

Příbalová informace: informace pro pacienta

Aciclovir Olikla 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 přípravek Aciclovir Olikla a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Aciclovir Olikla používat
3. Jak se přípravek Aciclovir Olikla používá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak přípravek Aciclovir Olikla uchovávat
6. Obsah balení a další informace

1. Co je přípravek Aciclovir Olikla a k čemu se používá

Oční mast Aciclovir Olikla obsahuje léčivou látku zvanou aciklovir, která patří do skupiny léků nazývaných antivirotika.

Používá se k léčbě očních infekcí způsobených virem *herpes simplex*. Působí tak, že zabíjí nebo zastavuje růst virů na přední straně oční bulvy (rohovky).

2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Aciclovir Olikla používat

Přípravek Aciclovir Olikla je určený pouze k podání do oka (očí).

Nepoužívejte Aciclovir Olikla

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

Upozornění a opatření

Pokud nosíte kontaktní čočky, poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete přípravek Aciclovir Olikla používat. Během používání přípravku Aciclovir Olikla je přestaňte nosit.

Pokud si nejste jist(a), poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete Aciclovir Olikla používat.

Další léčivé přípravky a přípravek Aciclovir Olikla

Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval(a) nebo které možná budete užívat, a to i o lécích, které jsou dostupné bez lékařského předpisu, včetně rostlinných léčivých přípravků.

Těhotenství a kojení

Pokud jste těhotná nebo kojíte, myslíte si, že byste mohla být těhotná, nebo plánujete otěhotnět, poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete používat tento lék.

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Po aplikaci přípravku Aciclovir Olikla můžete mít 5 až 10 minut rozmazané vidění. Neříd'te auto ani neobsluhujte stroje, dokud účinky přípravku Aciclovir Olikla neodeznějí.

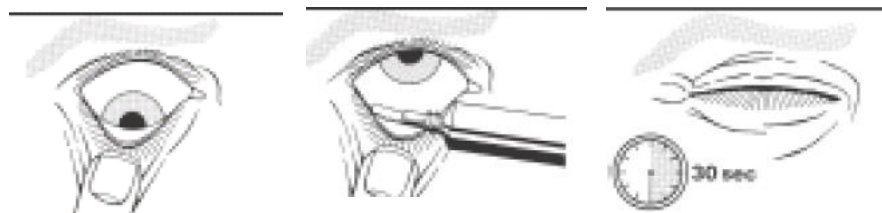
3. Jak se přípravek Aciclovir Olikla používá

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

Dospělí, dospívající a děti

Obvyklá dávka je 1 cm masti aplikovaná do infikovaného oka 5krát denně (každé 4 hodiny). Doporučené časy jsou: 7:00, 11:00, 15:00, 19:00 a 23:00.

Jak aplikovat přípravek Aciclovir Olikla do oka:



1. Umyjte si ruce.
2. Prstem jemně stáhněte dolní víčko infikovaného oka.
3. Zakloňte mírně hlavu a podívejte se nahoru.
4. Na vnitřní stranu dolního víčka naneste 1 cm přípravku Aciclovir Olikla. Snažte se, aby se špička tuby nedotýkala žádné části oka.
5. Zavřete víčko na 30 sekund a otáčejte oční bulvou, aby se mast lépe rozprostřela.
6. Po aplikaci přípravku Aciclovir Olikla si umyjte ruce.

Je nezbytné, abyste Aciclovir Olikla aplikoval(a) během dne v pravidelných 4hodinových intervalech, aby byla léčba úspěšná. Po zhojení zánětu rohovky má léčba ještě pokračovat nejméně 3 dny.

Po aplikaci přípravku Aciclovir Olikla může být vidění po dobu 5 až 10 minut rozmazané. Před řízením vozidla nebo používáním jakýchkoli nástrojů či strojů vyčkejte, dokud opět nevidíte jasně.

Použití u dětí a dospívajících

Stejně jako u dospělých.

Jestliže jste použil(a) více přípravku Aciclovir Olikla, než jste měl(a)

Pokud jste použil(a) příliš mnoho přípravku Aciclovir Olikla, poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem. Oční mast Aciclovir Olikla je určena k použití do oka, pokud přípravek spolknete, poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

Jestliže jste zapomněl(a) použít přípravek Aciclovir Olikla

Použijte oční mast Aciclovir Olikla ihned, jakmile si vzpomenete. Pokud je však již téměř čas na další dávku, vynechanou dávku již neaplikujte a pokračujte v používání léčivého přípravku v obvyklou dobu. Nezdvojnásobujte následující dávku, abyste vynechanou dávku nahradil(a).

4. Možné nežádoucí účinky

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

U tohoto přípravku se mohou vyskytnout následující nežádoucí účinky:

Alergické reakce (mohou postihnout méně než 1 z 10 000 osob)

Pokud se u Vás vyskytne alergická reakce, přestaňte přípravek Aciclovir Olikla používat a ihned vyhledejte lékaře.

Tyto příznaky mohou zahrnovat:

- vyrážku, svědění nebo kopřivku na kůži,
- otok obličeje, rtů, jazyka nebo jiných částí těla,
- dušnost, sípání nebo potíže s dýcháním,
- nevysvětlitelnou horečku (vysoká teplota) a pocit na omdlení, zejména když se postavíte.

Mezi **oční nežádoucí účinky** patří:

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

- pálení nebo podráždění, světloplachost/citlivost na světlo nebo pocit, že máte něco v oku (povrchový zánět rohovky).

Časté (mohou postihnout až 1 z 10 osob):

- mírné bodání v oku bezprostředně po použití Aciclovir Olikla,
- oteklé, slzící oči (zánět spojivek).

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

- oteklá, zarudlá, podrážděná, svědící oční víčka (zánět očních víček).

Pokud se kterýkoli z nežádoucích účinků stane závažným, nebo pokud si všimnete jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, prosím, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi.

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 přípravek Aciclovir Olikla uchovávat

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

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

Po prvním otevření spotřebujte do 28 dní v dobře uzavřeném obalu.

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

6. Obsah balení a další informace

Co přípravek Aciclovir Olikla obsahuje

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

Jak přípravek Aciclovir Olikla vypadá a co obsahuje toto balení

Bílá až téměř bílá mast zabalená ve sterilní hliníkové tubě s aplikátorem a uzavřená plastovým šroubovacím uzávěrem s kroužkem garantujícím neporušenost obalu nebo bez něj.

Jedna tuba obsahuje 5 g masti.

Držitel rozhodnutí o registraci

Olikla s.r.o., Náměstí Smiřických 42, 28163 Kostelec nad Černými lesy, Česká republika

Výrobce

BALKANPHARMA-RAZGRAD AD, 68 Aprilsko Vastanie Blvd, 7200 Razgrad, Bulharsko

Tento léčivý přípravek je v členských státech EHP registrován pod těmito názvy:

Česká republika	Aciclovir Olikla
Slovenská republika	Aciclovir Olikla 30 mg/g očná mast

Tato příbalová informace byla naposledy revidována: 6. 9. 2024