

Příbalová informace: informace pro pacienta

Xorox 30 mg/g oční mast aciclovir

Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek používat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejné známky onemocnění jako Vy.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

Co naleznete v této příbalové informaci

1. Co je oční mast Xorox a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete oční mast Xorox používat
3. Jak se oční mast Xorox používá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak oční mast Xorox uchovávat
6. Obsah balení a další informace

1. Co je oční mast Xorox a k čemu se používá

Oční mast Xorox obsahuje léčivou látku aciclovir, který patří do skupiny léků zvaných antivirotika.

Používá se k léčbě očních infekcí způsobených virem herpes simplex. Působí tak, že zabíjí viry nebo zamezuje v jejich šíření v přední části oční bulvy (rohovka).

2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete oční mast Xorox používat

Nepoužívejte oční mast Xorox

- jestliže jste alergický(á) na aciclovir nebo valaciclovir nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6).

Upozornění a opatření

Před použitím oční masti Xorox se poraďte se svým lékařem nebo lékárníkem.

- Oční mast Xorox používejte pouze na oči.
- Bezprostředně po nanesení můžete pociťovat mírné bodání a pálení.
- Pokud se u Vás projeví okamžitá alergická reakce, například rychlý otok podkoží v oblastech jako je obličej, hrdlo, paže a dolní končetiny (angioedém) atd., neprodleně kontaktujte lékaře.
- Pokud se u Vás projeví alergická reakce, například svědění očního víčka, otok nebo zčervenání oka, přestaňte oční mast Xorox používat a obraťte se na lékaře.
- Pokud se kterýkoli z příznaků vyskytne v závažné míře nebo se znovu objeví, okamžitě se poraďte se svým lékařem.

Během léčby oční mastí Xorox nenoste kontaktní čočky.

Děti a dospívající

Totéž jako u dospělých.

Další léčivé přípravky a oční mast Xorox

Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval(a) nebo které možná budete užívat.

Při lokální aplikaci do oka nebyly až dosud pozorovány žádné významné interakce.

V současnosti však nejsou dostatečné informace o používání oční masti Xorox a současném používání očních přípravků s obsahem kortikosteroidů. Váš lékař rozhodne, zda je tato léčba pro vás vhodná.

Těhotenství a kojení

Pokud jste těhotná nebo kojíte, domníváte se, že můžete být těhotná, nebo plánujete otěhotnět, poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete tento přípravek používat.

Oční mast Xorox lze během těhotenství nebo při kojení používat, protože při používání doporučených dávek nejsou během těhotenství předpokládány žádné nežádoucí účinky pro plod či novorozence.

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Vzhledem ke své povaze může tento přípravek způsobit dočasné zhoršení vidění. Proto je třeba dbát při řízení motorových vozidel, během práce bez bezpečného držení a při obsluze strojů maximální opatrnosti.

3. Jak se oční mast Xorox používá

Pokyny pro používání

Oční podání

Vždy používejte tento přípravek přesně podle pokynů svého lékaře nebo lékárníka. Pokud si nejste jistý(á), poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

Pokud nebylo lékařem předepsáno jinak, doporučená dávka přípravku je:

5krát denně (každé 4 hodiny) naneste 1cm proužek masti do dolního spojivkového vaku. Doporučené časy jsou: **7:00, 11:00, 15:00, 19:00 a 23:00.**

Stáhněte dolní víčko naneste proužek masti dovnitř spojivkového vaku. Zavřete víčka a zakoulejte očima, aby se mast lépe rozprostřela.

Aby byla zajištěna úspěšnost léčby, je nezbytné, abyste oční mast Xorox během dne aplikoval(a) v pravidelných 4hodinových intervalech. Po vyléčení zánětu rohovky v léčbě pokračujte ještě minimálně 3 dny.

Použití u dětí a dospívajících

Totéž jako u dospělých.

Jestliže jste použil(a) více oční masti Xorox, než jste měl(a)

Jestliže jste použil(a) příliš mnoho přípravku Xorox, poraďte se svým lékařem nebo lékárníkem.

Oční mast Xorox je určena k podání do očí, při jejím požití se poraďte svým lékařem nebo lékárníkem.

Jestliže jste zapomněl(a) použít oční mast Xorox

Jestliže jste zapomněl(a) přípravek Xorox použít, použijte jej, jakmile si vzpomenete. Pokud se však již blíží doba aplikace další dávky, zmeškanou dávku přeskočte. Nezdvojnásobujte následující dávku, abyste nahradil(a) vynechanou dávku.

Jestliže jste přestal(a) používat oční mast Xorox

Máte-li jakékoli další otázky týkající se používání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

4. Možné nežádoucí účinky

Podobně jako všechny léky může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

Bezprostředně po nanesení oční masti můžete dočasně pociťovat mírné bodání nebo pálení. Pokud zaznamenáte otok obličeje, angioedém apod., přestaňte Xorox používat a okamžitě vyhledejte lékaře.

Alergické reakce jsou velmi vzácné (mohou postihnout až 1 z 10 000 pacientů):

Pokud se u Vás objeví alergická reakce nebo akutní reakce precitlivělosti, přestaňte Xorox používat a okamžitě vyhledejte lékaře.

Známky mohou zahrnovat:

- kožní vyrážku, svědění nebo kopřivku
- otok obličeje, rtů, jazyka nebo jiných částí těla
- dušnost, sípání nebo obtížné dýchání
- nevysvětlitelnou horečku (vysoká teplota) a pocit na omdlení, zejména při vstávání.

Další nežádoucí účinky zahrnují:

Velmi časté (mohou postihnout více než 1 z 10 pacientů):

pálení nebo podráždění, fotofobie/citlivost na světlo nebo pocit, jako byste měl(a) něco v oku (povrchový zánět rohovky)

Tyto příznaky zpravidla nevyžadují přerušení léčby a okamžitě odezní.

Méně časté (mohou postihnout až 1 ze 100 pacientů):

přechodné mírné bodání nebo pálení, ke kterému dochází bezprostředně po aplikaci
oteklé a slzící oči (zánět spojivek)

Vzácné (mohou postihnout až 1 z 1 000 pacientů):

zduřelá, zarudlá, podrážděná a svědící oční víčka (zánět očních víček)

Pokud se kterýkoli z nežádoucích účinků vyskytne v závažné míře nebo pokud zaznamenáte jakýkoli nežádoucí účinek, který není uveden v této příbalové informaci, informujte svého lékaře nebo lékárníka.

Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Šrobárova 48

100 41 Praha 10

Webové stránky: www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek.

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

5. Jak oční mast Xorox uchovávat

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Nepoužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na tubě a krabičce. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Po prvním otevření nepoužívejte déle než 4 týdny.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

6. Obsah balení a další informace

Co oční mast Xorox obsahuje

- Léčivou látkou je aciklovir. Jeden gram masti obsahuje 30 mg acikloviru.
- Další složkou je bílá vazelína

Jak oční mast Xorox vypadá a co obsahuje toto balení

Jedna krabička obsahuje jednu hliníkovou tubu s polyethylenovým uzávěrem a polyethylenovou hubicí (špičkou) obsahující 4,5 g bílé nebo šedobílé oční masti.

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce

AGEPHA Pharma s.r.o.
Diaľničná cesta 5
903 01 Senec
Slovenská republika

Tento léčivý přípravek je v členských státech Evropského hospodářského prostoru a ve Spojeném království (Severním Irsku) registrován pod těmito názvy:

Tabulka 1

Název členského státu	Název léčivého přípravku
Rakousko	Xorox 30 mg/g Augensalbe
Belgie	Aciclovir Agepha 30 mg/g oogzalf
Chorvatsko	Xorox 30 mg/g mast za oko
Kypr	Xorox 30 mg/g eye ointment
Česká republika	Xorox
Dánsko	Xorox 30 mg/g øjensalve
Estonsko	Aciclovir Agepha 30 mg/g silma salv
Finsko	Xorox 30 mg/g silmävoide
Francie	Aciclovir Agepha 30 mg/g pommade ophtalmique
Německo	Xorox 30 mg/g Augensalbe
Maďarsko	Aciclovir Agepha 30mg/g szemkenőcs
Island	Xorox 30 mg/g Augnsmyrslí

Irsko	Aciclovir Agepha 30 mg/g Eye Ointment
Itálie	Xorox 30 mg/g Unguento Oftalmico
Lotyšsko	Xorox 30 mg/g acu ziede
Lucembursko	Xorox 30 mg/g Augensalbe
Malta	Xorox 30 mg/g eye ointment
Norsko	Xorox 30 mg/g øyesalve
Polsko	Xorox 30 mg/g maść do oczu
Portugalsko	Xorox 30 mg/g pomada oftálmica
Rumunsko	Xorox 30 mg/g unguent oftalmic
Slovinsko	Xorox 30 mg/g mazilo za oko
Španělsko	Xorox 30 mg/g pomada oftálmica
Švédsko	Xorox 30 mg/g ögonsalva
Nizozemsko	Aciclovir Agepha 30 mg/g oogzalf
Spojené království (Severní Irsko)	Aciclovir Agepha 30 mg/g eye ointment

Tato příbalová informace byla naposledy revidována: 1. 10. 2024