® 50 mikrogramov/ml očné roztokové kvapky

latanoprost

Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete používať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znovu prečítali.
- Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.
- Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké prejav ochorenia ako vy.
- Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

V tejto písomnej informácii sa dozviete:

1. Čo je UNILAT a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete UNILAT
3. Ako používať UNILAT
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať UNILAT
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

1. Čo je UNILAT a na čo sa používa

UNILAT patrí do skupiny liečiv nazývaných analógy prostaglandínu. Pôsobí tak, že zvyšuje prirodzený odtok očnej tekutiny z vnútra oka do krvného obehu.

UNILAT sa používa na liečbu ťažkostí známych ako glaukóm s otvoreným uhlom a na liečbu očnej hypertenzie u dospelých. Oba tieto stavy sú spojené so zvýšením tlaku vo vašom oku a môžu ovplyvniť váš zrak.

UNILAT sa tiež používa na liečbu zvýšeného očného tlaku a glaukómu vo všetkých vekových skupinách detí a novorodencov.

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete UNILAT

UNILAT sa môže používať u dospelých mužov a žien (vrátane starších osôb) a u detí od narodenia do 18 rokov. UNILAT sa nasledoval u predčasne narodených detí (mladších ako 36 týždňov gestačného veku).

Nepoužívajte UNILAT

- ak ste alergický na latanoprost alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6).
- ak ste tehotná, alebo ak plánujete otehotnieť
- ak dojčíte

Upozornenia a opatrenia

- Predtým, ako vy alebo vaše dieťa začnete používať UNILAT, obráťte sa na svojho lekára alebo na lekára vášho dieťaťa:
- ak ste vy alebo vaše dieťa nedávno mali alebo máte podstúpiť operáciu očí (vrátane operácie šedého zákalu - katarakty)
 - ak vy alebo vaše dieťa trpíte očnými problémami (ako sú bolesť očí, podráždenie alebo zápal, či rozmazané videnie)
 - ak máte vy alebo vaše dieťa syndróm suchého oka
 - ak máte vy alebo vaše dieťa ťažkú astmu alebo vaša astma nie je dostatočne kontrolovaná
 - ak vy alebo vaše dieťa nosíte kontaktné šošovky. Môžete používať UNILAT, ale riadne sa pokymni uvedenými v časti 3.
 - ak ste vy alebo vaše dieťa trpeli alebo v súčasnej dobe trpíte vírusovou infekciou oka spôsobenou vírusom herpes simplex (HSV).

Iné lieky a UNILAT

UNILAT môže ovplyvňovať účinok iných liekov. Ak vy alebo vaše dieťa teraz používate alebo ste v poslednom čase používali, či práve budete používať ďalšie lieky, vrátane liekov (očných kvapiek), ktorých výdaj nie je viazaný na lekárske predpis, povedzte to svojmu lekárovi, lekárovi vášho dieťaťa alebo lekárnikovi.

UNILAT a jedlo a nápoje

Nakoľko sa jedná o očné kvapky, nemá ich používanie žiadnu väzbu na jedlo a pitie.

Tehotenstvo a dojčenie

Nepoužívajte UNILAT, ak ste tehotná. Ak ste tehotná alebo dojčíte, ak si myslíte, že ste tehotná alebo ak plánujete otehotnieť, poraďte sa so svojim lekárom alebo lekárnikom predtým, ako začnete používať tento liek.

Nepoužívajte UNILAT, pokiaľ dojčíte.

Vedenie vozidiel a obsluha strojov

Krátko po použití UNILATU môžete mať rozmazané videnie. Neňadte vozidlá a vyhňte sa obsluhu strojov, pokiaľ tieto ťažkosti nepominú.

UNILAT obsahuje benzalkónium-chlorid

Tento liek obsahuje 0,2 mg roztoku benzalkónium-chloridu v 1 ml roztoku.

Mäkké kontaktné šošovky môžu reagovať s benzalkónium-chloridom a môže sa zmeniť farba kontaktných šošoviek. Pred použitím tohto lieku si musíte vybrať kontaktné šošovky a naspäť ich vložiť po 15 minútach.

Benzalkónium-chlorid môže tiež spôsobiť podráždenie oka, hlavne ak máte suché oči alebo poruchy rohovky (to je priehľadná vrstva v prednej časti oka). Ak máte nezvyčajné pocity v oku, bodanie (štipanie) alebo bolesť v oku po použití tohto lieku, oznámte to svojmu lekárovi.

UNILAT obsahuje fosforečnanové pufre

Tento liek obsahuje 9,1 mg fosforečnanov v 1 ml roztoku.

Ak máte závažné poškodenie priehľadnej vrstvy prednej časti oka (rohovky), fosforečnany môžu vo veľmi zriedkavých prípadoch spôsobiť zakalenie škrvny na rohovke kvôli hromadeniu vápnika počas liečby.

3. Ako používať UNILAT

Vždy používajte tento liek presne tak, ako vám povedal váš lekár alebo lekár, ktorý lieči vaše dieťa. Ak si nie ste ničím istý, overte si to u svojho lekára alebo lekára, ktorý lieči vaše dieťa alebo lekárnika.

Oporúčaná dávka pre dospelých (vrátane starších pacientov) a detí je 1 kvapka do postihnúťého oka (očí) 1 krát denne. Najvhodnejšie je podávať liek večer.

Neaplikujte UNILAT viac ako jeden krát denne, pretože jeho častejšie používanie môže znížiť účinnosť liečby.

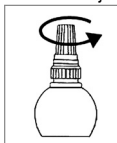
UNILAT musíte používať dovtedy, kým vám váš lekár alebo lekár, ktorý lieči vaše dieťa nepovie, aby ste jeho používanie ukončili.

Nositelia kontaktných šošoviek

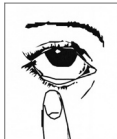
Ak vy alebo vaše dieťa nosíte kontaktné šošovky, mali by ste si ich pred aplikáciou UNILATU vybrať. Po aplikácii UNILATU počkajte aspoň 15 minút pred ich opätovným vložením.

Návod na použitie:

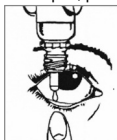
1. Umyte si ruky a pohodlne sa posadte alebo postavte.
2. Odskrutkujte uzáver so závitom.



3. Pridržiavajte fľašku smerom nadol, medzi palcom a ostatnými prstami.
4. Ukazovák jemne potiahnite spodné viečko postihnúťého oka.



5. Priblížte koniec kvapkadla blízko k vášmu oku tak, aby sa nedotkla oka alebo jeho okolitých oblastí.
6. Jemne stlačte fľašku, aby sa do vášho oka dostala len jedna kvapka, potom uvoľnite spodné viečko.



7. Prstom pritlačte kútik postihnúťého oka pri nose a podržte 1 minútu so zatvoreným okom.



8. Ak vám to lekár povedal, postup opakujte aj pre druhé oko.
9. Bezprostredne po použití nasadte pevne uzáver späť na fľašku.

Ak používate UNILAT s inými očnými kvapkami

Časový odstup medzi aplikáciou UNILATU a iných očných kvapiek má byť najmenej 5 minút.

Ak použijete viac lieku UNILAT, ako máte

Ak sa vám do očí dostalo príliš veľa kvapiek lieku, môžete mať pocit jemného podráždenia oka a vaše oči môžu slziť alebo sčervenať. Tento stav by mal po krátkom čase pominúť, ale ak sa obávajúte, kontaktujte svojho lekára alebo lekára, ktorý lieči vaše dieťa.

Ak dôjde k náhodnému prehltnutiu lieku, kontaktujte čo najskôr vášho lekára alebo lekára, ktorý lieči vaše dieťa.

Ak zabudnete použiť UNILAT

Ak ste zabudli použiť UNILAT, pokračujte v predpísanom dávkovaní v obvyklom čase. Neužívajte dvojnásobnú dávku, aby ste nezhadzovali vynechanú dávku.

Ak prestanete používať UNILAT

Neprestaňte používať UNILAT, pokiaľ vám to nepovedal váš lekár alebo lekár, ktorý lieči vaše dieťa.

Ak máte ďalšie otázky týkajúce sa použitia tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára alebo lekára, ktorý lieči vaše dieťa alebo lekárku.

4. Možné vedľajšie účinky

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého.

Boli zaznamenané nasledujúce vedľajšie účinky:

Veľmi časté (postihujú viac ako 1 z 10 používateľov):

- postupná zmena farby oka spôsobená zvyšovaním množstva hnedého pigmentu vo farebnej časti oka známej ako dúhovka. Zmeny farby dúhovky sú viac pravdepodobné u tých pacientov, ktorí majú zmiešanú farbu očí (modro-hnedé, sivo-hnedé, žltó-hnedé alebo zeleno-hnedé), ako u tých s jednofarebným zafarbením dúhovky (modrá, sivá, zelená alebo hnedá). Všetky zmeny súvisiace s farbou očí sa vyvíjajú v priebehu niekoľkých rokov, hoci zvyčajne sú pozorovateľné už počas 8 mesiacov liečby.
- Táto zmena farby môže byť trvalá a môže byť zreteľnejšia vtedy, ak aplikujete UNILAT iba do jedného oka. Žiadne ďalšie problémy súvisiace so zmenou farby oka neboli pozorované. Po ukončení liečby zmeny farby oka ustnú.

- začervenanie očí
- podráždenie očí (pocit pálenia, svrbenia, pichania alebo pocit piesku či cudzieho telesa v oku)
- postupné zmeny očných rias postihnutého oka a prítomnosť jemných chlpcov v okolí liečeného oka, pozorované najmä u japonskej populácie. Tieto zmeny sa týkajú predovšetkým stmavnutia, predĺženia, zhrubnutia a zvýšenia množstva očných rias.

Časté (postihujú menej ako 1 z 10 používateľov):

- podráždenie alebo narušenie povrchu oka, zápal očného viečka (blefaritída), bolesť oka a precitlivosť na svetlo (fotofóbia)

Menej časté (postihujú menej ako 1 zo 100 používateľov):

- opuchnuté viečka, suchosť očí, zápal alebo podráždenie povrchu očí (keratitída), rozmazané videnie a zápal očných spojiviek (konjunktivitída)
- kožná vyrážka
- nevoľnosť, vracanie

Zriedkavé (postihujú menej ako 1 z 1 000 používateľov):

- zápal dúhovky, farebnej časti oka (iritída / uveitída); opuch siete (makulárny edém), príznaky poškriabania / poškodenia alebo opuchu povrchu oka (periorbitálny edém), zmena smeru rastu očných rias alebo rast dvojítych očných rias (distichíáza)
- kožné reakcie na očných viečkach, stmavnutie očných viečok
- astma, zhoršenie astmy a dýchavičnosť (dyspnoe).

Veľmi zriedkavé (postihujú menej ako 1 z 10 000 používateľov):

- zhoršenie už existujúcej angíny pectoris, bolesť na hrudníku, vzhľad vpadnutých očí (prehĺbenie rhyhy očného viečka).

Pacienti taktiež uvádzali nasledujúce vedľajšie účinky: vačok naplnený tekutinou v farebnej časti oka (cysta dúhovky), bolesť hlavy, závrat, palpitácie (bušenie srdca), bolesť svalov, kĺbov a rozvoj vírusovej infekcie oka spôsobenej vírusom herpes simplex (HSV).

Vo veľmi zriedkavých prípadoch sa u niektorých pacientov s ťažkým poškodením rohovky (priehľadná vrstva v prednej časti oka) objavili počas liečby zakalené škvrny na rohovke, ktoré vznikli v dôsledku nahromadenia vápniaka.

Vedľajšie účinky pozorované častejšie u detí v porovnaní s dospelými sú náchoda so svrbením v nose a horúčka.

Hlásenie vedľajších účinkov

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárku. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii.

Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na

Štátny ústav pre kontrolu liečiv

Sekcia vigilancie

Kvetná 11

SK-825 08 Bratislava

Tel: + 421 2 507 01 206,

e-mail: neziaduce.ucinky@sukl.sk

Tlačivo na hlásenie podozrenia na nežiaduci účinok lieku je na webovej stránke www.sukl.sk v časti Bezpečnosť liekov/Hlásenie podozrení na nežiaduce účinky liekov. Formulár na elektronické podávanie hlásení: <https://portal.sukl.sk/eskadra/> Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

5. Ako uchovávať UNILAT

Tento liek uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume expirácie, ktorý je uvedený na štítku alebo na škatulke pod skratkou EXP. Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Pred prvým otvorením: Uchovávať v chladničke (2 °C – 8 °C). Neuchovávať v mrazničke.

Fľašku uchovávať vo vonkajšom obale na ochranu pred svetlom.

Po prvom otvorení: Uchovávať pri teplote neprevyšujúcej 25 °C. Liek nepoužívajte dlhšie ako 28 dní od prvého otvorenia fľašky.

Nepoužívajte tento liek, ak spozorujete viditeľné znaky poškodenia lieku alebo ochranného prúžku pri prvom otvorení fľašky. V takomto prípade vráťte liek do lekárne.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

Čo UNILAT obsahuje

- Liečivo je latanoprost 50 mikrogramov v 1 ml očných roztokových kvapkách
- Ďalšie zložky sú: chlorid sodný, benzalkónium-chlorid, roztok dihydrogenfosforečnan sodný, monohydrát, E339a, hydrogenufosforečnan sodný, bezvodý, E339b, kyselina chlorovodíková na úpravu pH, hydroxid sodný na úpravu pH, voda na injekcie.

Ako vyzerá UNILAT a obsah balenia

UNILAT je čirý, bezfarebný roztok, prakticky bez voľných častíc.

Každá fľaška lieku UNILAT obsahuje 2,5 ml očných roztokových kvapiek.

Liek je dostupný v nasledujúcich veľkostiach balenia: 1 x 2,5 ml, 3 x 2,5 ml (polyetylénová fľaška s kvapkadlom).

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca

UNIMED PHARMA spol. s r.o.

Oriešková 11, 821 05, BRATISLAVA, Slovenská republika

Tel.: +421 2 4333 3786

Fax: +421 2 4363 8743

e-mail: unimedpharma@unimedpharma.sk

www.unimedpharma.eu

Liek je schválený v členských štátoch Európskeho hospodárskeho priestoru pod nasledovnými názvami:

Bulharsko	УНИЛАТ 50 микрограма/мл капки за очи, разтвор
Česká republika	UNILAT 50 mikrogramů/ml oční kapky, roztok
Estónsko	UNILAT 50 mikrogrammi/ml, silmatilgad, lahus
Lotyško	UNILAT 50 mikrogrami/ml, acu pilieni, skjūdums
Litva	UNILAT 50 mikrogramų/ml akių lašai, tirpalas
Slovensko	UNILAT 50 mikrogramov/ml očné roztokové kvapky
Rumunsko	UNILAT 50 micrograme/ml picături oftalmice, soluție
Rakúsko	Latanoprost Unimed Pharma 50 Mikrogramm/ml Augentropfen
Maďarsko	Unilat 0,05 mg/ml oldatos szemcsepp
Nemecko	Latanoprost Unimed Pharma 50 Mikrogramm/ml Augentropfen
Slovinsko	Latanoprost Unimed Pharma 50 mikrogramov/ml kapljice za oko, raztopina

Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v máji 2022.