



Dla najmłodszych

Demoxoft



LEVOFTYAL®
Levofloxacinum

CYKLOFTYAL®
Cyklopentolatu chlorowoderek

HexaClean



Demoxoft



**Ekspert w specjalistycznej
higienie oraz pielęgnacji powiek
i ich brzegów**

Produkt kosmetyczny

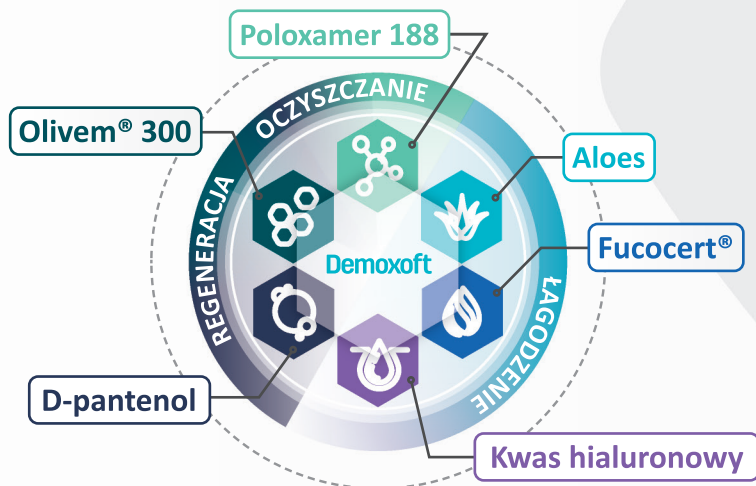


Produkt kosmetyczny



DEMOXOFT, dzięki specjalnie dobranym składnikom powierzchniowo czynnym, **łagodnie i skutecznie oczyszcza skórę powiek i ich brzegi**. Do stosowania w przypadku:

-  **DYSFUNKCJI GRUCZOŁÓW MEIBOMA (MGD)**
-  **STANÓW ZAPALNYCH POWIEK**
-  **CODZIENNEJ HIGIENY POWIEK I ICH BRZEGÓW**



**Stosowanie
po 1. miesiącu życia**



**Przebadane
okulistycznie
i dermatologicznie**



**Bezpieczeństwo
stosowania**



**Bez
alkoholu**

Higiena powiek i ich brzegów

LEVOFTYAL®

Levofloxacinum

Szeroki wachlarz

działania bakteriobójczego

LEVOFTYAL to lek do stosowania w miejscowym leczeniu powierzchniowych bakteryjnych zakażeń oczu, wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na lewofloksacynę u pacjentów w wieku **od 1. roku życia**.¹



WYSOKA SKUTECZNOŚĆ TERAPEUTYCZNA

bardzo dobra penetracja lewofloksacyny do struktur oka²



BARDZO DOBRA TOLERANCJA

oraz **NISKIE RYZYKO WYSTĘPOWANIA DZIAŁAŃ NIEPOŻĄDANYCH**^{1,3}



NAJNIŻSZA CYTOTOKSYCZNOŚĆ

lewofloksacyny w porównaniu do pozostałych fluorochinolonów stosowanych w okulistyce²

osmolalność 300 mOsm/kg¹
pH ok. 6,5¹



Stosowanie
od **1. roku życia**¹



Zwykle
5 dni terapii¹



**Bezpieczeństwo
stosowania**¹

Antybiotykoterapia

Produkt leczniczy Rx

Jedyne w Polsce chusteczki do
specjalistycznej higieny brzegów
powiek z POLIHEKSANIDEM (PHMB)⁴

HexaClean



HEXACLEAN do specjalistycznej higieny brzegów powiek w **objawach towarzyszących infekcji oka** oraz **przed zabiegami okulistycznymi**.



OCHRONA PRZED ROZWOJEM NIEKORZYSTNEJ MIKROFLORY

połączenie składnika myjącego (Poloxamer 188) i substancji antyseptycznej (Poliheksanid)



SKUTECZNE USUWANIE ZANIECZYSZCZEŃ I WYDZIELINY

z brzegów powiek i rzęs



REDUKCJA ZACZERWIENIEŃ I DYSKOMFORTU

skóry brzegów powiek



Stosowanie
po 3. roku życia



Przebadane
okulistycznie



Bezpieczeństwo
stosowania



Bez
alkoholu

Specjalistyczna higiena brzegów powiek

CYKLOFTYAL[®]

Cyklopentolatu chlorowodorek

Jedyny

cyklopentolat w Polsce⁵

CYKLOFTYAL to lek stosowany w diagnostyce dna oka i w badaniach refrakcji u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku powyżej 3 miesięcy.⁵

NOWOŚĆ

- WYGODNE KROPLENIE U DZIECI jeden raz^{6*}
- DOKŁADNIEJSZE POMIARY REFRAKCJI ograniczenie resztkowej akomodacji vs tropikamid⁷
- KOMFORT DLA PACJENTA krótszy czas działania w stosunku do atropiny⁶

Produkt leczniczy Rx



Stosowanie powyżej
3. miesiąca życia⁶



Stabilne porażenie
akomodacji⁶



Wytyczne Polskiego
Towarzystwa Okulistycznego^{8,9}

Diagnostyka dna oka i badania refrakcji

CYKLOFTAL, 10 mg/ml, krople do oczu, roztwór

Skład: Jeden ml roztworu zawiera 10 mg cyklopotolatu chlorowodoru. 1 kropla Cykloftalu posiada objętość około 0,03 ml, co oznacza, że jedna kropla roztworu zawiera 0,3 mg cyklopotolatu chlorowodoru. Substancja pomocnicza o znanym działaniu: Każdy mililitr roztworu zawiera 0,1 mg benzalkoniowego chlorku. **Postać farmaceutyczna:** Krople do oczu, roztwór. Bezbarywny, przezroczysty roztwór, o pH 3,0 - 5,1 i osmolalności 300 - 400 mOsm/kg. **Wskazania:** Produkt leczniczy Cykloftal wskazany jest do miejscowego stosowania w diagnostyce dna oka i w badaniach refrakcji u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku powyżej 3 miesięcy. Stosowany jest też jako środek rozszerzający źrenicę w leczeniu zapalenia tętnówki, zapalenia tętnówki i ciała rzęskowego, zapalenia naczyń i błony naczyniowej oka u dorosłych. **Dawkowanie i sposób podawania:** Dawkowanie: Pacjent powinien postępować zgodnie z zaleceniami lekarza. **Dorośli w wieku powyżej 65 lat:** Porażenie akomodacji i badania okulistyczne: Jedną kroplę produktu leczniczego Cykloftal zakropić dwa razy w odstępie 5 minut. Badanie należy przeprowadzać około 30-40 minut od ostatniego zakropienia leku. Zapalenie tętnówki i ciała rzęskowego, zapalenie naczyń i błony naczyniowej oka: stosować jedną kroplę 3 do 4 razy dziennie. Czas trwania leczenia powinien być określony przez lekarza opierając się na podstawie obserwacji klinicznej pacjenta. **Dorośli w wieku powyżej 65 lat:** Stosowanie przeciwciekawne. Dzieci i młodzież: **Dzieci w wieku powyżej 3 miesięcy i młodzież:** Porażenie akomodacji i badania okulistyczne: Jedną kroplę produktu leczniczego Cykloftal należy zakropić do oka 40 minut przed badaniem. W razie potrzeby dawkę leku można powtórzyć po upływie 15 minut. Dzieci i młodzież należy obserwować przez 30 minut po wkropleniu do oczu leku Cykloftal. Oporność na cykloplegikę może wystąpić u małych dzieci (w wieku powyżej 3 miesięcy do 6 lat), u pacjentów z ciemną skórą i/lub u pacjentów z ciemnymi tęczówkami, dlatego może zaistnieć potrzeba odpowiedniego dostosowania dawki u pacjentów z tych grup wiekowych. **Dzieci w wieku poniżej 3 miesięcy:** Produktu leczniczego Cykloftal nie należy stosować u noworodków i niemowląt w wieku poniżej trzech miesięcy ze względu na możliwy związek pomiędzy wywołaniem porażenia akomodacji a rozwojem niedowidzenia oraz ze względu na ryzyko toksyczności ogólnoustrojowej u noworodków. **Sposób podawania:** Odkręcić nasadę butelki i lekko nacisnąć na ścianki butelki w celu wypuszczenia kropli z kroplomierza w zalecanej dawce. Aby ograniczyć ogólnoustrojowe wchłanianie cyklopotolatu chlorowodoru, po wkropleniu do oka należy przez około 2-3 minuty usunąć uściską kanalików łzowych. **Przeciwwskazania:** Nadwrażliwość na substancję czynną lub na którąkolwiek substancję pomocniczą. Jaskra i włątkiem kątem przeczyszczenia, zastosowanie leku może prowadzić do wystąpienia stanu ostrego. Pacjenci w podszewym wieku (powyżej 65 lat). Dzieci w wieku poniżej 3 miesięcy. Dzieci ze zmianami organicznymi mózgu (włączając wady lub zaburzenia wrodzone lub rozwojowe układu nerwowego, szczególnie przyspędzające do napadów padaczkowych). **Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące stosowania:** Należy zachować ostrożność u pacjentów starszych ze względu na większe ryzyko wystąpienia ogólnoustrojowych działań niepożądanych, u pacjentów z porażoną niedźwiedźnością jelita, łagodnym przestępem gruczołu krokowego, niewydolnością wieńcową lub uszkodzeniem mięśnia sercowego, atakią, nadwrażliwością na alkaloizy wilczą jaskry i przekrwieniem oka (ze względu na możliwość zwiększonego wchłaniania ogólnoustrojowego). Cyklopotolatu chlorowodoru zwiększa wrażliwość oka na światło. Dlatego zaleca się noszenie okularów przeciwsłonecznych, aby chronić oczy przed nadmiernym promieniowaniem ultrafioletowego. Produkt leczniczy Cykloftal należy stosować ostrożnie u pacjentów z jaskrą. Głokwikie odciskiwanie akomodacji może trwać do 24 godzin. **Dzieci i młodzież:** Produktu leczniczego Cykloftal nie należy stosować u noworodków i niemowląt poniżej trzech miesięcy ze względu na możliwy związek pomiędzy wywołaniem porażenia akomodacji a rozwojem niedowidzenia oraz ze względu na ryzyko toksyczności ogólnoustrojowej u noworodków. Zaleca się zachowanie ostrożności u dzieci ze względu na ryzyko wystąpienia efektów ogólnoustrojowych oraz w przypadkach przekrwienia powierzchni oka, co może prowadzić do zwiększonego wchłaniania ogólnoustrojowego. U dzieci z porażeniem spastycznym lub upośledzonym umysłowo istnieje większe prawdopodobieństwo wystąpienia działań niepożądanych wywołanych cyklopotolatu chlorowodoru. Kolejnym zagrożeniem, szczególnie u dzieci, jest wchłanianie związków cyklopotolatu przez błonę śluzową nosa, gdzie dostają się kanałem łzowym wraz z wydzielaną łzową. W związku z tym, aby ograniczyć ogólnoustrojowe wchłanianie cyklopotolatu chlorowodoru, po wkropleniu do oka należy przez około 2-3 minuty usunąć uściską kanalików łzowych. Produkt leczniczy Cykloftal zawiera benzalkoniowy chlorek w ilości 0,1 mg w 1 ml, (0,003 mg w jednej kropli). Benzalkoniowy chlorek może być absorbowany przez miękkie soczewki kontaktowe i zmieniać ich zabarwienie. Należy usunąć soczewki kontaktowe przed zakropieniem i odczekać co najmniej 15 minut przed ponownym założeniem. Zgłaszano, że benzalkoniowy chlorek może powodować także podrażnienie oczu, objawy zespołu suchego oka lub może wpływać na film łzowy i powierzchnię rogówki. Benzalkoniowy chlorek należy stosować ostrożnie u pacjentów z zespołem suchego oka lub uszkodzeniem rogówki. Pacjentów leczonych długoterminowo należy kontrolować. Produkt leczniczy Cykloftal zawiera kwas borowy w ilości 7,5 mg w 1 ml, (0,225 mg w jednej kropli). **Działania niepożądane:** Działania niepożądane zostały pogrupowane zgodnie z klasyfikacją układów i narządów oraz częstotą występowania. Częstotą występowania określona jest następująco: bardzo często ($\geq 1/100$), często ($\geq 1/100$ do $<1/100$), niezbyt często ($\geq 1/1000$ do $<1/100$), rzadko ($\geq 1/10000$ do $<1/1000$), bardzo rzadko ($<1/10000$), częstotą nieznana (nie może być określona na podstawie dostępnych danych). **Działanie miejscowe:** Działania miejscowe, które wymagają interwencji medycznej, jeśli się utrzymują. **Zaburzenia oka:** Częstotą nieznana: nadwrażliwość na światło ($<1/10000$), pieczenie oka (przemijające) po aplikacji, przy wielokrotnym stosowaniu możliwy jest rozwój reakcji alergicznej, która objawia się trwałym podrażnieniem oka, niewyrażającym widzeniem i przekrwieniem oka, zaburzenia widzenia, wzrost ciśnienia wewnątrzgałkowego, zapalenie powłoki i spojówek, zapalenie spojówek, punktowe zapalenie rogówki. **Działanie ogólnoustrojowe:** Działania wynikające z ogólnoustrojowego wchłaniania i wymagające działań medycznych: **Zaburzenia psychiczne:** Częstotą nieznana: spłatanie, halucynacje, nietypowe uczucie osłabienia lub zmęczenia. **Zaburzenia ogólne i stany w miejscu podania:** Częstotą nieznana: gorączka. **Zaburzenia naczyniowe:** Częstotą nieznana: zaczerwienienie twarzy. **Zaburzenia żołądka i jelit:** Częstotą nieznana: zwiększenie pragnienia lub suchot w ustach, wzdęcia brzucha, zwłaszcza u dzieci. **Zaburzenia skóry i tkanki podskórnej:** Częstotą nieznana: wysypka skórna. **Zaburzenia serca:** Częstotą nieznana: przyspieszenie akcji serca. **Zaburzenia nerek i dróg moczowych:** Częstotą nieznana: zatrzymanie moczu. **Zgłaszanie podejrzaných działań niepożądanych:** Po dopuszczeniu produktu leczniczego do obrotu istotne jest zgłaszanie podejrzaných działań niepożądanych. Umożliwia to nieprzerwanie monitorowanie stosunku korzyści do ryzyka stosowania produktu leczniczego. Osoby należące do personelu medycznego powinny zgłaszać wszelkie podejrzané działania niepożądane bezpośrednio do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa, Tel.: + 48 22 49 21 301, Faks: + 48 22 49 21 309, Strona internetowa: <https://smz.edrowie.gov.pl> **Podmiot odpowiedzialny:** Verco S.A. Skwer kard. S. Wyszyńskiego 5, lok. 6U, 01-015 Warszawa, Tel.: +48 22 811 41 61, Fax: +48 22 833 51 43, e-mail: biuro@verco.pl. **Numer pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:** 26671, wydane przez Prezesa URPLWMiPB. **Kategoria dostępności:** produkt leczniczy wydawany na receptę. Produkt pełnopłatny.

LEVOTFAL, 5 mg/ml, krople do oczu, roztwór, lewofloxacinum

Skład: Jeden ml kropli do oczu, roztwór, zawiera 5,12 mg lewofloksacyny półwodnej, co odpowiada 5 mg lewofloksacyny. Jedna kropla zawiera około 0,17 mg lewofloksacyny półwodnej. **Substancja pomocnicza o znanym działaniu:** Jeden ml kropli do oczu, roztwór zawiera 0,05 mg benzalkoniowego chlorku. **Postać farmaceutyczna:** Krople do oczu, roztwór. Jęzzyzrosty roztwór o barwie zielonkawo żółtej, praktycznie niezawierający cząstek, o pH około 6,5 i osmolalności około 300 mOsm/kg. **Wskazania:** do stosowania w miejscowym leczeniu powierzchniowych bakteryjnych zakażeń oka, wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na lewofloksacynę u pacjentów w wieku ≥ 1 roku życia. Należy przestrzegać oficjalnych wytycznych dotyczących właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. Produkt leczniczy Levotfal jest wskazany do stosowania u dorosłych, dzieci w wieku od 1 roku życia oraz młodzieży. **Dawkowanie i sposób podawania:** Dawkowanie: U wszystkich pacjentów należy podawać jedną lub dwie krople do zakażonego oka (oczu) co dwie godziny, do 8 razy na dobę, z wyjątkiem godzin snu, przez pierwsze dwa dni, a następnie cztery razy na dobę do 3. do 5. dnia. W przypadku jednoczesnego stosowania innych miejscowych leków do oka konieczne jest zachowanie przynajmniej 15-minutowej przerwy pomiędzy zastosowaniem poszczególnych leków. Aby uniknąć zanieczyszczenia końcówki zakraplacza i roztworu, nie należy dopuszczać do kontaktu końcówki z powiekami i obszarem wokół oka. Czas trwania leczenia zależy od stopnia nasilenia choroby oraz bakteriologicznego i klinicznego przebiegu zakażenia. Zwykle czas trwania leczenia wynosi 5 dni. Nie określono bezpieczeństwa stosowania ani skuteczności produktu leczniczego w leczeniu owrzodzeń rogówki i zapalenia spojówek u noworodków. Nie zaleca się stosowania produktu leczniczego Levotfal u dzieci w wieku ≤ 1 roku życia ze względu na brak danych dotyczących bezpieczeństwa stosowania i skuteczności. **Osoby w podszewym wieku:** Modyfikacja dawki nie jest konieczna. **Dzieci i młodzież:** U dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku ≥ 1 roku życia stosuje się takie same dawki produktu leczniczego. Określono bezpieczeństwo stosowania i skuteczność lewofloksacyny 5 mg/ml w postaci kropli do oczu u dzieci w wieku ≥ 1 roku życia oraz u młodzieży. Nie określono dostępnosci bezpieczeństwa stosowania ani skuteczności lewofloksacyny 5 mg/ml w postaci kropli do oczu u dzieci ≤ 1 roku życia. Dane nie są dostępne. **Sposób podawania:** Podanie do oka. **Przeciwwskazania:** Nadwrażliwość na substancję czynną lewofloksacynę, inne chinolony lub na którąkolwiek substancję pomocniczą np. benzalkoniowy chlorek. **Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące stosowania:** Produktu leczniczego Levotfal nie wolno wstrzykiwać podskópowo. Roztworu nie należy podawać bezpośrednio do przedniej komory oka. Podczas podawania fluorochinolonu o działaniu ogólnoustrojowym obserwowano reakcje nadwrażliwości, nawet po podaniu pojedynczej dawki. W przypadku wystąpienia reakcji alergicznej na lewofloksacynę należy przerwać stosowanie produktu leczniczego. Podobnie jak w przypadku innych leków przeciwbakteryjnych, długoterminowe stosowanie lewofloksacyny może spowodować nadmierne namnożenie drobnoustrojów opornych na leczenie, w tym także grzybow. W przypadku nasilenia zakażenia lub braku poprawy klinicznej w spodziewanym okresie należy przerwać stosowanie produktu leczniczego i wdrożyć leczenie alternatywne. Zawsze, gdy jest to uzasadnione klinicznie, u pacjenta należy przeprowadzić odpowiednie badanie z zastosowaniem metod powiększających, takich jak biomikroskopia z użyciem lampy szelmejowej oraz, jeśli to wskazane, barwienie fluorescencyjne. Zapalenie ściany i zerwanie ściany mogą wystąpić w przypadku ogólnoustrojowego stosowania fluorochinolonu, w tym lewofloksacyny, szczególnie u starszych pacjentów oraz pacjentów leczonych jednocześnie zakażeniem i infekcją. Z tego powodu należy zachować ostrożność, a po wystąpieniu pierwszych objawów zapalenia ściany – przerwać leczenie produktem leczniczym Levotfal. Pacjenci, u których stwierdzono bakteryjne zapalenie zewnętrznych części oka, nie powinni nosić soczewek kontaktowych. Produkt leczniczy Levotfal zawiera benzalkoniowy chlorek, który może powodować podrażnienie oka. Z powodu niewielkiej liczby danych nie ma różnic w profilu działań niepożądanych u dzieci w porównaniu z osobami dorosłymi. Zasadniczo jednak osoby dzieci wykazują silniejszą reakcję na bodźce niż osoby dorosłe. Podrażnienie może mieć wpływ na leczenie u dzieci. Chlorek benzalkoniowy może być absorbowany przez miękkie soczewki kontaktowe i zmieniać ich zabarwienie. Należy usunąć soczewki kontaktowe przed zakropieniem i odczekać co najmniej 15 minut przed ponownym założeniem. Zgłaszano, że chlorek benzalkoniowy może powodować także podrażnienie oczu, objawy zespołu suchego oka lub może wpływać na film łzowy i powierzchnię rogówki. Chlorek benzalkoniowy należy stosować ostrożnie u pacjentów z zespołem suchego oka lub z uszkodzeniem rogówki. Pacjentów leczonych długoterminowo należy kontrolować. Dzieci i młodzież: Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące stosowania są takie same w przypadku osób dorosłych i dzieci w wieku ≥ 1 roku życia. **Działania niepożądane:** Szacuje się, że działania niepożądane występują u około 10% pacjentów. Działania te są zwykle łagodne lub umiarkowane, przemijające i zazwyczaj ograniczone do oka. Ze względu na zawarty w produkcie leczniczym benzalkoniowy chlorek ewentualne wystąpienie kontaktowego zapalenia skóry i (lub) podrażnienia może być spowodowane substancją czynną lub tą substancją konserwującą. W trakcie badań klinicznych i po wprowadzeniu do obrotu lewofloksacyny 5 mg/ml krople do oczu obserwowano następujące działania niepożądane określone jako na pewno, prawdopodobnie lub możliwie związane ze stosowaniem produktu leczniczego. **Zaburzenia układu immunologicznego:** rzadko ($\geq 1/10000$ do $<1/1000$): reakcje alergiczne niedotyające oczu, w tym wysypka skórna, bardzo rzadko ($<1/10000$): anafilia. **Zaburzenia układu nerwowego:** niezbyt często ($\geq 1/1000$ do $<1/100$): ból głowy. **Zaburzenia oka:** często ($\geq 1/100$ do $<1/10$): pieczenie oka, pogorszenie widzenia i pasma wydzieliny śluzowej; niezbyt często ($\geq 1/1000$ do $<1/100$): zmętnienie powłoki i spojówek, odczyn białkowatowy spojówek, obrzęk powłoki, dyskomfort w oku, światła oka, ból oka, przekrwienie spojówek, grudek spojówek, uczucie suchot i światłowstręt. W badaniach klinicznych nie obserwowano osadów na rogówce. **Zaburzenia układu oddechowego, tkanki pierśowej i śródpiersia:** niezbyt często ($\geq 1/1000$ do $<1/100$): **zapalenie błony śluzowej nosa;** bardzo rzadko ($<1/1000$): obrzęk krtani. Dodatkowe działania niepożądane, które obserwowano podczas ogólnoustrojowego stosowania substancji czynnej (lewofloksacyny) i, potencjalnie, mogą wystąpić również w przypadku podawania produktu leczniczego Levotfal: u pacjentów otrzymujących fluorochinolony ogólnoustrojowo notowano przypadki zerwania ścięgna barku, ręki, ścięgna Achillesa lub innych ścięgien, co powodowało konieczność interwencji chirurgicznej lub długotrwałą niepełnosprawność. Badania i doświadczenie po wprowadzeniu do obrotu chinolonów ogólnoustrojowych wskazują, że ryzyko zerwania ścięgna może być zwiększone u pacjentów leczonych kortykosteroidami, zwłaszcza u pacjentów w podszewym wieku i w przypadku znacznego obciążonych ścięgien, w tym ścięgna Achillesa. **Dzieci i młodzież:** Oczekuje się, że częstotą występowania, rodzaj i nasilenie działań niepożądanych u dzieci i młodzieży są takie same jak u dorosłych. Zgłaszanie podejrzaných działań niepożądanych po dopuszczeniu produktu leczniczego do obrotu istotne jest zgłaszanie podejrzaných działań niepożądanych. Umożliwia to nieprzerwanie monitorowanie stosunku korzyści do ryzyka stosowania produktu leczniczego. Osoby należące do fachowego personelu medycznego powinny zgłaszać wszelkie podejrzané działania niepożądane za pośrednictwem Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa, Tel.: + 48 22 49 21 301, Faks: + 48 22 49 21 309, Strona internetowa: <https://smz.edrowie.gov.pl> Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu. **Podmiot odpowiedzialny:** UNIMED PHARMA spol. s r.o., Oneisková 11 82105 Bratislava Republika Słowacka. **Miejscowy przedstawiciel podmiotu odpowiedzialnego:** Verco S.A. Skwer kard. S. Wyszyńskiego 5, lok. 6U, 01-015 Warszawa, tel.: +48 22 811 41 61. **Numer pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:** 24081, wydane przez Prezesa URPLWMiPB. **Kategoria dostępności:** produkt leczniczy wydawany na receptę. Produkt pełnopłatny.

* *α-glucan oligosaccharide.*

** Jedną kroplę produktu leczniczego CYKLOFTAL należy zakropić do oka 40 minut przed badaniem. W razie potrzeby dawkę leku można powtórzyć po upływie 15 minut.

Literatura:

1. Charakterystyka Produktu Leczniczego Levotfal.

2. Łazińska-Galecka M, Galecki T, Szaflik JP. Bezpieczeństwo i skuteczność lewofloksacyny w leczeniu zakażeń bakterijnych powierzchni oka i w profilaktyce pooperacyjnego zapalenia wnętrza gałki – przegląd piśmiennictwa. Klinika Oczna 2015; 117(2):123–129.

3. Kanda Y, Kayama T, Okamoto S, Hashimoto M, Ishida C, Yanai T, Fukumoto M, Kunihiro E. Post-marketing surveillance of lefloxacin 0.5% ophthalmic solution for external ocular infections. Drugs R.D. 2012; 12(4):177–185.

4. Klasyfikacja Pex 07A9 Other Eye Care Products, dane 07/2022.

5. Na podstawie: Rejestru Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dn. 1/04/2022.

6. Charakterystyka Produktu Leczniczego Cykloftal.

7. Bartlett J, Isaacs S. Clinical Ocular Pharmacology 2007;S:134.

8. Bakunowicz-Łazarczyk A, Gotz-Więckowska A, Hautz W, Loba P. Wytyczne dotyczące postępowania w przypadku zęza u dzieci. Polskie Towarzystwo Okulistyczne 2021;1–12j.

9. Bakunowicz-Łazarczyk A, Gotz-Więckowska A, Hautz W, Loba P. Wytyczne dotyczące postępowania w przypadku niedowidzenia u dzieci. Polskie Towarzystwo Okulistyczne 2021;1–12.

