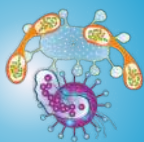


Dexpanthenol 50mg/g, gel oftalmic **Corneregel®**

Pentru orice tip de suferință a corneei



**Regenerator
al corneei**



**Infecții
oculare**



**Leziuni ale corneei
și conjunctivei
oculare**

Peste
1.000.000
de ochi tratați
cu Corneregel
în România*

Ai grijă de ochii tăi cu

**Unicul gel oftalmic
Dexpanthenol 50 mg/g**



Dexpantenol 50mg/g, ζ el oftalmic®
Corneregel
Pentru orice tip de suferință a corneei



gel oftalmic
ce a tratat în ultimii 5 ani
peste 1 milion de ochi românești

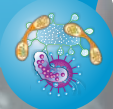


• tratament adjuvant al leziunilor la nivelul corneei și conjunctivei oculare



este utilizat pentru:

• tratament adjuvant al infecțiilor corneene de natură virală, bacteriană sau micotică



- tratamentul arsurilor chimice și termice
- tratamentul leziunilor corneene cauzate de corp străin, lentile de contact, sindrom de ochi uscat
- tratamentul afecțiunilor corneene neinflamatorii (keratopatii), de exemplu distrofie corneeană (tulburări de nutriție), degenerare corneeană (regresie), eroziuni corneene recidivante (descuamări)



Corneregel® conține **DEXPANTENOL 50 mg**: ce e transformat rapid în acid pantothenic - vitamina hidrosolubilă ce intervine în numeroase procese metabolice sub formă de coenzima A având efect trofic și stimulând proliferarea fibroblaștilor și regenerarea tegumentelor și mucoaselor lezate.

Corneregel 50 mg/g gel oftalmic: fiecare gram de gel oftalmic conține dexpantenol 50 mg. **Indicații terapeutice**: Regenerator al corneei. Adjuvant în tratamentul leziunilor mucoasei oculare și al leziunilor de la nivelul pleoapelor. Eroziuni corneene. Adjuvant în timpul tratamentului și după tratamentul oricărui tip de keratită, cum este keratita dendritică și keratoconjunctivita uscată. Arsuri, incluzând arsuri chimice. Afecțiuni distrofice ale corneei. Profilactic și ca tratament al leziunilor corneene datorate lentilelor de contact. Se poate utiliza și ca adjuvant în tratamentul infecțiilor corneene de natură bacteriană, virală sau micotică, fără a avea însă efect asupra cauzelor acestor infecții. **Doze și mod de administrare**: Doze. Se administrează în sacul conjunctival câte o picătură gel oftalmic Corneregel de 3-5 ori pe zi sau mai frecvent, precum și înainte de culcare, în funcție de severitatea și intensitatea simptomelor. Administrarea trebuie să continue până la ameliorarea simptomelor. **Instrucțiuni de utilizare**: Se înclină capul spre spate. Se trage în jos pleoapa inferioară cu ajutorul degetului arătător de la o mână. Se ține cu cealaltă mână tubul în poziție verticală deasupra ochiului (fără să se atingă ochiul) și se aplică o picătură gel oftalmic în sacul conjunctival. Se încearcă să se țină ochiul deschis în timp ce este rotit pentru a se asigura răspândirea uniformă a gelului oftalmic. Capacul de protecție permite păstrarea tubului în poziție verticală. Aceasta ușurează administrarea imediată și eficientă a Corneregel. Corneregel este fabricat în condiții stricte de sterilitate și de calitate. De aceea, atunci când se manipulează tubul, nu trebuie atins vârful aplicator cu degetele și nu trebuie atins ochiul cu vârful aplicator. Tubul trebuie închis după fiecare utilizare. **Contraindicații**: Hipersensibilitate la dexpantenol sau la oricare dintre excipienți. **Atenționări și precauții speciale pentru utilizare**: Corneregel nu trebuie administrat în timpul purtării lentilelor de contact datorită posibilității de incompatibilități cu materialul din care acestea sunt fabricate, putând determina tulburări de vedere. Prin urmare, lentilele de contact trebuie îndepărtate și aplicate din nou după aproximativ 15 minute de la administrarea Corneregel. **Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune**: Până în prezent nu se cunosc interacțiuni cu alte produse medicamentoase. În cazurile în care Corneregel se utilizează concomitent cu altă soluție/unguent oftalmic, acestea se vor administra la interval de minim 5 minute. În orice caz, Corneregel trebuie administrat la sfârșit. **Fertilitatea, sarcina și alăptarea**: Sarcina Până în prezent, nu au fost raportate reacții adverse asupra fătului sau sugarului. Totuși, medicul trebuie să evalueze cu atenție dacă beneficiile tratamentului cu Corneregel sunt mai mari decât riscul potențial. **Efecte asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje**: Corneregel poate să determine tulburări de vedere. Prin urmare se recomandă precauție în cazul conducerii vehiculelor și folosirii utilajelor. **Reacții adverse**: Pot să apară reacții de hipersensibilitate în cazuri individuale. **Supradozaj**: Nu s-au raportat cazuri de supradozaj. **DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**: Dr. Gerhard Mann, Chem. – Pharm. Fabrik GmbH, Brunsbütteler Damm 165-173, 13581 Berlin, Germania **NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**: 12002/2019/01-02 **DATA PRIMEI AUTORIZĂRI SAU A REÎNNUIRII AUTORIZAȚIEI**: Data ultimei reînnoiri a autorizației: Iunie 2019 **DATA REVIZUIRII TEXTULUI**: Iunie 2019. **CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**: Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

Pentru informații complete consultați Rezumatul Caracteristicilor Produsului, disponibil la cerere/ce poate fi consultat pe website-ul ANMDM (<https://www.anm.ro/nomenclator/medicamente>). Acest material este destinat profesioniștilor din domeniul sănătății. Pentru raportarea evenimentelor adverse vă rugăm să utilizați următoarele date de contact: Tel: +40 374 102 600 / Fax: +40 374 102 601 Email: PharmacovigilanceRomania@bauschhealth.com

BAUSCH + LOMB

Vealant Pharma SRL
Maria Rosetti Tower, Str. Maria Rosetti nr. 6, etaj 7,
cod poștal 020485, sector 2, București
Tel: +40 374 102 600 / Fax: +40 374 102 601