

LIST SA INFORMACIJAMA ZA PACIJENTA ZA INTRAOKULARNA SOČIVA

Poštovani pacijentu,

Kod vas je nedavno implantirano veštačko sočivo (takođe poznato pod nazivom intraokularno sočivo ili IOL) koje proizvodi kompanija HumanOptics. Ovaj List sa informacijama za pacijenta osmišljen je tako da pruža odgovore na najčešće postavljana pitanja o intraokularnim sočivima. Posavetujte se sa svojim oftalmologom ako želite dodatne informacije.

ČEMU SLUŽE INTRAOKULARNA SOČIVA?

Tokom vaše operacije, prirodno zamućeno sočivo oka se uklanja i zamenjuje intraokularnim sočivom. To u normalnim uslovima značajno poboljšava kvalitet vida.

ZA KOJE PACIJENTE JE POGODNO INTRAOKULARNO SOČIVO?

Intraokularno sočivo se koristi kod odraslih pacijenata čije prirodno sočivo više nije prisutno. Odsustvo sočiva može biti urođeno, izazvano nezgodom ili, što je vrlo čest slučaj, posledica uklanjanja prilikom operacije katarakte. Nema dostupnih kliničkih podataka za decu, trudnice ili dojilje i osobe sa narušenim imunološkim sistemom u vezi sa implantacijom intraokularnih sočiva kompanije HumanOptics.

DA LI POSTOJE NEŽELJENA DEJSTVA POVEZANA SA IMPLANTATOM?

Nijedna medicinska intervencija nije u potpunosti bez rizika, uključujući operaciju katarakte i povezanu implantaciju intraokularnih sočiva. Međutim, nema poznatih neželjenih događaja koji su izazvani samim implantatom.

KAKO MOŽETE DA SAZNATE KOJI PROIZVOD VAM JE UGRAĐEN?

Nakon operacije dobijate karticu za pacijenta sa podacima za kontakt proizvođača. Pored vašeg imena i prezimena, datuma operacije i podataka za kontakt oftalmologa koji je izvršio operaciju i oftalmološkog centra, kartica za pacijenta pruža i detaljne informacije o implantatu koji vam je ugrađen. Vaš implantat se identifikuje pomoću svog jedinstvenog serijskog broja (SN).

OD KOG MATERIJALA JE IZRAĐENO INTRAOKULARNO SOČIVO?

Veštačka sočiva koja je proizvela kompanija HumanOptics izrađena su od biokompatibilne plastike. Ovo je optički providan, biokompatibilan, fleksibilan, hidrofilni akrilni kopolimer koji se sastoji od poliakrilata (74%) i fiziološkog rastvora (26%), sa indeksom prelamanja od 1,46 i Abbe-ovim brojem 56. Ovaj materijal je kompatibilan sa bilo kojim laserskim tretmanom (Nd:YAG laser) koji može naknadno biti potreban.

Poliakrilat se sastoji od glavnih komponenti 2-hidroksietil metakrilata (HEMA, približno 80%) i metil metakrilata (MMA, približno 20%), sa UV apsorberom (<1%).

Modeli sa oznakom „Y” na kraju takođe sadrže filter za plavu svetlost (<0,05%) radi zaštite od plavih komponenti vidljive svetlosti visoke energije, koje dugoročno mogu dovesti do mogućeg oštećenja mrežnjače.

Iz materijala intraokularnog sočiva nema oslobađanja štetnih količina supstanci.

ŠTA TREBA DA PREDUZMEM NAKON OPERACIJE?

Da bi se obezbedio najbolji ishod tretmana, važno je da se pridržavate uputstava oftalmologa i da odlazite na zakazane preglede zbog praćenja prema uputstvima oftalmologa.

Osim ako se drugačije dogovorite sa oftalmologom, treba da izbegavate sve vidove manipulacije na operisanom oku, kao što su pritiskanje ili trljanje, u prve dve nedelje nakon operacije. Takođe se postarajte da oko ne dolazi u kontakt sa vodom ili sapunom prilikom tuširanja ili pranja. Takođe treba da izbegavate fizički napor, plivanje, ronjenje, vožnju bicikla ili posete sauni tokom početnog perioda. Aktivnosti koje uključuju veliku količinu prašine i nečistoće takođe treba izbegavati.

Tokom prvih nekoliko dana nakon operacija preporučujemo da nosite naočare za sunce, budući da ćete možda biti izloženi pojačanoj osetljivosti na odsjaj.

Ako je potrebno, mogu vam se propisati nove naočare za vid, u normalnim okolnostima četiri do šest nedelja nakon operacije katarakte. Nema svrhe da se to učini ranije jer oko najpre treba da se prilagodi novom sočivu. U slučaju multifokalnih intraokularnih sočiva period privikavanja može trajati do 6 meseci. Ako vam je ubrzo zakazana i operacija na drugom oku, preporučujemo da vam se nove naočare za vid ne propisuju dok se ne završi operacija na oba oka. Obavestite svog optičara o intraokularnom sočivu koje vam je ugrađeno i o dodatnim karakteristikama (torično = korekcija astigmatizma rožnjače / multifokalno = korekcija prezbiopije).

KOLIKO DUGO IMPLANTAT SME DA OSTANE U MOM TELU?

Veštačko sočivo u normalnim uslovima ostaje u vašem oku do kraja vašeg života, pod uslovom da nema medicinskih kontraindikacija. Radni vek proizvoda intraokularnog sočiva kompanije HumanOptics dokazano traje dvadeset godina. Redovni oftalmološki pregledi su preporučljivi, kao i kod pacijenata sa prirodnim sočivima.

DA LI JE MOJE INTRAOKULARNO SOČIVO BEZBEDNO (KOMPATIBILNO) ZA SNIMANJE MAGNETNOM REZONANCOM?

Informacije o bezbednosti (kompatibilnosti) za snimanje magnetnom rezonancom (MR) u vezi sa vašim implantatom možete pronaći na kartici za pacijenta. Tu su priložene važne informacije o implantatu u pogledu magnetnog zračenja tokom MR snimanja, budući da je intraokularno sočivo trajno fiksirano u vašem telu nakon ugradnje.

Sva intraokularna sočiva kompanije HumanOptics su bezbedna kod za snimanje magnetnom rezonancom, što znači da ne postoje dodatna ograničenja kada intraokularno sočivo uđe u magnetno polje MR skenera. Za dodatne detalje posetite www.humanoptics.com/mri.

KOJA NEŽELJENA DEJSTVA/SIMPTOMI SE MOGU JAVITI KOJI SU POVEZANI SA UGRADNJOM INTRAOKULARNIH SOČIVA ILI MOGU UKAZIVATI NA NEISPRAVNOST?

Sledeća neželjena dejstva mogu se javiti nakon ugradnje sočiva i u normalnim uslovima nestaju nakon kratkog vremena:

- Osećaj prisustva stranog tela uzrokovan malim rezom kroz koji je sočivo ubačeno
- Oreoli, koji se mogu javiti oko izvora svetla, naročito u sumrak ili kada je mračno (mogu se javiti češće kod multifokalnih intraokularnih sočiva)
- Možete da doživite povećanu osetljivost na svetlost u prvih nekoliko nedelja nakon operacije

Sledeći simptomi mogu ukazivati na komplikacije povezane sa ugradnjom veštačkih sočiva. Ako se jave, treba da se obratite lekaru.

- Iznenadno ili postepeno pogoršanje vida / zamućenje vida
- Ozbiljno crvenilo oka
- Bol u oku



Ovi simptomi se mogu javljati veoma retko, čak i ako se preduzmu sve mere predostrožnosti. Ako doživite bilo koji od gorenavedenih simptoma, ili bilo koje neočekivane probleme u procesu ozdravljenja, obratite se svom oftalmologu. Ako se javi neželjeni događaj, lekar ga mora prijaviti proizvođaču i nadležnom javnom zdravstvenom organu. Možete da pronađete nadležni javni zdravstveni organ u vašoj državi naveden na adresi www.humanoptics.com/patient-information u odeljku „Nadležni organi”.



0044