

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

Celluvisc, oogdruppels 10 mg/ml

carmellose natrium

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw apotheker.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Wordt uw klacht niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Celluvisc en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. WAT IS CELLUVISC EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?

Celluvisc is een traanvervangingsmiddel (kunsttranen). Het bevat een bevochtigingsmiddel genaamd carmellose natrium en wordt gebruikt voor de behandeling van de symptomen van droge ogen (zoals pijn, een brandend gevoel, irritatie of droge ogen).

2. WANNEER MAG U DIT MIDDEL NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor één van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel gebruikt.

- Als irritatie, pijn, roodheid of verandering van het gezichtsvermogen optreden of verergeren, dient u te stoppen met dit geneesmiddel en uw arts of apotheker te raadplegen.
- Direct na toediening kan korte tijd een wazig gezichtsvermogen bestaan.
- Tijdens het gebruik van Celluvisc wordt het dragen van contactlenzen afgeraden.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Celluvisc nog andere geneesmiddelen of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Als u ook nog andere oogdruppels gebruikt, dient tussen het indruppelen van de andere oogdruppels en het indruppelen van Celluvisc tenminste 15 minuten te zijn verstreken.

Zwangerschap en borstvoeding

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Dit geneesmiddel kan, voor zover bekend, zonder gevaar voor de vrucht, overeenkomstig het voorschrift worden gebruikt in de zwangerschap en tijdens de periode van borstvoeding.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Direct na het toedienen van de oogdruppels kan men korte tijd, voorbijgaand, wazig zien. In die tijd is besturen van een voertuig of het gebruiken van machines af te raden.

Verder is er geen effect te verwachten op de rijvaardigheid of het vermogen om machines te bedienen. Raadpleeg bij twijfel uw arts of apotheker.

3. HOE GEBRUIKT U DIT MIDDEL?

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

De aanbevolen dosering is al naar gelang de ernst van de irritatie drie- tot viermaal per dag 1-2 druppels Celluvisc.

Let er voor gebruik op, dat de unit dose ampul niet beschadigd is. De oogdruppeloplossing dient na opening van de unit dose ampul onmiddellijk te worden gebruikt. Om besmetting of mogelijk letsel aan het oog te vermijden, dient het open uiteinde van de ampul nergens mee in contact te komen; ook contact met uw oog dient bij het indruppelen te worden vermeden. Was uw handen voor gebruik van Celluvisc.



1. Neem een unit dose ampul van de strip.
2. Houd de unit dose ampul met het topje omhoog en draai het topje van de unit dose ampul.
3. Trek het onderste ooglid zachtjes naar beneden, zodat er een zakje ontstaat. Draai de ampul met de punt naar beneden en knijp hier in om één druppel in het oog in te druppelen. Herhaal dit eventueel voor het andere oog. Knipper enige malen met uw ogen.

Gebruik de unit dose ampul niet opnieuw, zelfs als deze nog niet geheel leeg is.

Heeft u te veel van dit middel gebruikt?

Zelfs na toediening van grote hoeveelheden in het oog of na het per ongeluk inslikken van grote hoeveelheden Celluvisc oogdruppels zijn geen symptomen te verwachten. Als u zich hierover toch zorgen maakt, kunt u uw arts of apotheker om advies vragen.

Bent u vergeten dit middel te gebruiken?

Wanneer een dosis is vergeten kan zonder bezwaar als nog de dosis worden toegediend.
Hierna gaat u verder met uw normale schema.
Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

De volgende bijwerkingen kunnen met Celluvisc optreden:

Vaak voorkomende bijwerkingen (komen voor bij 1 tot 10 patiënten op 100):
Oogirritatie (inclusief brandend gevoel en ongemak)

De volgende bijwerkingen kunnen voorkomen, maar hoe vaak dit voorkomt is onbekend:

- oogpijn,
- jeukend oog,
- gevoel dat er zich iets in het oog bevindt,
- schilferige ooglidrand,
- wazig zicht,
- allergische reacties (inclusief zwelling van het oog of ooglid),
- plakkende ogen,
- korstvorming en/of restanten van het geneesmiddel op het ooglid,
- verslechtering van het gezichtsvermogen,
- letsel aan het oogoppervlak doordat het uiteinde van de ampul in contact kwam met het oog tijdens het gebruik.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb (www.lareb.nl). Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

Wanneer één van de bijwerkingen ernstig wordt of als er bij u een bijwerking optreedt die niet in deze bijsluiter is vermeld, raadpleeg dan uw arts of apotheker.

5. HOE BEWAART U DIT MIDDEL?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de unit dose ampul, op de folieverpakking en op de doos na "EXP". Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaren beneden 25 °C.

Bewaar de unit dose ampullen in de folieverpakking en plaats de folieverpakking terug in de doos ter bescherming tegen licht en vocht.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE

Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stof in dit middel is carmellose natrium 10 mg/ml.
- De andere stoffen in dit middel zijn natriumchloride, natriumlactaat, kaliumchloride, calciumchloride en gezuiverd water.

Hoe ziet Celluvisc er uit en hoeveel zit er in een verpakking?

Celluvisc is een heldere tot lichttroebele, kleurloze tot lichtgele viskeuze oplossing in een kleine doorzichtige (blisterrachtige) verpakking (ook wel “unit dose ampul” genoemd). Iedere ampul bevat 0,4 ml oplossing en heeft een afdraaibaar topje.

Iedere verpakking bevat 10, 30, 60 of 90 unit dose ampullen in een folieverpakking. Elke folieverpakking bevat 10 unit dose ampullen.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgroottes op de markt worden gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

AbbVie B.V., Wegalaan 9, 2132 JD Hoofddorp, Nederland

Fabrikant

Allergan Pharmaceuticals Ireland, Castlebar Road, Westport, County Mayo, Ierland

Celluvisc is in Nederland in het register ingeschreven onder RVG 18218.

Deze bijsluiter is het laatst goedgekeurd in april 2022