

TISZTELT BETEG!

A közelmúltban a HumanOptics által gyártott mesterségesen beültetett lencsét kapott (más néven intraokuláris lencse vagy IOL). Ennek a betegtájékoztató broszúrának a célja, hogy válaszokat adjon az intraokuláris lencséről leggyakrabban feltett kérdésekre. További információkért forduljon szemészhez.

MIRE HASZNÁLJÁK AZ INTRAOKULÁRIS LENCSEKET?

A műtét során eltávolították a szeme eredeti, elhomályosodott lencsáját, és intraokuláris lencsére cserélték. Ez általában jelentősen javítja a látás minőségét.

MILYEN BETEGEKNEK VALÓ AZ INTRAOKULÁRIS LENCSE?

Az intraokuláris lencsét általában olyan felnőtt betegeknél használják, akiknek a természetes lencséje már nincs a helyén. A lencse hiánya lehetett veleszületett vagy eredhet balesetből, de az esetek nagy részében a lencsét hályogműtét során távolítják el.

KAPCSOLÓDNAK AZ IMPLANTÁTUMHOZ NEMKÍVÁNATOS ESEMÉNYEK?

Nincs teljes mértékben kockázatmentes egészségügyi beavatkozás. Ez a hályogműtetre és az IOL kapcsolódó beültetésére is igaz. Ugyanakkor magához az implantátumhoz nem kapcsolódnak ismert nemkívánatos események.

HONNAN LEHET MEGTUDNI, HOGY MELYIK IMPLANTÁTUMOT KAPTA?

A műtét után egy betegkártyát kapott, amely tartalmazza a gyártó elérhetőségeit. A betegkártya a neve, a műtét dátuma, valamint a műtétet végző szemész és a szemészeti központ elérhetőségei mellett az Önél használt implantátumra vonatkozó részletes információkat is tartalmaz. Az implantátumát egyedi sorozatszám (SN) azonosítja.

MILYEN ANYAGBÓL KÉSZÜLNEK AZ INTRAOKULÁRIS LENCSEK?

A HumanOptics által gyártott mesterséges lencsék biokompatibilis műanyagból készülnek. Ez 2-hidroxietil-metakrilátból (HEMA) és metil-metakrilátból (MMA) álló hidrofil akril kopolimer integrált UV-elnyelő anyaggal. A lencsék víztartalma 26%, refraktív indexe pedig 1,46. Minden később esetlegesen szükségessé váló lézeres kezeléssel kompatibilisek.

Az „Y”-ra végződő megjelölésű modelleken egy szűrő nem engedi át a látható kék fényt, amely, ha nagyon erős, kárt tehet a retinában.

A „3P”-re végződő megjelölésű termékekhez rendkívül rugalmas kék színű poliéterszulfonból (másik biokompatibilis műanyagból) készült támogatórendszer is kapcsolódik (monofil haptika).

MIT KELL TENNEM A MŰTÉT UTÁN?

A kezelés legjobb eredményének biztosítása érdekében fontos, hogy kövesse a szemész utasításait, és megjelenjen a vele egyeztetett kontrollvizsgálatokon.

Hacsak a szemésszel másban nem egyeztek meg, a műtétet követő első két hét során ne piszkálja, ne nyomogassa, ne dörzsölje a műtött szemet. Arra is vigyázzon, hogy a szeme ne érintkezzen zuhanyozás vagy fürdés közben vízzel vagy szappannal. A kezdeti időszak során kerülje az erőfeszítéssel járó olyan testmozgást is, mint az úszás, búvárkodás, kerékpározás vagy szaunázás. Kerülje a sok porral és más szennyeződéssel járó tevékenységeket is.

A műtétet követő első néhány nap során javasoljuk, hogy viseljen napszemüveget, mivel az erős fényre érzékenyebb lehet.

Szükség szerint a hályogműtét után négy-hat héttel új szemüveget írathat fel. Ezt korábban nem érdemes megtenni, mert a szemnek először hozzá kell szoknia az új lencséhez. Ha nemsokára a második szemén is műtétet fognak végezni, javasoljuk, hogy ne írasson fel új szemüveget, amíg mindkét szemét meg nem műtötték. Kérjük, tájékoztassa az optikust a behelyezett intraokuláris lencséről és az esetleges további funkciókról (tórikus/multifokális).

MENNYI IDEIG MARADHAT AZ IMPLANTÁTUM A TESTEMBEN?



Betegtájékoztató
intraokuláris lencséhez

brosúra

A mesterséges lencse normál esetben egész életében a szemében marad, feltéve, hogy nincs egészségügyi ellenjavallat.

AZ INTRAOKULÁRIS LENCSEM MRI-BIZTONSÁGOS (KOMPATIBILIS)?

Az implantátumhoz kapcsolódó mágnesrezonanciás képalkotási (MRI) biztonságról (kompatibilitásról) a betegkártyán talál információkat. Itt az implantátumhoz és az MRI-vizsgálatok során fellépő mágneses sugárzáshoz kapcsolódó fontos információkat talál, mivel az intraokuláris lencse az implantációt követően véglegesen a testében marad.

A HumanOptics összes intraokuláris lencséje MR-biztonságos. Ez azt jelenti, hogy nincsenek további korlátozások arra vonatkozóan, amikor az IOL egy MRI-gép mágneses mezőjébe lép. Itt található további információkat: www.humanoptics.com/mri.

MILYEN MELLÉKHATÁSOK/TÜNETEK MERÜLHETNEK FEL AZ IOL IMPLANTÁLÁSÁVAL KAPCSOLATBAN, AMELYEK HIBÁT JELEZHETNEK?

A lencse implantálását követően a következő mellékhatások léphetnek fel, amelyek általában rövid idő után eltűnnek:

- Idegentest érzete – ezt az apró metszés okozza, amelyen keresztül a lencsét behelyezték
- Fényforrások körül esetlegesen kialakuló fénykoszorúk, különösen sötétedéskor vagy sötétben (ezek multifokális IOL-ek esetén gyakrabban jelentkezhetnek)
- A műtétet követő első néhány hét során érzékenyebb lehet a fényre

A következő tünetek a mesterséges lencse beültetéséhez kapcsolódó szövődményekre utalhatnak. Ha ezek előfordulnak, lépjen kapcsolatba az orvosával:

- Hirtelen vagy fokozatos látásromlás/homályos látás
- Súlyos szempír
- Szemfájdalom

Ezek a tünetek nagyon ritkán és minden elővigyázatosság ellenére is előfordulhatnak. Ha a fent felsorolt tünetek bármelyikét tapasztalja, vagy a gyógyulási folyamat során váratlan problémákba ütközik, lépjen kapcsolatba a szemészével. Ha súlyos nemkívánatos esemény történik, ezt az orvosnak jelentenie kell őket a gyártónak és a megfelelő közegészségügyi hatóságnak. Az adott ország illetékes egészségügyi hatóságát a www.humanoptics.com/patient-information címen található listában találja az „Authorities” (Hatóságok) alatt.