



IKERVIS® 1mg/ml colirio

¿Qué es IKERVIS®?

Es un medicamento indicado en el tratamiento de la queratitis grave en pacientes adultos con xeroftalmía que no ha mejorado pese al tratamiento con lágrimas artificiales.

¿Qué posología esta indicada?

- La dosis recomendada es **una gota de IKERVIS® una vez al día** que se aplicará en el (los) ojo(s) afectados a la hora de acostarse.

¿Cómo debería administrar IKERVIS®?

-Se deben lavar las manos primero.

-Antes de la administración, se debe agitar suavemente el envase unidosis. Cada envase unidosis es suficiente para tratar ambos ojos.

-Exclusivamente de un solo uso. La emulsión no utilizada se debe desechar inmediatamente.

-Se debe indicar a los pacientes que utilicen la oclusión nasolagrimal y que cierren los párpados durante dos minutos después de la instilación para reducir la absorción sistémica. Esto puede provocar una reducción de los efectos adversos sistémicos y un aumento de la actividad local.

-Si se utiliza más de un medicamento oftalmológico tópico, las aplicaciones se deben espaciar al menos quince minutos. IKERVIS se debe administrar el último.

¿Qué hago si olvido una dosis?

-Si se olvida una dosis, se debe continuar con el tratamiento normal al día siguiente. Se debe indicar a los pacientes que no instilen más de una gota en el (los) ojo(s) afectados.

¿Qué debe contarle a su médico y farmacéutico antes de empezar el tratamiento?

Historial de alergia a ciclosporina o alguno de sus excipientes de esta formulación (cloruro de cetalconio).

Antecedentes de herpes ocular.

¿Qué efectos adversos pueden aparecer durante el tratamiento?

- Dolor en el lugar de la instilación.

- Eritema palpebral, aumento del lagrimeo, hiperemia ocular, visión borrosa, edema palpebral, hiperemia conjuntival, irritación ocular, dolor ocular.

- Irritación, eritema y lagrimeo en el lugar de la instilación.

¿IKERVIS® puede interaccionar con otros medicamentos?

No se han realizado estudios de interacciones con IKERVIS.

La administración conjunta de IKERVIS con un colirio que contenga corticoesteroides puede potenciar los efectos de la ciclosporina en el sistema inmunitario.

¿Cómo debo conservar IKERVIS®?

No congelar.

Después de abrir las bolsitas de aluminio, se deben mantener los envases unidos en ellas para protegerlos de la luz y evitar la evaporación. Se debe desechar inmediatamente después de su uso cualquier envase unidos individual abierto con restos de emulsión.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en la caja después de "CAD". La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

En el caso de que le sobre medicación, devuélvala lo antes posible al Servicio de Farmacia de su Hospital.

Precauciones

- La influencia de IKERVIS® sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es moderada.
- Este medicamento puede provocar **visión borrosa transitoria u otras alteraciones visuales** que pueden afectar a la capacidad para conducir o usar máquinas. Se debe recomendar a los pacientes que no conduzcan ni utilicen máquinas hasta que se les haya aclarado la visión.

Embarazo: No se recomienda utilizar IKERVIS® durante el embarazo a menos que el posible beneficio para la madre compense el posible riesgo para el feto

Mujeres en edad fértil / anticoncepción en mujeres: No se recomienda utilizar IKERVIS® en mujeres en edad fértil que no estén utilizando métodos anticonceptivos eficaces.

Lactancia: Se debe decidir si es necesario interrumpir la lactancia o interrumpir/prescindir el/del tratamiento con IKERVIS® tras considerar el beneficio de la lactancia para el niño y el beneficio del tratamiento para la madre.

Recomendaciones generales

-En caso de interrupción del tratamiento, no tire la medicación a la basura. Devuelva la medicación al Servicio de Farmacia.

-Mantenga este medicamento fuera del alcance de los niños.

HOSPITAL UNIVERSITARIO VIRGEN DE LAS NIEVES DE GRANADA
Avenida de las Fuerzas Armadas, 2
18014, Granada

Tlf: 958 020 000