
Bijsluiter: informatie voor de patiënt

Minims Fluoresceïnenatrium 20 mg/ml oogdruppels, oplossing

Natriumfluoresceïne

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Minims Fluoresceïnenatrium en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Minims Fluoresceïnenatrium en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Minims Fluoresceïnenatrium bevat fluoresceïne, een stof die het oogoppervlak kleurt. Dit geneesmiddel wordt gebruikt om vreemde lichamen en zweren op het hoornvlies te detecteren en om te controleren of harde contactlenzen correct zijn geplaatst.

2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor natriumfluoresceïne of voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- Voor de plaatsing van zachte contactlenzen (absorptie van Natriumfluoresceïne in de lens).

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel gebruikt. Draag geen zachte contactlenzen tijdens het onderzoek. Raak het oog niet aan met de uiteinde van de Minims. De Minims zijn bestemd voor eenmalig gebruik en moeten onmiddellijk na gebruik worden weggegooid.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Minims Fluoresceïnenatrium nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker. In geval van gelijktijdige behandeling met oogdruppels die een andere werkzame stof bevatten, dient u de indruppeling met ten minste 15 minuten te spreiden.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt. Er zijn beperkte gegevens over het gebruik van fluoresceïne tijdens de zwangerschap. Minims Fluoresceïnenatrium mag tijdens de zwangerschap niet worden gebruikt, tenzij dit echt noodzakelijk is.

Natriumfluoresceïne wordt uitgescheiden in de melk. Borstvoeding kan terug worden aangevat 8 tot 12 uur na indruppeling van dit geneesmiddel.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Na indruppeling kan dit middel tijdelijk een wazig zicht veroorzaken. Bestuur geen voertuig en bedien geen machines totdat het zicht terug hersteld is.

3. Hoe gebruikt u dit middel?

Dit geneesmiddel is niet voor persoonlijk gebruik. De arts zal dit geneesmiddel bij u indruppelen.

De aanbevolen dosering is een druppel voor de diagnostische test.

De Minims zijn bestemd voor eenmalige toediening en moeten onmiddellijk na gebruik worden weggegooid.

Heeft u te veel van dit middel gebruikt?

Wanneer per ongeluk teveel van dit middel werd toegediend, moet het oog overvloedig worden gespoeld met fysiologische zoutoplossing of, indien niet beschikbaar, met schoon water. Een mogelijke gele verkleuring van het bindvlies is slechts tijdelijk. Wanneer u te veel Minims Fluoresceïnenatrium heeft gebruikt, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070 / 245.245).

Bent u vergeten dit middel te gebruiken?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Plaatselijke irritatie en zelden ernstige allergische reacties (tongedeem, lage bloeddruk).

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiters staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het

Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten
Afdeling Vigilantie
Galileelaan 5/03
1210 BRUSSEL
Website: www.eenbijwerkingmelden.be
e-mail: adr@fagg.be

Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Bewaren beneden 25°C en in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen licht.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de verpakking na "EXP". Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stof in dit middel is natriumfluoresceïne: 20 mg/ml.
- De andere stof in dit middel is gezuiverd water.

Hoe ziet Minims Fluoresceïnenatrium eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Minims en dop uit polypropyleen, afzonderlijk verpakt in een polypropylene zak. Doos met 20 Minims van 0,5 ml.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

BAUSCH + LOMB IRELAND LIMITED

3013 Lake Drive

Citywest Business Campus

Dublin 24, D24PPT3

Ierland

Fabrikant

Laboratoire Chauvin

ZI Ripotier Haut

07200 Aubenas

Frankrijk

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen

BE097045

Afleveringswijze

Geneesmiddel op medisch voorschrift

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 04/2022.