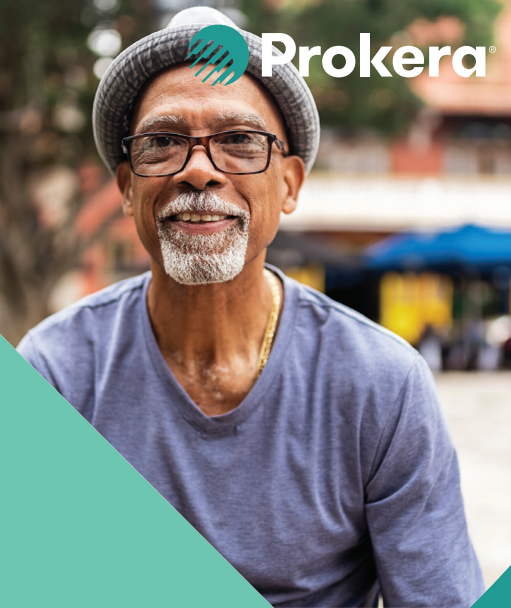


Guía para el paciente de Prokera®

Qué esperar



"Durante muchos años, sufrí con el dolor de mis ojos secos, lo que acabó provocando una úlcera corneal. Los ojos me picaban y se enrojecían constantemente y mi visión fluctuaba. El tratamiento con Prokera fue rápido y sencillo, y la sensación fue similar a la de un lente de contacto colocado. Mi visión ha mejorado, lo que es crucial para mí como artista. Prokera ha cambiado realmente mi calidad de vida y me ha hecho volver a sentirme normal."

Con Prokera, puede tener la tranquilidad de saber que su médico ha elegido un producto que puede facilitar la curación y ayudar a restaurar su superficie ocular a un estado natural y saludable. Hasta la fecha, más de 100.000 pacientes han experimentado las propiedades beneficiosas de Prokera. Esta guía le ayudará a entender lo que puede pasar durante el tratamiento con Prokera.

¿Qué es Prokera?

Prokera es el único dispositivo médico fabricado con membrana amniótica para uso de los profesionales de la salud ocular que está reconocido por la FDA² para reducir la inflamación y minimizar las cicatrices de la córnea asociadas a diversas enfermedades de la superficie ocular. Prokera puede ayudar a restaurar su córnea y devolverle a su ojo un estado normal y saludable.

¿Prokera es seguro?

Prokera es un tratamiento seguro proporcionado por un banco de tejidos regulado por la FDA. El donante y el tejido han pasado numerosas pruebas de control de calidad que incluyen hábitos sociales, exámenes físicos y médicos antes de ser proporcionados a su médico. El tejido se dona de madres sanas que han tenido cesáreas.

Periodo de Tratamiento

Para una curación óptima de la córnea, el proceso de tratamiento puede durar entre 3 y 5 días. Dependiendo de la gravedad de su afección, su médico puede optar por ampliar el periodo de tratamiento o colocar un segundo dispositivo Prokera. Su médico programará una cita de seguimiento para comprobar la evolución del tratamiento y retirar la lente Prokera.

Alergias y Advertencias

Si usted es alérgico a la Ciprofloxacina, a la Anfotericina B, al Glicerol y/o al Medio de Eagle Modificado de Dulbecco (DMEM), debe informar a su médico y no recibir el tratamiento con Prokera. Puede experimentar molestias por la inserción de Prokera. Debe notificar a su médico cualquier hinchazón, enrojecimiento o secreción.

Día de la colocación de Prokera

- Tenga un conductor lo lleve a la cita.
- Algunos pacientes pueden experimentar molestias; esto suele ser causado por una sensación de cuerpo extraño, pero NO es doloroso.
- Su médico puede utilizar cinta adhesiva para cerrar parcialmente el párpado, lo que puede ayudar a aliviar las molestias.
- Prokera no es totalmente transparente, por lo que es de esperar que su visión esté algo nublada durante el tratamiento.

24 Horas

luego de la colocación de Prokera

- Después de la inserción, se sugiere ir a casa y tomar una siesta, esto generalmente ayuda a superar la etapa de incomodidad inicial.
- Es posible que su ojo lagrimee, se enrojezca y presente secreciones, lo cual es normal y forma parte del proceso de curación. Informe a su médico si tiene alguna duda.
- Su médico puede recetarle lágrimas de gel y/o aplicar compresas frías sobre los párpados cerrados si siente molestias. También puede tomar paracetamol o ibuprofeno para aliviar las molestias.
- Intente apuntar con la nariz a cualquier objeto que quiera mirar para ayudar a minimizar cualquier molestia adicional.
- Después de dormir, es posible que se despierte con las pestañas pegadas por la secreción; esto también es normal. Elimine cuidadosamente cualquier secreción de las pestañas con una toalla limpia y húmeda.
- No se frote el ojo demasiado fuerte con la toalla, ya que esto mueve el dispositivo y podría dañar la córnea.

Su visión parecerá nublada y podrá ver alrededor del 50%.

Día 2-3

luego de la colocación de Prokera

- En la mayoría de los pacientes, la sensación de cuerpo extraño debería desaparecer con el tiempo. Es normal si todavía puede sentir el producto.
- Siga descansando, no realice actividades extenuantes ni maneje maquinaria pesada.
- Evite frotarse los ojos, parpadear fuertemente o mover Prokera con los dedos.
- No se quite el dispositivo Prokera sin consultar antes a su oftalmólogo.
- No nade ni se moje la cara con agua.
- Dúchese sólo cuando el ojo esté bien cerrado.
- Utilice gotas para los ojos y otros medicamentos según lo prescrito por su oftalmólogo.

Su visión puede volverse más nublada y podrá ver alrededor de un 20-25%.

Día 4-5

luego de la colocación de Prokera

- Su visión se volverá menos turbia y empezará a mejorar.
- Es habitual que la secreción continúe.
- Utilice gotas para los ojos y otros medicamentos según lo prescrito por su oftalmólogo.

Su médico puede programar una visita de seguimiento para ver cómo va el tratamiento y programar la retirada del dispositivo Prokera.

Póngase en contacto con su oftalmólogo inmediatamente si experimenta un aumento de las molestias, puede ver con claridad de repente o tiene cualquier otro problema con Prokera.

1. McDonald et al. "Resultados del tratamiento del estudio sobre la membrana amniótica del ojo seco (DREAM)": Presentado en la Reunión Anual de AAO del 017, PO055

2. Bio-Tissue, Inc. Solicitud de designación (RFD), carta archivada, 2001
www.biotissue.com/ocular
7300 Corporate Drive, Suite 700, Miami, FL 33126 | 888.296.8858
© 2023 BioTissue Holdings Inc. Todos los Derechos Reservados |
US- PK-230021

Prokera y BioTissue son marcas registradas de TissueTech, Inc.
Todas las demás marcas comerciales utilizadas aquí son propiedad de sus respectivos dueños.