

GEBRUIKSAANWIJZING

DEZE FOLDER BEVAT BELANGRIJKE INFORMATIE VOOR CONSUMENTEN EN OOGZORGSPESIALISTEN* OVER HET GEBRUIK EN DE VEILIGHEID VAN HET PRODUCT. LEES DEZE AANDACHTIG EN BEWAAR DE FOLDER ZODAT U HEM LATER NOG KAN RAADPLEGEN. CONTACTLENZEN DIENEN ALTIJD TE WORDEN Aangepast DOOR EEN OOGZORGSPESIALIST. HET IS BELANGRIJK DE AANWIJZINGEN VAN DE OOGZORGSPESIALIST EN ALLE INSTRUCTIES OP DE VERPAKKING OP TE VOLGEN VOOR EEN CORRECT GEBRUIK VAN UW CONTACTLENZEN.

*Informeer welke beroepsbeoefenaars in uw land contactlenzen mogen aanpassen.

PRODUCTIDENTIFICATIE (Naam)

Sferische lenzen:

- FOCUS™ DAILIES™ (nefficon A) One-Day Contact Lenses
- DAILIES™ AquaComfort™ Plus (nefficon A) One-Day Contact Lenses

Torische lenzen:

- DAILIES™ AquaComfort™ Plus Toric (nefficon A) One-Day Contact Lenses

Multifocale lenzen:

- DAILIES™ AquaComfort™ Plus Multifocal (nefficon A) One-Day Contact Lenses

PRODUCTBESCHRIJVING

Het lensmateriaal bestaat voor ongeveer 69% uit water en 31% uit nefficon A polymeer (polyvinyl alcohol gedeeltelijk geacetaliseerd met N-formylmethylacrylamide), een niet-ionische hydrogel met een hoog watergehalte.

- Het kleurenaditief [falconyaninato (2-)] koper is toegevoegd aan het lensmateriaal om een lichtblauwe kleur van rand tot rand te creëren (handling tint) zodat de lenzen gemakkelijker te zien zijn bij het hanteren.
- Printafdrukken op torische (nefficon A) contactlenzen bevatten de kleurstof flocyaninegroen.

TECHNISCHE PRESTATIEKENMERKEN

Lenseigenschappen

- Brekingsindex (gehydraateerd): 1,38
- Spectrale lichttransmissie:
 - o FOCUS™ DAILIES™
 - o DAILIES™ AquaComfort™ Plus
 - o DAILIES™ AquaComfort™ Plus Toric
 - o DAILIES™ AquaComfort™ Plus Multifocal
- Lichtgevende lichttransmissie:
 - o FOCUS™ DAILIES™
 - o DAILIES™ AquaComfort™ Plus
 - o DAILIES™ AquaComfort™ Plus Toric
 - o DAILIES™ AquaComfort™ Plus Multifocal
- Zuurstofdoorlaatbaarheid (Dk):
 - 26 x 10⁻¹¹ (cm²/sec) (ml O₂/ml x mm Hg), gemeten bij 35°C (Fatt, rand effect gecorrigeerd)
- Watergehalte 69% bij gewicht in normale zoutoplossing

Beschikbare lensparameters#

#Opmerking: de beschikbaarheid van producten en parameters kan per land verschillend zijn.

FOCUS™ DAILIES™ One-Day Contact Lenses

- Basiscurve: 8,6 mm
- Diameter: 13,8 mm
- Centrale dikte: 0,10 mm bij -3,00 D (varieert met sterkte)
- Sterkten:
 - Minus: -0,50 D tot -6,00 D (per 0,25 D)
 - 6,50 D tot -10,00 D (per 0,50 D)
 - Plus: +0,50 D tot +6,00 D (per 0,25 D)

DAILIES™ AquaComfort™ Plus One-Day Contact Lenses

- Basiscurve: 8,7 mm
- Diameter: 14,0 mm
- Centrale dikte: 0,10 mm bij -3,00 D (varieert met sterkte)
- Sterkten:
 - Minus: -0,50 D tot -6,00 D (per 0,25 D)
 - 6,50 D tot -15,00 D (per 0,50 D)
 - Plus: +0,50 D tot +6,00 D (per 0,25 D)
 - +6,50 D tot +8,00 D (per 0,50 D)

DAILIES™ AquaComfort™ Plus Toric One-Day Contact Lenses

- Basiscurve: 8,8 mm
- Diameter: 14,4 mm
- Centrale dikte: 0,10 mm bij -3,00 D (varieert met sterkte)

Sferische sterkte	Cilindersterkte	As
+4,00 tot +0,25 D (per 0,25 D)	-0,75 D, -1,25 D, -1,75 D -2,25 D	10°, 20°, 70°, 80°, 90°, 100°, 110°, 160°, 170°, 180° 10°, 20°, 160°, 170°, 180°
Piano tot -6,00 D (per 0,25 D)	-0,75 D, -1,25 D, -1,75 D -2,25 D	10° to 180° (per 10°) 10°, 20°, 70°, 80°, 90°, 100°, 110°, 160°, 170°, 180°
-6,50 D tot -8,00 D (per 0,50 D)	-0,75 D, -1,25 D, -1,75 D -2,25 D	10°, 20°, 70°, 80°, 90°, 100°, 110°, 160°, 170°, 180° 10°, 20°, 160°, 170°, 180°
-8,50 D tot -9,00 D (per 0,50 D)	-0,75 D, -1,25 D, -1,75 D	10°, 20°, 70°, 80°, 90°, 100°, 110°, 160°, 170°, 180°

DAILIES™ AquaComfort™ Plus Multifocal One-Day Contact Lenses

- Basiscurve 8,7 mm
- Diameter 14,0 mm
- Centrale dikte 0,10 mm bij -3,00 D (varieert met sterkte)
- Beschikbare sterkten
 - +6,00 D tot -10,00 D (per 0,25 D)
 - ADD: LO (MAX ADD +1,25), MED (MAX ADD +2,00), HI (MAX ADD +2,50)

BEOOGD DOEL / GEBRUIK

FOCUS™ DAILIES™, DAILIES™ AquaComfort™ Plus, DAILIES™ AquaComfort™ Plus Toric en DAILIES™ AquaComfort™ Plus Multifocal (nefficon A) zachte contactlenzen werken als een brekingsmedium om lichtstralen op het netvlies te bundelen en zo het gezichtsvermogen te corrigeren.

DOELGROEPEN

De beoogde dragerpopulatie voor FOCUS™ DAILIES™ en DAILIES™ AquaComfort™ Plus (nefficon A) sferische contactlenzen omvat personen van 7 jaar en ouder met gezonde ogen die zichtcorrectie voor ametropie (myopie of hyperopie) nodig hebben, bij wie de lens goed aangepast kan worden en die in staat zijn de gebruiksaanwijzing voor het dragen, verzorgen en veiligheid op te volgen (of die een zorgverlener hebben die in hun plaats kan handelen).

De beoogde dragerpopulatie voor DAILIES™ AquaComfort™ Plus Toric (nefficon A) torische zachte contactlenzen omvat personen van 7 jaar en ouder met gezonde ogen die zichtcorrectie voor ametropie (myopie of hyperopie met astigmatisme) nodig hebben, bij wie de lens goed aangepast kan worden en die in staat zijn de gebruiks-aanwijzing voor het dragen, verzorgen en veiligheid op te volgen (of die een zorgverlener hebben die in hun plaats kan handelen).

De beoogde dragerpopulatie voor DAILIES™ AquaComfort™ Plus Multifocal (nefficon A) multifocale zachte contactlenzen omvat personen van 40 jaar en ouder met gezonde ogen die zichtcorrectie voor presbyopie (met of zonder myopie of hyperopie) nodig hebben, bij wie de lens goed aangepast kan worden en die in staat zijn de gebruiks-aanwijzing voor het dragen, verzorgen en veiligheid op te volgen (of die een zorgverlener hebben die in hun plaats kan handelen).

KLINISCHE VOORDELEN

FOCUS™ DAILIES™ en DAILIES™ AquaComfort™ Plus (nefficon A) sferische zachte contactlenzen verbeteren de gezichtsscherpte bij personen met myopie of hyperopie.

DAILIES™ AquaComfort™ Plus Toric (nefficon A) torische zachte contactlenzen verbeteren de gezichtsscherpte bij personen met myopie of hyperopie, met astigmatisme.

DAILIES™ AquaComfort™ Plus Multifocal (nefficon A) multifocale zachte contactlenzen verbeteren de gezichtsscherpte bij personen met presbyopie, met of zonder myopie of hyperopie.

INDICATIES

FOCUS™ DAILIES™ en DAILIES™ AquaComfort™ Plus (nefficon A) sferische zachte contactlenzen zijn geïndiceerd voor de optische correctie van ametropie (myopie of hyperopie) bij personen met gezonde ogen met minimaal astigmatisme dat niet storend is voor de gezichtsscherpte..

DAILIES™ AquaComfort™ Plus Toric (nefficon A) torische zachte contactlenzen zijn geïndiceerd voor de optische correctie van ametropie (myopie of hyperopie), met astigmatisme) bij personen met gezonde ogen.

DAILIES™ AquaComfort™ Plus Multifocal (nefficon A) multifocale zachte contactlenzen zijn geïndiceerd voor de optische correctie van presbyopie, met of zonder ametropie (myopie of hyperopie) bij personen met gezonde ogen met minimaal astigmatisme dat niet storend is voor de gezichtsscherpte.

DRAAG- EN VERVANGINGSSCHEMA

De lenzen zijn voor éénmalig gebruik en voor overdag dragen (minder dan 24 uur tijdens het wakker zijn). Ze zijn niet bedoeld om gereinigd en gedisinfecteerd te worden en moeten na éénmalig gebruik worden weggegooid.

CONTRA-INDICATIES (Redenen om niet te gebruiken)

Contactlenzen mogen niet worden gedragen in combinatie met bepaalde gezondheids- of omgevingsfactoren. Factoren die het veilig dragen van contactlenzen kunnen belemmeren of verstoren, zijn onder andere:

- Allergie, ontsteking, infectie of irritatie in of rond het oog of oogleden

- Ontoereikende traanfilm (droge ogen)
- Hypo-esthesie van het hoornvlies (verminderde gevoeligheid van het hoornvlies)
- Het gebruik van bepaalde geneesmiddelen die gecontra-indiceerd zijn of die het dragen van contactlenzen verstoren, inclusief oogmedicatie.
- Elke systemische ziekte die kan verergeren door of het veilig dragen van contactlenzen verstoort.
- Als de ogen rood of geïrriteerd worden

Raadpleeg een oogzorgspecialist specifiek over deze of andere aandoeningen.

WAARSCHUWINGEN

- Daglenzen zijn niet bedoeld om 's nachts te dragen. Neflicon A lenzen mogen niet gedragen worden tijdens het slapen.
- Ernstige oogproblemen, inclusief hoornvliesontstekingen (ulceratieve keratitis), kunnen snel ontwikkelen en leiden tot verlies van gezichtsvermogen.
- Het dragen van contactlenzen verhoogt het risico op ooginfecties. Slapen met de lenzen in of roken verhoogt verder het risico op ulceratieve keratitis bij contactlensdrager.^{1,2}
- Als een contactlensdrager ongemak in het oog, een gevoel van een vreemd voorwerp, overmatig tranen, veranderingen in zicht of roodheid van het oog ervaart, moet hij worden geïnstrueerd de lenzen onmiddellijk uit te nemen en direct contact op te nemen met een oogzorgspecialist.
- Problemen met contactlenzen en lensverzorgingsproducten kunnen leiden tot ernstig oogletsel. Het is belangrijk de aanwijzingen van de oogzorgspecialist en alle instructies op het etiket voor een correct gebruik van contactlenzen en lensverzorgingsproducten op te volgen.

VOORZORGSMAATREGELEN

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de oogzorgspecialist

- Bij het selecteren van een geschikt lenstype en parameters moet de oogzorgspecialist rekening houden met alle lenseigenschappen die de lensprestatie en de ooggezondheid kunnen beïnvloeden, zoals zuurstofdoorlaatbaarheid, centrale en perifere dikte en diameter van de optische zone.
- Proeflenzen voor aanpas- en diagnose doeleinden moeten na éénmalig gebruik worden weggegooid en mogen niet van de ene persoon op de andere worden hergebruikt.
- De ooggezondheid van de contactlensdrager en lensprestatie op het oog moeten bij de eerste afgifte zorgvuldig worden geëvalueerd en voortdurend worden gecontroleerd door de voorschrijvende oogzorgspecialist.
- Fluoresceïne, een gele kleurstof, mag niet worden gebruikt terwijl de lenzen zich op het oog bevinden. De lenzen absorberen deze kleurstof en verkleuren.
- Personen die contactlenzen dragen om presbyopie te corrigeren, bereiken mogelijk niet de best gecorrigeerde gezichtsscherpte voor het vertezicht of zicht van nabij. De zichtvereisten verschillen per persoon en moeten in acht worden genomen bij het selecteren van de meest geschikte lens.
- Diabetici kunnen een verminderde gevoeligheid van het hoornvlies hebben en zijn dus vatbaarder voor hoornvliessletten en genezen niet zo vlug of volledig als niet-diabetici.
- Veranderingen in zicht of veranderingen in lens tolerantie kunnen optreden tijdens de zwangerschap, borstvoeding of het gebruik van orale contraceptiva. Deze personen moeten nauwlettend gecontroleerd worden op zicht, comfort of andere oculaire veranderingen.
- Oogzorgspecialisten moeten lensdragers instrueren hun lenzen onmiddellijk uit te nemen als een oog rood of geïrriteerd wordt.
- Personen moeten voordat ze de praktijk van de oogzorgspecialist verlaten, in staat zijn hun lenzen onmiddellijk uit te nemen of moet er iemand anders beschikbaar zijn die de lenzen voor hen kan uitnemen.
- Routine oogonderzoeken zijn noodzakelijk om de voortdurende ooggezondheid van de persoon te verzekeren. Alcon raadt lensdragers aan om een oogzorgspecialist minstens één keer per jaar te bezoeken, of vaker zoals aanbevolen door de oogzorgspecialist.

Voorzorgsmaatregelen voor het hanteren en dragen van lenzen

- Controleer dagelijks uw ogen om zeker te zijn dat ze er goed uitzien, comfortabel aanvoelen en dat uw zicht helder is.
- Niet gebruiken als de blisterverpakking beschadigd is of niet volledig verzegeld is. Dit kan productbesmetting veroorzaken, wat kan leiden tot een ernstige ooginfectie
- Als de gebruiker een blisterverpakking per ongeluk opent voordat de lens bedoeld is voor gebruik, moet de lens worden weggegooid. Dit kan productbesmetting veroorzaken en leiden tot een ernstige ooginfectie.
- In het belang van het behoud van de gezondheid en veiligheid van uw ogen, dient het draagschema van de lenzen te worden bepaald door een oogzorgspecialist.
- De lenzen zijn niet bedoeld om gereinigd of gedisinfecteerd te worden en moeten na éénmalig gebruik worden weggegooid. Hergebruik kan het risico op infectie of defecten door materiaalmoesheid verhogen.
- Laat uw contactlenzen nooit door iemand anders dragen, dit kan micro-organismen verspreiden, wat tot ernstige ooggezondheidsproblemen zou kunnen leiden.
- Laat contactlenzen nooit in contact komen met niet-steriele vloeistoffen, (inclusief leidingwater en speeksel) aangezien microbiële besmetting kan optreden, wat kan leiden tot permanente oogbeschadiging.
- Raadpleeg een oogzorgspecialist voordat u uw lenzen draagt tijdens sportactiviteiten zoals zwemmen en andere watergerelateerde activiteiten. Blootstelling aan water (inclusief leidingwater of andere niet-steriele vloeistoffen) tijdens het dragen van contactlenzen bij activiteiten zoals douchen, zwemmen, waterskiën en het gebruik van bubbelsbaden kan het risico op ooginfecties verhogen, waaronder Acanthamoeba keratitis.
- Verwijder de lenzen en gooi ze weg wanneer ze worden blootgesteld aan schadelijke of irriterende dampen.
- Gooi een lens weg die uitgedroogd of beschadigd is. Vervang deze door een verse nieuwe lens.
- Het is aanbevolen dat contactlensdragers hun oogzorgspecialist minstens één keer per jaar bezoeken, of vaker zoals aangeraden door de oogzorgspecialist.
- Informeer uw werkgever dat u contactlenzen draagt, vooral als u voor uw werk oogbeschermingsmiddelen moet gebruiken.
- Noteer de juiste lenssterkte voor elk oog. Alvorens de lens in te brengen, controleer of de lenssterkte op iedere blisterverpakking overeenstemt met de benodigde sterkte voor dat oog.
- Verander niet van lenstype of parameter zonder eerst een oogzorgspecialist te raadplegen.
- Als het dragen van contactlenzen voor langere tijd wordt onderbroken, dient u de oogzorgspecialist te raadplegen voordat u het dragen hervat.
- Wees voorzichtig bij het gebruik van zeep, lotions, crèmes, cosmetica of deodoranten aangezien deze irritatie kunnen veroorzaken als ze in contact komen met uw lenzen.
- Breng uw lenzen aan voordat u make-up aanbrengt en neem ze uit voordat u de make-up verwijderd.
- Draag altijd reserve lenzen bij u of zorg ervoor dat u een reserve bril ter beschikking hebt.
- Gebruik lenzen niet na de vervaldatum.

Aanvullende informatie voor multifocale en monovisie lenzen

- Twee gebruikelijke methoden om contactlenzen te gebruiken voor de zichtcorrectie van presbyopie zijn multifocale of bifocale contactlenzen en monovisie. Net zoals bifocale, trifocale of multifocale brillen hebben multifocale contactlenzen in elke lens afzonderlijke sterkten voor vertezicht en nabij zicht. Hierdoor kan de drager beide ogen gebruiken om op alle afstanden te zien. Monovisie correctie houdt in dat standaard monofocale lenzen met een lenssterkte voor verzicht op één oog worden gebruikt en een lenssterkte voor nabij zicht op het andere oog.
- Zoals bij elk type lenscorrectie zijn er voordelen en nadelen aan multifocale of monovisie correctie. Het voordeel van een helder nabij zicht als u recht vooruit of omhoog kijkt, kan gepaard gaan met verminderd zicht op bepaalde afstanden of onder bepaalde lichtomstandigheden. Sommige personen, vooral zij die monovisie lenzen dragen, kunnen een verminderd dieptezicht ervaren, en sommigen kunnen moeite hebben zich aan te passen. Symptomen zoals licht waag zicht, duizeligheid of hoofdpijn kunnen tijdens de aanpassing kort of enkele weken aanhouden. Hoe langer deze symptomen aanhouden, hoe slechter uw prognose voor een succesvolle aanpassing.
- Tijdens de aanpassingsperiode is het aangeraden deze contactlenzen alleen te dragen in vertrouwde situaties die visueel niet veelzijdig zijn. Vermijd bijvoorbeeld autorijden totdat u zich comfortabel voelt met de multifocale of monovisie correctie. Bovendien wordt autorijden met dit type lenscorrectie afgeraden, tenzij aan de eisen voor het rijbewijs kan worden voldaan.
- Sommige dragers zullen nooit volledig comfortabel functioneren bij weinig licht, zoals 's nachts autorijden. Dit probleem moet een oogzorgspecialist worden besproken. Er kunnen extra contactlenzen worden aanbevolen, zodat beide ogen voor afstand gecorrigeerd worden wanneer scherp zicht in de verte vereist is.
- Voor langdurig dichtbij werk waarbij je heel scherp moet zien, kan het handig zijn om een bril over de contactlenzen te dragen of om extra contactlenzen met verschillende sterkten beschikbaar te hebben die specifiek voor deze taak zijn aangepast. De oogzorgspecialist kan dit soort problemen helpen oplossen.
- Het is belangrijk om het advies van de oogzorgspecialist in verband met de aanpassing aan de correctie van presbyopie op te volgen. Noteer tijdens de aanpassingsperiode zorgvuldig alle specifieke situaties die onveilig lijken of waarin het niet mogelijk is om effectief te functioneren en bespreek deze indien nodig met de oogzorgspecialist.
- De beslissing om multifocale lenzen of een monovisie correctie te laten aanpassen, dient in overleg met de oogzorgspecialist te gebeuren, en alleen nadat alle visuele behoeften zorgvuldig zijn overwogen en besproken.

ONGEWENSTE BIJWERKINGEN (Mogelijke problemen)

Problemen kunnen optreden bij het dragen van contactlenzen en kunnen zich eerst voordoen als een of meer van de volgende tekenen en symptomen:

- Roodheid van het oog
- Branden en prikken
- Ongemak in het oog
- Irritatie
- Pijn
- Ontsteking
- Duizeligheid
- Visuele stoornis
- Wazig zien
- Diplopie (dubbelzien)
- Fotofobie (lichtgevoeligheid)
- Hoofdpijn
- Gevoel van droge ogen

De voorgaande tekenen en symbolen kunnen verband houden met meerdere aandoeningen, waaronder:

- Hoornvliesoedeem (zwellings)
- Abrasie van het hoornvlies
- Vascularisatie van het hoornvlies

- Microbiële infectie
- Ulceratieve keratitis (hoornvlieszweer)
- Allergische reactie / Overgevoeligheid
- Toxische reactie
- Subconjunctivale bloeding
- Verminderd zicht (tijdelijke of permanent)

Indien deze tekenen, symptomen en aandoeningen worden genegeerd, kunnen deze leiden tot ernstigere complicaties

WAT TE DOEN INDIEN ZICH EEN PROBLEEM VOORDOET

- Als één van bovengenoemde tekenen of symptomen zich voordoet, neem de lens (lenzen) onmiddellijk uit.
- Controleer het (de) aangetaste oog (ogen) in een spiegel en zoek naar tekenen van onregelmatigheid.
 - o Als het ongemak of probleem stopt, breng een verse nieuwe lens in.
 - o Als het ongemak of probleem niet stopt of als het terugkomt na het aanbrengen van een nieuwe lens (lenzen), verwijder de lens (lenzen) en neem onmiddellijk contact op met uw oogzorgspecialist.
- Er kan sprake zijn van een ernstige aandoening zoals een infectie, hoornvlieszweer (ulceratieve keratitis) of iritis. Deze aandoeningen kunnen snel erger worden en kunnen tot een permanent verlies van het gezichtsvermogen leiden. Minder ernstige reacties zoals abrasie, verkleuren van het epitheel en bacteriële conjunctivitis moeten vroegtijdig worden behandeld om complicaties te voorkomen.
- Occasionele droogheid kan verlicht worden door meerdere keren volledig te knippen of door het gebruik van bevochtigingsdruppels die goedgekeurd zijn voor het gebruik met zachte contactlenzen. Raadpleeg een oogzorgspecialist als de droogheid aanhoudt.
 - Als een lens vastplakt (niet meer beweegt), breng enkele bevochtigingsdruppels aan en wacht tot de lens vrij begint te bewegen op het oog. Als het probleem aanhoudt, raadpleeg een oogzorgspecialist.
 - Als een lens op het oog verschuift, kan deze terug in de centrale positie worden gebracht door:
 - o Uw oogleden te sluiten en de lens voorzichtig op zijn plaats te masseren, of
 - o In de richting van de lens te kijken en zachtjes te knippen, of
 - o Voorzichtig de verschoven lens op het hoornvlies te duwen met een lichte vingerdruk op de rand van het bovenste of onderste ooglid.
 - Als een lens in uw oog scheurt, verwijder voorzichtig de stukjes door ze samen te knijpen zoals u normaal doet bij het uittrennen van een lens. Als de lensstukjes niet gemakkelijk lijken te verwijderen, knijp dan niet in het oogweefsel. Spoel met een steriele zoutoplossing en probeer nogmaals om de lensstukjes te verwijderen. Als dit niet helpt, neem contact op met uw oogzorgspecialist voor hulp.

Algemene noodgevallen:

- Als chemicaliën van welke aard dan ook (huishoudelijke producten, vloeistoffen voor de tuin, laboratoriumchemicaliën, enz.) in de ogen worden gespat:
- Spoel de ogen onmiddellijk met een zoutoplossing of leidingwater.
 - Neem de lenzen uit, gooi ze weg en neem onmiddellijk contact op met uw oogzorgspecialist of ga meteen naar de spoedafdeling van een ziekenhuis.

MELDEN VAN ERNSTIGE INCIDENTEN

Elk ernstig incident gerelateerd aan het gebruik van dit medisch hulpmiddel moet worden gemeld aan Alcon Laboratories, Inc.:

Neem contact op met uw lokaal Alcon kantoor of uw Alcon distributeur
Email: qa.complaints@alcon.com

Ernstige incidenten moeten ook worden gemeld aan de bevoegde autoriteit voor medische hulpmiddelen van uw land.

GEBRUIKSAANWIJZING

Begin elke dag met een nieuw paar lenzen die aan het einde van elke dagelijkse draagperiode worden weggegooid.

INSTRUCTIES VOOR HET HANTEREN VAN DE LENS

- Was en spoel de handen altijd grondig en droog ze volledig af met een schone, pluisvrije handdoek voordat u de contactlenzen aanraakt.
- Schud de blisterverpakking zachtjes voor het openen.
- Neem de lens uit de blisterverpakking door deze voorzichtig op uw handpalm te gieten.
- Let erop dat de lens niet binnenstebuiten zit en dat u de juiste lens voor elk oog heeft.
- Controleer de lenzen voordat u ze aanbrengt.
- De lenzen niet aanbrengen als ze beschadigd of vuil zijn.

INSTRUCTIES VOOR HET AANBRENGEN VAN DE LENS

- Controleer voordat u lenzen aanbrengt altijd of de lenssterkte op elke blisterverpakking juist is voor elk oog en gebruik geen lens na de vervaldatum.
- Was en spoel uw handen grondig en droog ze volledig af met een schone, pluisvrije handdoek voordat u de contactlenzen aanraakt.
- Plaats een lens op het topje van uw schone en droge rechter- of linkerwijsvinger. Plaats de middelvinger van dezelfde hand dicht bij de onderste wimpers en trek het onderste ooglid naar beneden.
- Gebruik de vingers van uw andere hand om het bovenste ooglid naar boven te trekken.
- Plaats de lens direct op het oog (hoornvlies) en rol de vinger voorzichtig weg van de lens.
- Kijk naar beneden en laat het onderste ooglid langzaam los.
- Kijk recht voor u en laat het bovenste ooglid langzaam los
- Knipper zachtjes met uw ogen.

INSTRUCTIES VOOR HET UITNEMEN VAN DE LENS

- Was en spoel je handen grondig en droog ze volledig af met een schone, pluisvrije handdoek.
- Knipper een paar keer volledig.
- Terwijl u omhoog kijkt, gebruikt u het topje van uw vinger om de lens naar beneden op het witte deel van het oog te schuiven.
- Verwijder de lens door zachtjes tussen duim en wijsvinger te knijpen. Knijp niet in het oogweefsel.
- Als de lens moeilijk te verwijderen is, droog uw vingers dan nogmaals en probeer het opnieuw. Gebruik in dit geval geen bevochtigingsdruppels.
- Gebruik nooit pincetten, zuignappen, scherpe voorwerpen of uw vingernagels om lenzen uit de lenshouder of uit uw ogen te halen.

Als u problemen ervaart bij het uittrennen van de lens (lens verschuift of is beschadigd), zie **WAT TE DOEN INDIEN ZICH EEN PROBLEEM VOORDOET** hierboven.

LENZERVERZORGINGSVLOEISTOFFEN

Nelficon A daglenzen zijn niet bedoeld voor gebruik met eens lensverzorgingssysteem. De lenzen zijn uitsluitend voor éénmalig gebruik, dagelijks wegperbaar. Ze zijn niet bedoeld om gereinigd of gedesinfecteerd te worden en moeten na éénmalig gebruik worden weggegooid. Houd altijd vervangende lenzen of een reservebril bij de hand.

AANPASSINGSRICHTLIJNEN VOOR DE OOGZORGSPCIALIST

De ooggezondheid en refractieve eigenschappen die nodig zijn om iemand met succes zachte nelficon A contactlenzen aan te passen, zijn vergelijkbaar met die van andere zachte contactlenzen. Voorafgaand aan de aanpassing dient een grondig onderzoek plaats te vinden om er zeker van te zijn dat de contactlensdrager een geschikte kandidaat is voor het dragen van zachte contactlenzen. Voor aanvullende informatie is een uitgebreide handleiding voor aanpassing beschikbaar op www.ifu.alcon.com.

AFVAL EN RECYCLAGE

Gooi de contactlenzen in de afvalbak, niet in het toilet of wastafel. De kartonnen verpakking, het polypropyleen (PP) plastic omhulsel en de folie van de blisterverpakking moeten in de afvalbak worden gedeponeerd of worden gerecycleerd volgens de lokale richtlijnen voor afvalbeheer.

INHOUD VAN DE VERPAKKING (Hoe geleverd)

Elke lens wordt geleverd in een met folie verzegelde plastic blisterverpakking met isotone fosfaat-acetaat gebufferde zoutoplossing en is met stoom gesteriliseerd. De zoutoplossing in de verpakking voor FOCUS™ DAILIES™ kan tot 0,02% poloxameer bevatten. De zoutoplossing voor DAILIES™ AquaComfort™ Plus, DAILIES™ AquaComfort™ Plus Toric en DAILIES™ AquaComfort™ Plus Multifocal bevat polyethyleenglycol (PEG) en hydroxypropylmethylcellulose (HPMC) en kan tot 0,05% poloxameer bevatten.

Op de blisterverpakking staan de lensparameters waaronder de basiscurve, diameter, dioptriesterkte, lotnummer van de fabrikant, productiedatum en vervaldatum. Daarnaast staan op het etiket van torische lenzen de cilindersterkte en -as, en op het etiket van multifocale lenzen de ADD-sterkte. Het etiket op de verpakking kan ook een productcode bevatten: DD02 voor FOCUS™ DAILIES™, DD03 voor DAILIES™ AquaComfort™ Plus, DD03T voor DAILIES™ AquaComfort™ Plus Toric, of DD03MF voor DAILIES™ AquaComfort™ Plus Multifocal.

Nelficon A lenzen worden steriel geleverd in strips van 5 folie verzegelde blisterverpakkingen in dozen met maximaal 100 individueel verzegelde contactlenzen.

AFKORTINGEN EN SYMBOLEN DIE KUNNEN GEBRUIKT WORDEN OP DE ETIKETTEN

AFKORTING / SYMBOOL	DEFINITIE
BC	Basiscurve
DIA	Diameter
PWR	Sterkte
D	Dioptrie (lensterkte)
L	Links
R	Rechts
ADD	Additie
MAX ADD	Maximum effectieve ADD
CYL AXIS	Cilindersterkte en as
LO	Low
MED	Medium
HI	High
	Niet hergebruiken
	Batchcode
	Niet gebruiken na
EXP	Vervaldatum
	Eén enkel steriele barrièresysteem
	Gesteriliseerd met stoom
	Europese conformiteit
	Nederlands (voorbeeld van twee lettercode voor de taal)
	Let op
	Raadpleeg de <i>gebruiksaanwijzing</i> of raadpleeg de elektronische <i>gebruiksaanwijzing</i>
	Niet gebruiken indien de blisterverpakking beschadigd is en raapleeg de <i>gebruiksaanwijzing</i>
	Fabrikant
	Productiedatum
	Medisch hulpmiddel
	Unieke hulpmiddelenidentificatie
	Gemachtigde in de Europese Gemeenschap/Europese Unie
	SPOEL LENZEN NIET DOOR TOILET OF WASTAFEL
	Let op: de federale wetgeving (VS) beperkt de verkoop van dit hulpmiddel tot de verkoop door of in opdracht van een gediplomeerde oogzorgspecialist.

 Alcon Laboratories, Inc.
6201 South Freeway
Fort Worth, TX 76134-2099, USA

 0123

 Alcon Laboratories Belgium
Lichterveld 3
2870 Puurs-Sint-Amands, Belgium

Importeur:
CIBA VISION GmbH
Industriering 1
63868 Grosswallstadt
Germany

Gebruiksaanwijzingen voor contactlenzen zijn ook beschikbaar op de Alcon website: www.ifu.alcon.com.

Datum van uitgave: 2024-11

900491291-1124

Alcon

© 2024 Alcon Inc.

¹ Cutter GR, Chalmers RL, Roseman M. The Clinical Presentation, Prevalence, and Risk Factors of Focal Corneal Infiltrates in Soft Contact Lens Wearers. *The CLAO Journal*. Jan 1996; 22 (1): 30-37.

² Schein OD, Glynn RJ, Poggio EC, Seddon JM, Kenyon KR. The Relative Risk of Ulcerative Keratitis Among Users of Daily-Wear and Extended-Wear Soft Contact Lenses. *N Eng J Med*. 1989; 321(12):773-83.



900491291-1124