

Листовка: информация за пациента

Хилора 0,15% капки за очи, разтвор
Chilora 0,15% eye drops, solution

натриев хиалуронат
sodium hyaluronate

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да използвате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

Винаги използвайте това лекарство точно както е описано в тази листовка или както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако се нуждаете от допълнителна информация или съвет, попитайте Вашия фармацевт.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.
- Ако след 7 дни не се чувствате по-добре или състоянието Ви се влоши, трябва да потърсите лекарска помощ.

Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява Хилора и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Хилора
3. Как да използвате Хилора
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Хилора
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка - Приложение 2	
Към Рег. №	20210136
Разрешение №	BG/111111-54722
Одобрение №	31.05.2021

1. Какво представлява Хилора и за какво се използва

Хилора 0,15% капки за очи, разтвор представляват изкуствени слъзи на основата на натриевата сол на хиалуроновата киселина, природна и с висока степен на чистота молекула, получена чрез биотехнологичен процес. Благодарение на своя вискозитет, натриевият хиалуронат защитава повърхността на окото и стабилизира слъзния филм.

Хилора се използва за симптоматично лечение на синдрома на сухото око.

Ако след 7 дни не се почувствате по-добре или състоянието Ви се влоши, трябва да потърсите лекарска помощ.

2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Хилора

Не използвайте Хилора

- Ако сте алергични към активното вещество или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).
- Ако носите контактни лещи.



Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да използвате Хилора ако:

- използвате други очни продукти. Препоръчително е да се избягва едновременната им употреба.

Деца и юноши

Хилора трябва да се използва в педиатричната популация само при крайна необходимост и стриктно лекарско наблюдение.

Други лекарства и Хилора

Трябва да кажете на Вашия лекар или фармацевт, ако използвате, наскоро сте използвали или е възможно да използвате други лекарства, включително и такива, отпускани без рецепта.

Активната съставка в Хилора, натриев хиалуронат може да се отложи в присъствието на четвъртични амониеви соли. Следователно, едновременното приложение на такива разтвори трябва да се избягва. В случай, че използвате и други продукти за очно приложение, консултирайте се с Вашия лекар.

Хилора с храна и напитки

Заради начина на приложение няма налични данни за взаимодействия с храни и напитки.

Бременност, кърмене и фертилитет

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

Употребата на Хилора по време на бременност и кърмене трябва да става след обсъждане на ползите и рисковете с Вашия лекар.

Шофиране и работа с машини

Употребата на Хилора няма ефект върху способността ви да управлявате машини и използвате машини.

Хилора съдържа 0,05 mg/ml бензалкониев хлорид като консервант. Този може да се абсорбира от контактните лещи. В случай, че носите меки контактни лещи, консултирайте се с Вашия лекар преди да започнете да използвате Хилора, тъй като е възможно консервантът да причини тяхното обезцветяване. Необходимо е да изчакате поне 15 минути преди приложението на други очни продукти.

Бензалкониевият хлорид може също да причини дразнене на очите, особено ако имате „сухо око“ или нарушение на роговицата (прозрачния слой в предната част на окото). Ако имате необичайно усещане в окото, като парене или болка в окото след употребата на това лекарство, говорете с Вашия лекар.

3. Как да използвате Хилора

Винаги използвайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.



Обичайната начална доза е 1 капка в засегнатото/ите око/очи до 6 пъти дневно. Не превишавайте тази доза освен ако не сте се го обсъдили с Вашия лекар.

Инструкции за употреба:

- отвъртете капачката на бутилката;
- наведете главата си назад и дръпнете леко долния си клепач надолу, за да се получи „джоб“ между клепача и окото Ви;
- наклонете бутилката надолу и накапете капка Хилора в засегнатото око;
- не докосвайте други повърхности, включително и около окото Ви с върха на апликатора, с цел да се избегне замърсяване на разтвора или инфекция на окото.

В зависимост от отговорът, който получавате от терапията, нейната продължителност ще се определи от Вашия лекар. Накапвайте по една капка в конюнктивалната торбичка на засегнатото око до 6 пъти дневно, освен ако Вашият лекар не препоръчва друго. Хилора не трябва да се прилага по-продължително от един месец.

Ако сте използвали повече от необходимата доза Хилора

В случай на прилагане на по-голяма доза или случайно поглъщане на Хилора капки за очи, посъветвайте се с Вашия лекар незабавно или отидете до най-близкото лечебно заведение.

Ако сте пропуснали да използвате Хилора

Не прилагайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза. В случай, че сте пропуснали да използвате Хилора по план, продължете както преди.

Ако сте спрели употребата на Хилора

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Не спирайте прилагането на Хилора без да се консултирате с Вашия лекар.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Посъветвайте се с Вашия лекар ако получите някоя от следните реакции:

- възпаление на клепача или конюнктивата;
- обрив, зачервяване, увеличено сълзеотделяне, повърхостен кератит;
- сърбеж, парене.

Изброените нежелани реакции обикновено са леки и преходни. Придържането към препоръките в тази листовка ще спомогне за ограничаване на нежеланите реакции. В случай, някоя от тях да се задълбочи или стане продължителна, потърсете съвет от Вашия лекар или фармацевт.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни неописани в тази



листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез Изпълнителна агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, тел.: +359 2 8903417, уебсайт: www.bda.bg.

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Хилора

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Да се съхранява при температура под 25°C.

Да се съхранява в оригиналната опаковка.

Не използвайте Хилора след срока на годност, отбелязан върху етикета и картонената опаковка.

Срокът на годност след първо отваряне на бутилката е 4 седмици.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Хилора

- Активното вещество е натриев хиалуронат.
- Другите съставки са: динатриев фосфат додекахидрат, едноосновен натриев фосфат, монохидрат, натриев хлорид, бензалкониев хлорид, вода за инжекции.

Как изглежда Хилора и какво съдържа опаковката

Разтворът представлява прозрачна, вискозна, безцветна течност, практически свободна от частици.

Разтворът се съдържа в LDPE бутилка от 10 ml, поставена в картонена опаковка с листовка за пациента.

Притежател на разрешението за употреба

Ворлд Медисине Европа ЕООД
бул. Симеоновско шосе 130, ет. 3
1700 София
България

Производител

Ворлд Медисине Европа ЕООД
бул. „България“ № 110, вх. А, ап. 8
1618 София
България



Дата на последно преразглеждане на листовката

03/2021

