

## PŘÍBALOVÁ INFORMACE: INFORMACE PRO PACIENTA

### **Xorox 30 mg/g oční mast** léčivá látka: aciclovirum

**Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek používat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.**

- Tuto příbalovou informaci si ponechejte. Je možné, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nepředávejte ho žádné jiné osobě. Mohl by jim ublížit, a to i tehdy, má-li stejné známky onemocnění jako vy.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

#### **Co naleznete v této příbalové informaci?**

1. Co je oční mast Xorox a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete používat oční mast Xorox
3. Jak se oční mast Xorox používá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak oční mast Xorox uchovávat
6. Obsah balení a další informace

#### **1. Co je oční mast Xorox a k čemu se používá**

Oční mast Xorox obsahuje léčivou látku aciklovir, který patří do skupiny léků zvaných antivirotika.

Používá se k léčbě očních infekcí způsobených virem *herpes simplex*. Působí tak, že zabíjí viry nebo zamezuje v jejich šíření v přední části oční bulvy (rohovka).

#### **2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete používat oční mast Xorox**

##### **oční mast Xorox,**

- pokud jste alergický(á) na aciklovir nebo valaciclovir, nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6).

#### **Upozornění a opatření**

Před použitím oční masti Xorox se poraďte se svým lékařem nebo lékárníkem.

- Oční mast Xorox používejte pouze na oči.
- Bezprostředně po nanesení můžete pociťovat mírné bodání a pálení.
- Mohou se objevit bezprostřední hypersenzitivní reakce (reakce z přecitlivělosti) včetně angioedému, otoku obličeje apod. V případě hypersenzitivní reakce se okamžitě obraťte na lékaře.
- Pokud se o vás projeví alergická reakce, například svědění očního víčka, otok nebo zčervenání oka, přestaňte oční mast Xorox používat a obraťte se na lékaře.
- Pokud budou příznaky závažné nebo pokud se budou opakovat, okamžitě se obraťte na svého lékaře.

Během léčby oční mastí Xorox nenoste kontaktní čočky.

#### **Děti a dospívající**

Totéž jako u dospělých.

#### **Další léčivé přípravky a oční mast Xorox**

Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval(a) nebo které možná budete užívat.

Při lokální aplikaci do oka nebyly až dosud pozorovány žádné závažné interakce.

V současnosti však nejsou dostatečné informace o používání oční masti Xorox a současném používání očních přípravků s obsahem kortikosteroidů. Váš lékař rozhodne, zda je tato léčba pro vás vhodná.

### **Těhotenství a kojení**

Pokud jste těhotná nebo kojíte, domníváte se, že můžete být těhotná, nebo plánujete otěhotnět, poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete tento přípravek používat.

Oční mast Xorox lze během těhotenství nebo při kojení používat, protože při používání doporučených dávek nejsou během těhotenství předpokládány žádné nežádoucí účinky pro plod či novorozence.

### **Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů**

Vzhledem ke své povaze může tento lék způsobit dočasné zhoršení vidění. Proto je třeba dbát při řízení motorových vozidel, během práce bez bezpečného držení a při obsluze strojů maximální opatrnosti.

## **3. Jak se oční mast Xorox používá**

### *Pokyny pro používání*

Pro oční podání

Vždy používejte tento přípravek přesně podle pokynů svého lékaře nebo lékárníka. Pokud si nebudete jisti, obraťte se na svého lékaře nebo lékárníka.

Pokud nebylo lékařem předepsáno jinak, je doporučené dávkování následující:

5krát denně (každé 4 hodiny) vpravte 1cm proužek masti do dolního spojivkového vaku. Doporučené časy jsou: **7:00, 11:00, 15:00, 19:00 a 23:00.**

Stáhněte dolní víčko naneste proužek masti dovnitř spojivkového vaku. Zavřete víčka a zakoulejte očima, aby se mast lépe rozprostřela.

Aby byla zajištěna úspěšnost léčby, je nezbytné, abyste oční mast Xorox během dne aplikovali v pravidelných 4hodinových intervalech. Po vyléčení zánětu rohovky v léčbě pokračujte ještě minimálně 3 dny.

### **Použití u dětí a dospívajících**

Totéž jako u dospělých.

### **Jestliže jste užil(a) více přípravku Xorox, než jste měl(a)**

Pokud jste užil(a) příliš mnoho přípravku Xorox, poraďte se svým lékařem nebo lékárníkem.

Oční mast Xorox je určena pro oční použití, při požití se poraďte svým lékařem nebo lékárníkem.

### **Jestliže jste zapomněl(a) užít oční mast Xorox**

Pokud zapomenete oční mast Xorox užít, naneste ji opět ihned, jakmile si vzpomenete. Pokud se však již blíží doba užití další dávky, zmeškanou dávku přeskočte. Nepoužívejte dvojnásobnou dávku, abyste vynahradili zmeškanou dávku.

### **Jestliže jste přestal(a) používat oční mast Xorox**

Máte-li jakékoli další otázky k používání tohoto léku, zeptejte se svého lékaře.

Máte-li jakékoli další otázky k používání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

#### 4. Možné nežádoucí účinky

Podobně jako všechny léky může mít i oční mast Xorox nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

Bezprostředně po nanesení oční masti můžete dočasně pociťovat mírné štípání nebo pálení. Pokud zaznamenáte otok obličeje, angioedém apod, přestaňte Xorox používat a okamžitě vyhledejte lékaře.

**Alergické reakce** jsou velmi vzácné (*mohou se objevit u méně než 1 z 10 000 pacientů*):

Pokud se u Vás objeví alergická reakce nebo akutní hypersenzitivní reakce, přestaňte Xorox používat a okamžitě vyhledejte lékaře.

Mezi příznaky může patřit:

- kožní vyrážka, svědění nebo kopřivka
- otok obličeje, rtů, jazyka nebo jiných částí těla
- dušnost, sípání nebo obtížné dýchání
- nevysvětlitelná horečka (vysoká teplota) a slabost, zejména při vstávání

Mezi další nežádoucí účinky může patřit:

*Velmi časté (mohou se objevit u více než 1 z 10 pacientů):*

pálení nebo podráždění, fotofobie/citlivost na světlo nebo pocit, jako byste měl(a) něco v oku (povrchový zánět rohovky)

Tyto příznaky zpravidla nevyžadují přerušování léčby okamžitě odezít

*Méně časté (mohou se objevit až u 1 ze 100 pacientů):*

přechodné mírné bodání nebo pálení, ke kterému dochází bezprostředně po aplikaci nateklé a slzící oči (zánět spojivek)

*Vzácné (mohou se objevit až u 1 z 1 000 pacientů):*

nateklé, zarudlé, podrážděné a svědivé oči (zánět očního víčka)

Pokud některé nežádoucí účinky začnou být vážné nebo pokud zaznamenáte nežádoucí účinky, které nejsou v této informaci popsány, informujte svého lékaře nebo lékárníka.

#### **Hlášení nežádoucích účinků**

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete také hlásit přímo prostřednictvím.

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Šrobárova 48

100 41 Praha 10

Webové stránky: [www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek](http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek).

Hlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto léku.

#### 5. Jak oční mast Xorox uchovávat

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Nepoužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na tubě a krabičce. Doba použitelnosti označuje poslední den uvedeného měsíce.

Po prvním otevření nepoužívejte déle než 4 týdny.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

## **6. Obsah balení a další informace**

### **Co oční mast Xorox obsahuje**

- Léčivou látkou je aciclovirum. Jeden gram masti obsahuje aciclovirum 30 mg.
- Pomocnou látkou je bílá vazelína.
- 

### **Jak oční mast Xorox vypadá a co obsahuje toto balení**

Jedna krabička obsahuje jednu hliníkovou tubičku s polyethylenovým uzávěrem a polyethylenovou hubicí (špičkou) obsahující 4,5 g bílé nebo šedobílé oční masti.

### **Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce**

AGEPHA Pharma s.r.o  
Diaľničná cesta 5  
Senec  
903 01  
Slovenská republika

**Tato příbalová informace byla naposledy revidována : 15. 5. 2019**