

Prospect: Informații pentru consumator/pacient

Taufon 40mg/ml picături oftalmice, soluție

Taurină

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Taufon picături oftalmice și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să administrați Taufon picături oftalmice
3. Cum să administrați Taufon picături oftalmice
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Taufon picături oftalmice
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Taufon picături oftalmice și pentru ce se utilizează

Taufon, picături oftalmice, soluție conține taurină și este utilizat în tratamentul afecțiunilor degenerative ale corneei și retinei, inclusiv distrofiilor tapetoretinale ereditare, cataractei senile, diabetice, traumatiche, actinice; pentru stimularea proceselor reparative în traumele corneene; ca remediu adjuvant în tratamentul glaucomului cu unghi deschis.

2. Ce trebuie să știți înainte să administrați Taufon picături oftalmice

Nu trebuie să administrați Taufon picături oftalmice dacă:

Sunteți hipersensibil la taurină și alte componente ale preparatului.

Atenționări și precauții

Acest preparat este destinat numai pentru utilizare locală.

În glaucom cu unghi deschis Taufon se administrează cu 20 – 30 minute până la administrarea timololului.

Copii

Eficacitatea și inofensivitatea administrării medicamentului la copii nu a fost studiată.

Taufon picături oftalmice împreună cu alte medicamente

Potențiază micșorarea presiunii intraoculare și arteriale la administrarea concomitentă cu timolol - picături oftalmice, soluție.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Eficacitatea și inofensivitatea administrării medicamentului în sarcină și perioada de alăptare nu a

fost studiată.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu sunt informații.

Taufon conține metilparahidroxibenzoat (E218). Poate provoca reacții alergice (chiar întârziate).

3. Cum să utilizați Taufon picături oftalmice

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa, cum v-a spus medicul dumneavoastră. Dacă nu sunteți sigur, trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră.

În cataractă se administrează câte 2-3 picături de 2-4 ori pe zi, zilnic, timp de 3 luni. Curele de tratament se repetă la intervale de 1 lună. În traume oculare se administrează câte 2-3 picături de 2-4 ori pe zi, zilnic, timp de 1 lună. În tratamentul degenerărilor tapetoretinale congenitale și altor afecțiuni degenerative retiniene, precum și în traume penetrante ale corneei se administrează subconjunctival: câte 0,3 ml soluție 4% o dată pe zi, timp de 10 zile. Cura de tratament se repetă după 6 – 8 luni.

În glaucom cu unghi deschis Taufon se administrează în instilații conjunctivale de 2 ori pe zi cu 20–30 minute până la administrarea timololului. Cura de tratament se determină individual.

Dacă utilizați mai mult Taufon picături oftalmice decât trebuie

Cazuri de supradozaj nu sunt descrise.

Dacă uitați să utilizați Taufon picături oftalmice

Nu utilizați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Foarte rare (pot afecta până la 1 din 10000 pacienți)

-reacții alergice, hiperemia conjunctivei, prurit, senzație de arsură la nivelul ochilor.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Taufon picături oftalmice

A se păstra la temperaturi sub 25°C.

A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor!

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie, după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu utilizați acest medicament dacă observați semnele vizibile de deteriorare a ambalajului.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Taufon picături oftalmice

- Substanța activă este taurină 40mg/ml;
- Celelalte componente sunt: metilparahidroxibenzoat (E218), apă pentru injecții.

Cum arată Taufon picături oftalmice și conținutul ambalajului

Picături oftalmice, soluție 40mg/ml.

Lichid transparent, incolor.

Câte 10 ml soluție în flacoane. Câte 1 flacon împreună cu prospectul pentru consumator/ pacient în cutie de carton.

Deținătorul Certificatului de Inregistrare și Fabricantul

Deținătorul Certificatului de Inregistrare

„Farmak” SA, Ucraina
04080, or. Kiev,
str. Kirillovskaya 63

Fabricantul

„Farmak” SA, Ucraina
04080, or. Kiev,
str. Kirillovskaya 74.

Acest prospect a fost revizuit în Iunie 2023

Puteți raporta reacțiile adverse și către compania locală responsabilă pe sistemul de farmacovigilență al acestui produs, www.tpi-pharm.md, pv@tpi-pharm.md, 022-404236.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md>