

FOLHETO INFORMATIVO: INFORMAÇÃO PARA O UTILIZADOR

Celluvisc 1,0% p/v, colírio solução, recipiente unidose

Carmelose sódica

Leia atentamente este folheto antes de utilizar este medicamento.

Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o rereer.

Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou farmacêutico.

Este medicamento foi receitado para si. Não deve dá-lo a outros; o medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sintomas.

Se algum dos efeitos secundários se agravar ou se detectar quaisquer efeitos secundários não mencionados neste folheto, informe o seu médico ou farmacêutico.

Neste folheto:

1. O que é Celluvisc e para que é utilizado
2. Antes de utilizar Celluvisc
3. Como utilizar Celluvisc
4. Efeitos secundários possíveis
5. Como conservar Celluvisc
6. Outras informações

1. O QUE É CELLUVISC E PARA QUE É UTILIZADO

Celluvisc é um substituto das lágrimas e contém um lubrificante, a carmelose sódica. É utilizado no tratamento dos sintomas do olho seco (tais como dor, ardor, irritação ou secura).

2. ANTES DE UTILIZAR CELLUVISC

Não utilize Celluvisc

Se tem alergia (hipersensibilidade) à carmelose sódica ou a qualquer outro componente do Celluvisc (consulte a secção 6 para uma lista completa de excipientes).

Tome especial cuidado com CELLUVISC

Se utilizar lentes de contacto, deve removê-las antes de cada aplicação de Celluvisc. As lentes podem voltar a ser colocadas 15 minutos após a instilação das suas gotas oftálmicas.

Ao utilizar Celluvisc com outros medicamentos

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar ou tiver tomado recentemente outros medicamentos, incluindo medicamentos obtidos sem receita médica.

Se está a usar outros colírios, espere pelo menos 15 minutos antes de aplicar Celluvisc .

Gravidez e Aleitamento

Celluvisc pode ser usado durante a gravidez e aleitamento.

Condução de veículos e utilização de máquinas

A sua visão pode ficar desfocada durante um curto período após utilizar Celluvisc que dura normalmente de 1 a 15 minutos. Se sentir a visão desfocada, não conduza ou utilize máquinas até estar novamente com a visão límpida.

3. COMO UTILIZAR CELLUVISC

Celluvisc é para uso oftálmico (para aplicação no olho).

Siga estas instruções, excepto se o seu médico ou farmacêutico o aconselharem de forma diferente.

A dose usual é de 1-2 gotas de Celluvisc nos olhos afectados, conforme necessário.

Certifique-se de que o recipiente unidose está intacto antes de utilizar. A solução deve ser utilizada imediatamente após a abertura. Não tocar com a extremidade aberta da recipiente no olho ou em qualquer superfície, para evitar contaminações. Lave as mãos antes de usar.



1. Retire um recipiente unidose da tira de recipientes unidose.
2. Segure no recipiente unidose na posição vertical (com a tira de abertura para cima) e rode a tira de abertura até a destacar completamente.
3. Puxe cuidadosamente a pálpebra inferior para baixo até se formar uma pequena bolsa.
4. Vire o recipiente unidose ao contrário e aperte-a de forma a aplicar uma gota em cada olho. Pestaneje algumas vezes.

Não reutilize o recipiente unidose mesmo que ainda exista alguma solução remanescente.

Se ocorrer irritação, dor, vermelhidão ou alterações de visão ou se sentir que está a piorar – interrompa o tratamento e consulte o seu médico ou farmacêutico.

Se utilizar mais Celluvisc do que deveria

Não causará qualquer problema. Se estiver preocupado, fale com o seu médico ou farmacêutico.

Caso se tenha esquecido de utilizar CELLUVISC

Aplique a dose seguinte na altura adequada, conforme recomendado pelo seu médico ou farmacêutico. Não utilize uma dose a dobrar para compensar uma dose que se esqueceu de aplicar.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

4. EFEITOS SECUNDÁRIOS POSSÍVEIS

Como todos os medicamentos, Celluvisc pode causar efeitos secundários, no entanto estes não se manifestem em todas as pessoas. Podem ocorrer os seguintes efeitos secundários, embora a sua frequência seja desconhecida:

- Irritação dos olhos, sensação de queimadura ou picada
- Visão turva
- Aumento da produção de lágrimas (lacrimação)

Se algum dos efeitos secundários se agravar ou se detectar quaisquer efeitos secundários não mencionados neste folheto, informe o seu médico ou farmacêutico.

5. COMO CONSERVAR CELLUVISC

Manter fora do alcance e da vista das crianças.

Não utilize Celluvisc após o prazo de validade indicado no rótulo do recipiente unidose e da caixa após VAL. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Não conservar acima de 25°C.

Os medicamentos não devem ser eliminados na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como eliminar os medicamentos de que já não necessita. Estas medidas irão ajudar a proteger o ambiente.

6. OUTRAS INFORMAÇÕES

Qual a composição de Celluvisc

A substância activa é a carmelose sódica 10 mg/ml.

Os outros componentes são o cloreto de sódio, lactato de sódio, cloreto de potássio, cloreto de cálcio e a água purificada.

Os componentes de Celluvisc destinam-se a equiparar a composição da lágrima natural.

Qual o aspecto de Celluvisc e conteúdo da embalagem

CELLUVISC é um colírio sob a forma de solução. Apresenta-se como uma solução límpida, incolor a ligeiramente amarelada num recipiente pequeno transparente em forma de bolha (também denominado recipiente unidose). O recipiente tem uma abertura por torção. Cada recipiente unidose contém 0,4 ml de solução. Cada embalagem contém 5, 10, 20, 30, 40, 60 ou 90 recipientes unidose. É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Allergan S.A.
Avenida de la Industria, 24
Três Cantos –Madrid
Espanha

Fabricante
Allergan Pharmaceuticals Ireland
Castlebar Road
Westport - County Mayo
Irlanda

Para quaisquer informações sobre este medicamento, queira contactar o representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

PROFARIN LDA.
Rua da Quinta dos Grilos nº 30
2790-476 Carnaxide
Telefone: 21 425 32 42

Este medicamento encontra-se autorizado nos Estados Membros do Espaço Económico Europeu (EEE) sob as seguintes denominações:

Dinamarca	Celluvisc
Finlândia	Celluvisc 1.0% Silmätipat, liuos
Alemanha	Celluvisc 1% Augentropfen
Grécia	Celluvisc 1.0% w/v Οφθαλμικές σταγόνες, διάλυμα
Irlanda	Celluvisc 1.0% w/v Eye drops, solution, unit dose
Portugal	Celluvisc, colírio, solução a 1,0%.
Espanha	Viscofresh 10 mg/ml Colirio en solució
Reino Unido	Celluvisc 1.0% w/v Eye drops, solution, unit dose

Este folheto foi aprovado pela última vez em