

Navodilo za uporabo

PROALKALIN 0,3 mg/ml kapljice za oko, raztopina nafazolinijev klorid

Pred začetkom uporabe zdravila natančno preberite navodilo, ker vsebuje za vas pomembne podatke!

Pri uporabi tega zdravila natančno upoštevajte napotke v tem navodilu ali navodila zdravnika, farmacevta ali medicinske sestre.

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Posvetujte se s farmacevtom, če potrebujete dodatne informacije ali nasvet.
- Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro. Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. Glejte poglavje 4.
- Če se znaki vaše bolezni poslabšajo ali ne izboljšajo v 2 dneh, se morate posvetovati z zdravnikom.

Kaj vsebuje navodilo

1. Kaj je zdravilo PROALKALIN in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste uporabili zdravilo PROALKALIN
3. Kako uporabljati zdravilo PROALKALIN
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila PROALKALIN
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

1. Kaj je zdravilo PROALKALIN in za kaj ga uporabljamo

Zdravilo PROALKALIN vsebuje učinkovino nafazolinijev klorid.

Zdravilo zmanjšuje pordelost, srbenje in draženje očesa pri vnetju, povzročenu zaradi prahu, dima, megle, mraza, vetra, sonca, ekranskega sevanja, plavanja, kontaktnih leč, branja ali dela s predmeti v bližini oči (varjenje, poliranje/brušenje) ali očesne alergije (na cvetni prah, trave, živalsko dlako).

2. Kaj morate vedeti, preden boste uporabili zdravilo PROALKALIN

Ne uporabljajte zdravila PROALKALIN:

- če ste alergični na nafazolinijev klorid ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6),
- če imate anatomsko ozko zakotje ali glavkom (bolezen očesa z zvišanim očesnim tlakom, ki povzroča patološke spremembe na očesnem ozadju, tipičnim izpadom vida in močnimi bolečinami).

Varnosti uporabe zdravila PROALKALIN pri otrocih in mladostnikih niso ugotovili, zato zdravila ne uporabljajte pri otrocih in mladostnikih.

Opozorila in previdnostni ukrepi

Pred začetkom uporabe zdravila PROALKALIN se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro.

Zdravilo morate uporabljati aseptično. Kontaminaciji se izognete tako, da se s kapalko ničesar ne dotikate (niti očesa) in da kapalko po vsaki uporabi dobro zaprete s priloženo plastično zaporko.

Kontaktne leče morate pred uporabo zdravila odstraniti iz oči.

Če se po 2 dneh uporabe zdravila PROALKALIN stanje na vaših očeh ne izboljša (razdraženo, pordelo oko, zamegljen vid) ali če se stanje poslabša ali če se pojavijo simptomi sistemske absorpcije (omotica, glavobol, slabost, znižanje telesne temperature, zaspanost), prenehajte z uporabo zdravila in se posvetujte z zdravnikom.

Če imate srčno bolezen (zlasti koronarno srčno bolezen ali znake srčnega popuščanja), visok krvni tlak, sladkorno bolezen, hipertirozo (povečano delovanje ščitnice), okužbo ali poškodbo oči, porfirijo (dedna ali pridobljena motnja presnove) in če ste starejši, morate biti pri uporabi zdravila še posebej previdni.

Predpisanih odmerkov ne smete prekoračiti.

Dolgotrajnejše zdravljenje z zdravilom PROALKALIN lahko povzroči reaktivno hiperemijo (povečana količina krvi) očesne veznice.

Otroci in mladostniki

Varnosti in učinkovitosti uporabe zdravila pri otrocih in mladostnikih niso dokazali. Pri otrocih, še zlasti pri dojenčkih, se lahko zaradi uporabe zdravila pojavi depresija osrednjega živčevja, ki lahko povzroči komo in izrazito znižanje telesne temperature.

Druga zdravila in zdravilo PROALKALIN

Obvestite zdravnika ali farmacevta, če uporabljate, ste pred kratkim uporabljali ali pa boste morda začeli uporabljati katero koli drugo zdravilo.

Med sočasno uporabo nafazolina s tricikličnimi antidepresivi (zdravila za zdravljenje depresije) se lahko zviša vaš krvni tlak.

Anestetiki, sredstva, ki povzročajo anestezijo (trikloretilen, ciklopropan, halotan), lahko zvečajo občutljivost srčne mišice za simpatikomimetike (snovi ali zdravila, ki imajo učinke, podobne delovanju simpatičnega živčevja), tudi za nafazolinijev klorid, učinkovino v zdravilu PROALKALIN.

Sočasna uporaba idoksuridina lahko sproži nastanek oborine in draženje.

Nosečnost, dojenje in plodnost

Če ste noseči ali dojite, menite, da bi lahko bili noseči ali načrtujete zanositev, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom, preden uporabite to zdravilo.

Varnosti uporabe zdravila PROALKALIN med nosečnostjo in dojenjem niso ugotovili.

Zdravilo se med nosečnostjo in dojenjem uporablja samo v posameznih nujnih primerih in pod zdravniškim nadzorom.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Ni znano, da bi zdravilo PROALKALIN pri pravilni uporabi vplivalo na sposobnost vožnje in upravljanja strojev. Pri posameznikih lahko zdravilo neposredno po vkapanju prehodno povzroči zamegljen vid.

Zdravilo PROALKALIN vsebuje pomožno snov benzalkonijev klorid

To zdravilo vsebuje 0,06 mg benzalkonijevega klorida v 1 ml, kar je enako 0,60 mg/10 ml.

Benzalkonijev klorid se lahko absorbira v mehke kontaktne leče in lahko spremeni barvo kontaktnih leč. Pred uporabo zdravila si morate odstraniti kontaktne leče, po uporabi pa počakajte 15 minut, preden si jih spet vstavite.

Benzalkonijev klorid lahko povzroči tudi draženje oči, še posebno če imate suhe oči ali težave z roženico (prosojni, sprednji del očesa). Če imate po uporabi tega zdravila nenormalen občutek v očesu, vas zbada ali imate bolečine v očesu, se posvetujte z zdravnikom.

3. Kako uporabljati zdravilo PROALKALIN

Pri uporabi tega zdravila natančno upoštevajte napotke v tem navodilu ali navodila zdravnika, farmacevta ali medicinske sestre. Če ste negotovi, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro.

1. Pred prvo uporabo zdravila odvijte zaporko. Zaporka je pred prvim odpiranjem lahko le rahlo privita. Pod zaporko je varnostni obroč, ki je prost in se ne drži zaporce (možno, da se zaporka in varnostni obroč nekoliko vrtita).
2. Odstranite varnostni obroč, ki je po odvitju zaporce ostal na vsebniku. Varnostni obroč zavržite.
3. Ponovno dobro privijte zaporko na vsebnik. Zaporka na ta način sama preluknja kapalko.



Uporaba pri odraslih

V prizadeto oko si vkapnite 1 do 2 kapljici zdravila do 4-krat na dan.

Uporaba pri otrocih in mladostnikih

Zaradi pomanjkanja podatkov o varnosti in učinkovitosti uporaba zdravila PROALKALIN pri otrocih in mladostnikih ni dovoljena (glejte poglavji »Ne uporabljajte zdravila PROALKALIN« in »Opozorila in previdnostni ukrepi«).

Uporaba pri starejših bolnikih

Pri uporabi zdravila PROALKALIN pri starejših bolnikih je potrebna previdnost (glejte poglavje »Opozorila in previdnostni ukrepi«).

Če ste uporabili večji odmerek zdravila PROALKALIN, kot bi smeli

Preveliki odmerki zdravila PROALKALIN lahko povzročijo lokalno draženje in sistemsko absorpcijo zdravila. Če ste uporabili bistveno večji odmerek zdravila PROALKALIN od priporočenega, na primer če ste zdravilo PROALKALIN pomotoma pogoltnili, lahko to privede do hudih neželenih učinkov, ki vplivajo na srce in pretok krvi. Simptomi lahko vključujejo: upočasnen srčni utrip (bradikardija), hud glavobol, slabost, bruhanje, težave z dihanjem, pospešen srčni utrip (tahikardija), bolečine v prsnem košu in zvišan ali znižan krvni tlak. V hujših primerih so opazili tudi druge motnje srčnega ritma, krče in motnje zavesti.

V primeru lokalnega prevelikega odmerjanja morate prizadeto oko izpirati s tekočo vodo.

Če se pri vas pojavijo neželeni učinki ali če nenamerno vzamete/zaužijete prevelik odmerek zdravila PROALKALIN, takoj poiščite zdravniško pomoč.

Če ste pozabili uporabiti zdravilo PROALKALIN

Ne uporabite dvojnega odmerka, če ste pozabili uporabiti prejšnji odmerek.

Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro.

4. Možni neželeni učinki

Kot vsa zdravila ima lahko tudi to zdravilo neželene učinke, ki pa se ne pojavijo pri vseh bolnikih.

Neželeni učinki, ki se lahko pojavijo med zdravljenjem z zdravilom PROALKALIN, so v nadaljevanju razvrščeni po organskih sistemih. Njihove pogostnosti iz razpoložljivih podatkov ni mogoče oceniti.

Bolezni endokrinega sistema:

zvečane vrednosti krvnega sladkorja.

Psihiatrične motnje:

zaspanost, nespečnost, nemir.

Bolezni živčevja:

glavobol, omotica.

Očesne bolezni:

draženje, neprijeten občutek v očesu, pekoča bolečina, zamegljen vid, preobčutljivost za sončno svetlobo, solzenje, zvišan očesni tlak, razširjenost zenice, še bolj pordelo oko – »rebound« fenomen, točkovno vnetje roženice.

Srčne bolezni:

neprijetni občutki ob hitrem ali močnem utripanju srca (palpitacije), upočasnen ali pospešen srčni utrip.

Žilne bolezni:

zvišan ali znižan krvni tlak.

Bolezni prebavil:

slabost, bruhanje.

Bolezni kože in podkožja:

potenje, bledica.

Bolezni sečil:

zastajanje seča.

Splošne težave in spremembe na mestu aplikacije:

znižanje telesne temperature.

Poročanje o neželenih učinkih

Če opazite katerega koli izmed neželenih učinkov, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro. Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. O neželenih učinkih lahko poročate tudi neposredno na:

Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke

Sektor za farmakovigilanco

Nacionalni center za farmakovigilanco

Slovenčeva ulica 22

SI-1000 Ljubljana

tel.: +386 (0)8 2000 500

faks: +386 (0)8 2000 510

e-pošta: h-farmakovigilanca@jazmp.si

spletna stran: www.jazmp.si

S tem, ko poročate o neželenih učinkih, lahko prispevate k zagotovitvi več informacij o varnosti tega zdravila.

5. Shranjevanje zdravila PROALKALIN

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Shranjujte pri temperaturi do 25 °C.

Vsebina odprtega kapalnega vsebnika je pri temperaturi do 25 °C uporabna 28 dni.

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na škatli in kapalnem vsebniku poleg oznake EXP (okrajšava za rok uporabnosti). Rok uporabnosti zdravila se izteče na zadnji dan navedenega meseca.

Zdravila ne smete odvreči v odpadne vode ali med gospodinjske odpadke. O načinu odstranjevanja zdravila, ki ga ne uporabljate več, se posvetujte s farmacevtom. Taki ukrepi pomagajo varovati okolje.

6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

Kaj vsebuje zdravilo PROALKALIN

- Učinkovina je nafazolinijev klorid.
1 ml kapljic za oko, raztopine vsebuje 0,26 mg nafazolina v obliki 0,3 mg nafazolinijevega klorida.
- Pomožne snovi so benzalkonijev klorid (0,06 mg/ml), borova kislina (E284), boraks (E285), dinatrijev edetat, natrijev klorid in voda za injekcije.

Izgled zdravila PROALKALIN in vsebina pakiranja

Zdravilo PROALKALIN je bistra, brezbarvna raztopina.

Zdravilo je na voljo v škatli, ki vsebuje kapalni vsebnik (PE) z zaporko (PP). V vsakem kapalnem vsebniku je 10 ml kapljic za oko, raztopine. V škatli je priloženo navodilo za uporabo zdravila.

Način izdaje zdravila PROALKALIN

Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in proizvajalec

ALKALOID-INT d.o.o.

Šlandrova ulica 4

1231 Ljubljana-Črnuče

Slovenija

tel.: +386 (0)1 300 42 90

faks: +386 (0)1 300 42 91

e-pošta: info@alkaloid.si

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 25. 8. 2025.