

Еденорм

Склад

Колідон 12 PF (полівінілпіролідон K12) 1,67 г, поліетиленгліколь ПЕГ 0,5 г, двохоосновний натрію фосфат дигідрат 0,75 г, Мікрогліцин 50 (гідроксиметилгліцинат) 0,004 г, динатрію ЕДТА 0,1 г, 2-гідроксиетилцелюлоза 0,45 г, натрію хлорид 5,0-5,283 г, Лутрол F68 Поллоксамер 188 (поліоксиетилен) 0,02 г, вода очищена.

Властивості

Механізм дії:

N-гідроксиметил гліцинат повільно розщеплює бактеріальні клітинні мембрани, заміщує бактеріальний ендогенний гліцин, порушуючи, тим самим, синтез білка.

ЕДТА створює міцні хелати з йонами Mg^{+} і Ca^{+} , запобігає стабільності і цілісності мембран бактеріальних клітин. Сприяє включенню N-гідроксиметил гліцинату до бактеріальних клітин, тим самим збільшуючи його ефективність.

Колідон 12 PF забезпечує необхідну в'язкість і виконує роль осмотичного агента (забезпечення онкотичного тиску).

Поліетиленгліколь ПЕГ – виконує роль осмотичного агента (забезпечення онкотичного тиску).

Двохоосновний натрію фосфат дигідрат – має буферні властивості і використовується у складі очних крапель, як регулятор рН.

Динатрію ЕДТА, хелат, використовується для виведення відкладень солей кальцію з рогівки. Посилює антимікробну активність N-гідроксиметилгліцинату.

Лутрол F68 Поллоксамер 188 (поліоксиетилен) - в якості допоміжних речовин з метою пролонгування дії лікарського засобу.

Microglicin 50 (N-hydroxymethylglycinate) – забезпечує систему захисту, заміщає бактеріальний ендогенний гліцин, порушуючи, тим самим, синтез білка.

Натрію хлорид – забезпечує необхідний рівень осмолярності розчину.

Показання до використання

Лікування набряку рогівки при:

- хірургічних втручаннях (катаракті, ФРК, вітректомії, кератопластиці, крослінкінгу);
- стромальних кератитах;
- діагностичних процедурах (гоніоскопії, біомікроскопії);
- ендотеліальних дистрофіях рогівки;
- бульозній кератопатії;
- гострому нападі глаукоми;
- використанні контактних лінз.

Спосіб застосування та дози

По 1 - 2 краплі в кон'юнктивальний мішок 4 рази на день.

Після закапування закрити очі на 1-2 хвилини і не моргати.

Побічні ефекти

Може спричиняти короточасне печіння, тимчасове затуманення зору. У випадку будь-якої небажаної реакції слід припинити використання розчину і проконсультуватись з лікарем.

Протипоказання

Відома гіперчутливість до компонентів препарату або до інших хімічно споріднених речовин.

Застереження

Якщо симптоми не минають протягом кількох днів або виникають будь-які побічні реакції, слід звернутися до лікаря.

Розчин є стерильним до відкриття флакона.

Щоб запобігти забрудненню розчину, щільно закривайте флакон після використання і не торкайтесь кінчиком дозатора до ока або до інших предметів.

Препарат призначений тільки для зовнішнього застосування в офтальмології.

Якщо офтальмологічний розчин використовується з метою лікування, слід звернутися до лікаря.

Не використовуйте розчин, якщо флакон пошкоджений.

Умови зберігання

Зберігати при температурі не вище 25 °С.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

Термін придатності

2 роки.

Не використовувати через 30 днів після відкриття флакона.

Не використовувати після закінчення терміну придатності.

Виробник

SOOFT italia S.p.A., Contrada Molino, 17, 63833 Montegiorgio (FM), Італія.

Представник

ТОВ «С.А.Ф. ФАРМА», адреса:

02160 м. Київ, пр. Соборності 7-А, офіс 514.