

Gebrauchsinformation: Information für Anwender**Latanoprost comp - 1 A Pharma®
0,05 mg/ml + 5 mg/ml Augentropfen****Wirkstoffe: Latanoprost und Timolol**

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist Latanoprost comp - 1 A Pharma und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Latanoprost comp - 1 A Pharma beachten?
3. Wie ist Latanoprost comp - 1 A Pharma anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Latanoprost comp - 1 A Pharma aufzubewahren?
6. Inhalt der Packungen und weitere Informationen

**1 Was ist Latanoprost comp - 1 A Pharma und wofür wird es angewendet?**

Latanoprost comp - 1 A Pharma enthält zwei Wirkstoffe: Latanoprost und Timolol. Latanoprost gehört zu einer Gruppe von Arzneimitteln, die als Prostaglandin-Analoga bekannt sind. Timolol gehört zu einer Gruppe von Arzneimitteln, die als Betablocker bekannt sind. Latanoprost wirkt, indem es den natürlichen Abfluss der inneren Augenflüssigkeit in den Blutstrom erhöht. Timolol wirkt, indem es die Produktion von Augenflüssigkeit (Kammerwasser) verhindert.

Latanoprost comp - 1 A Pharma wird zur Senkung eines erhöhten Augeninnendrucks angewendet, wenn Sie Erkrankungen haben, die als Offenwinkelglaukom oder okuläre Hypertension bekannt sind. Diese beiden Erkrankungen werden von erhöhtem Augeninnendruck begleitet, der möglicherweise Ihr Sehvermögen beeinträchtigen kann.

In der Regel wird Ihr Arzt Latanoprost comp - 1 A Pharma verschreiben, wenn andere Arzneimittel nicht ausreichend wirksam waren.

2 Was sollten Sie vor der Anwendung von Latanoprost comp - 1 A Pharma beachten?

Latanoprost comp - 1 A Pharma kann bei erwachsenen Männern und Frauen (einschließlich älterer Patienten) angewendet werden. Es wird jedoch nicht empfohlen, wenn Sie jünger als 18 Jahre sind.

Latanoprost comp - 1 A Pharma darf nicht angewendet werden, wenn Sie

- **allergisch** gegen einen der Wirkstoffe in Latanoprost comp - 1 A Pharma (Latanoprost oder Timolol), Betablocker oder einen der in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind
- an **Atemwegsproblemen** wie Asthma oder schwerer chronisch-obstruktiver Bronchitis (schwere Lungenerkrankung, die pfeifende Atemgeräusche, Atemschwierigkeiten und/oder lang anhaltenden Husten verursachen kann) leiden oder in der Vergangenheit gelitten haben
- schwerwiegende **Herzprobleme** oder Herzrhythmusstörungen haben
- **schwanger** sind (oder versuchen, schwanger zu werden)
- **stillen**.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bevor Sie Latanoprost comp - 1 A Pharma anwenden, sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie glauben, dass einer der folgenden Punkte auf Sie zutrifft oder zutraf:

- Sie stehen kurz vor einer Augenoperation jeglicher Art oder hatten bereits eine Augenoperation jeglicher Art (einschließlich einer Operation des Grauen Stars)
- Augenprobleme (wie Augenschmerzen, gereizte oder entzündete Augen, verschwommenes Sehen)
- trockene Augen
- Sie tragen Kontaktlinsen. Wenn Sie den Anweisungen für Träger von Kontaktlinsen in Abschnitt 3 folgen, können Sie Latanoprost comp - 1 A Pharma trotzdem anwenden.
- Atemprobleme, Asthma oder chronisch-obstruktive Lungenerkrankung
- Kreislaufprobleme (wie Raynaud-Krankheit oder Raynaud-Syndrom)
- Diabetes, da Latanoprost comp - 1 A Pharma die Anzeichen und Symptome einer Unterzuckerung maskieren kann
- Überaktivität der Schilddrüse, da Latanoprost comp - 1 A Pharma die Anzeichen und Symptome maskieren kann
- Herzrhythmusstörungen wie z. B. langsamer Herzschlag
- Herzinsuffizienz
- koronare Herzerkrankung (Symptome können Brustschmerzen oder Brustengegefühl, Atemnot oder Würgegefühl sein)
- Angina pectoris (insbesondere die sogenannte Prinzmetal-Angina)
- niedriger Blutdruck
- schwere allergische Reaktionen, die normalerweise eine Krankenhauseinweisung erfordern
- Virusinfektion der Augen, verursacht durch den Herpes-simplex-Virus (HSV)

Berichten Sie Ihrem Arzt vor einer **Operation**, dass Sie Latanoprost comp - 1 A Pharma anwenden, da dieses Arzneimittel die Wirkung mancher Arzneimittel verändern kann, die bei einer Narkose angewendet werden.

Auswirkungen bei Fehlgebrauch zu Dopingzwecken

Die Anwendung von Latanoprost comp - 1 A Pharma kann bei Dopingkontrollen zu positiven Ergebnissen führen. Die Anwendung von Latanoprost comp - 1 A Pharma als Dopingmittel kann zu einer Gefährdung der Gesundheit führen.

Anwendung von Latanoprost comp - 1 A Pharma zusammen mit anderen Arzneimitteln

Latanoprost comp - 1 A Pharma kann andere Arzneimittel, die Sie anwenden, beeinflussen oder von ihnen beeinflusst werden. Dies betrifft auch andere Augentropfen für die Behandlung von Glaukom.

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden.

Insbesondere informieren Sie bitte Ihren Arzt, wenn Sie eines der folgenden Arzneimittel anwenden oder anwenden wollen:

- Prostaglandine, Prostaglandin-Analoga oder Prostaglandin-Derivate
- Arzneimittel zur Senkung des Blutdrucks (z.B. Betablocker)
- Arzneimittel für Ihr Herz
- Arzneimittel zur Behandlung von Diabetes
- Chinidin (verwendet zur Behandlung von Herzkrankheiten und bestimmten Formen von Malaria)
- Antidepressiva, bekannt als Fluoxetin und Paroxetin
- Arzneimittel zur Vorbeugung eines allergischen anaphylaktischen Schocks (Adrenalin/Epinephrin)

Anwendung von Latanoprost comp - 1 A Pharma zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Normale Mahlzeiten, Nahrungsmittel oder Getränke haben keinen Einfluss auf den Zeitpunkt oder die Art der Anwendung von Latanoprost comp - 1 A Pharma.

Schwangerschaft und Stillzeit

Wenden Sie Latanoprost comp - 1 A Pharma nicht an, wenn Sie schwanger sind, außer Ihr Arzt hält es für unbedingt nötig. Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie schwanger sind, vermuten, schwanger zu sein, oder wenn Sie eine Schwangerschaft planen.

Wenden Sie Latanoprost comp - 1 A Pharma nicht an, wenn Sie stillen. Die Wirkstoffe des Arzneimittels können in die Muttermilch gelangen.

Fragen Sie vor der Einnahme von allen Arzneimitteln Ihren Arzt um Rat, wenn Sie stillen.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Wenn Sie Latanoprost comp - 1 A Pharma anwenden, kann es sein, dass Sie für kurze Zeit verschwommen sehen. Sollte das bei Ihnen der Fall sein, dürfen Sie kein Fahrzeug lenken oder Werkzeuge oder Maschinen bedienen, bis Ihre Sicht wieder klar ist.

Latanoprost comp - 1 A Pharma enthält Benzalkoniumchlorid

Benzalkoniumchlorid kann zu Reizungen am Auge führen oder die Augenoberfläche schädigen. Vermeiden Sie den Kontakt mit weichen Kontaktlinsen. Benzalkoniumchlorid kann von Kontaktlinsen aufgenommen werden und zur Verfärbung weicher Kontaktlinsen führen. Kontaktlinsen müssen Sie vor der Anwendung entfernen und dürfen diese frühestens 15 Minuten nach der Anwendung wieder einsetzen. Beachten Sie bitte die Hinweise für Kontaktlinsenträger im Abschnitt 3.

3 Wie ist Latanoprost comp - 1 A Pharma anzuwenden?

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Wenn Sie die Flasche das erste Mal verwenden, schreiben Sie das Datum in den auf dem Umkarton vorgesehenen Platz, sodass Sie wissen, ab wann Sie die Augentropfen nicht mehr anwenden dürfen, weil das Verfallsdatum erreicht ist.

Dosierung**Die empfohlene Dosis beträgt:**

ein Tropfen in das betroffene bzw. die betroffenen Auge(n) **einmal täglich**.

Anwendung von Latanoprost comp - 1 A Pharma mit anderen Augentropfen

Wenn Sie außer Latanoprost comp - 1 A Pharma noch andere Augentropfen anwenden, sollte zwischen der Anwendung der beiden Augentropfen ein Abstand von mindestens 5 Minuten liegen.

Kontaktlinsenträger

Wenn Sie Kontaktlinsen tragen, sollten Sie diese vor der Anwendung von Latanoprost comp - 1 A Pharma entfernen. Nach der Anwendung von Latanoprost comp - 1 A Pharma sollten Sie 15 Minuten warten, bis Sie Ihre Kontaktlinsen wieder einsetzen.

Anwendungshinweise

Bitte halten Sie sich bei der Anwendung von Latanoprost comp - 1 A Pharma Augentropfen genau an diese Vorschriften. Es wird empfohlen, vor der Einträufelung der Augentropfen die Hände zu waschen.

Lassen Sie die Spitze des Tropfers nicht mit den Augen oder den die Augen umgebenden Hautstellen in Berührung kommen. Sie kann mit Bakterien verunreinigt werden, was Augeninfektionen verursachen und zu schweren Augenschädigungen, sogar zu einem Verlust des Sehvermögens, führen kann. Um eine mögliche Verunreinigung des Behältnisses zu vermeiden, berühren Sie mit der Spitze des Tropfers keine Oberflächen.

1. Sie dürfen die Flasche nicht verwenden, wenn die Verschluss-Versiegelung am Flaschenhals vor der ersten Anwendung aufgebrochen ist.
2. Zum Öffnen der Flasche schrauben Sie die Kappe durch Drehen auf, bis die Verschluss-Versiegelung aufbricht.
3. Beugen Sie den Kopf nach hinten und ziehen Sie das Unterlid leicht herab, damit sich zwischen Ihrem Augenlid und Ihrem Auge eine Tasche bildet (Abb. 1).

Abb. 1



4. Kippen Sie die Flasche und drücken Sie leicht wie gezeigt (Abb. 2 und 3), bis ein einzelner Tropfen in das Auge gelangt, wie von Ihrem Arzt angewiesen.

BERÜHREN SIE MIT DER TROPFERSPITZE NICHT IHR AUGE ODER AUGENLID.

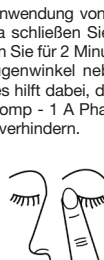
Abb. 2

Abb. 3



5. Falls von Ihrem Arzt angeordnet, wiederholen Sie die Schritte 3 und 4 am anderen Auge.
6. Nach der Anwendung von Latanoprost comp - 1 A Pharma schließen Sie langsam das Auge und drücken Sie für 2 Minuten mit einem Finger auf den Augewinkel neben der Nase (siehe Abb. 4). Dies hilft dabei, die Aufnahme von Latanoprost comp - 1 A Pharma in den Rest des Körpers zu verhindern.

Abb. 4



Fortsetzung auf der Rückseite >>

7. Verschließen Sie die Flasche, indem Sie direkt nach der Anwendung den Deckel wieder fest aufschrauben. Bewahren Sie die Flasche im Umkarton auf.
8. Die Tropfflasche ist so konstruiert, dass genau ein Tropfen abgegeben wird. Sie sollten deshalb das Loch an der Spitze der Tropfflasche nicht vergrößern.

Wenn Sie eine größere Menge von Latanoprost comp - 1 A Pharma angewendet haben, als Sie sollten

Es ist wichtig, dass Sie sich an die von Ihrem Arzt verschriebene Dosierung halten.

Wenn zu viele Tropfen ins Auge getropft wurden oder etwas von dem Inhalt der Flasche geschluckt wurde, können Sie sich unwohl fühlen, z. B. leicht benommen, sich müde fühlen, Hitze- und Schwindelgefühl empfinden und zu schwitzen beginnen, Übelkeit verspüren, Magenschmerzen haben oder Atemschwierigkeiten bekommen. Wenn eine dieser Wirkungen auftritt, sollten Sie sich sofort an Ihren Arzt wenden.

Wenn Sie die Anwendung von Latanoprost comp - 1 A Pharma vergessen haben

Setzen Sie die Behandlung mit der normalen Dosis zur gewohnten Zeit fort. Wenden Sie nicht die doppelte Menge an, wenn Sie die vorherige Anwendung vergessen haben. Die Dosierung sollte pro Tag einen Tropfen in das/die betroffene(n) Auge(n) nicht überschreiten.

Wenn Sie die Anwendung von Latanoprost comp - 1 A Pharma abbrechen

Wenn Sie die Behandlung mit Latanoprost comp - 1 A Pharma abbrechen müssen oder wollen, suchen Sie sofort Ihren Arzt auf.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4 Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Normalerweise können Sie die Augentropfen weiter anwenden, außer es treten schwere Nebenwirkungen auf. Wenn Sie sich nicht sicher sind, fragen Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker. Unterbrechen Sie nicht die Anwendung von Latanoprost comp - 1 A Pharma ohne mit Ihrem Arzt darüber zu sprechen.

Die Häufigkeit der unten angeführten möglichen Nebenwirkungen wird durch die folgende Vereinbarung definiert:

Sehr häufig	(betrifft mehr als 1 Behandelten von 10)
Häufig	(betrifft 1 bis 10 Behandelten von 100)
Gelegentlich	(betrifft 1 bis 10 Behandelten von 1.000)
Selten	(betrifft 1 bis 10 Behandelten von 10.000)
Sehr selten	(betrifft weniger als 1 Behandelten von 10.000)
Nicht bekannt	(Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar)

Nachfolgend sind die bekannten Nebenwirkungen von Latanoprost/Timolol aufgelistet. Die wichtigste Nebenwirkung ist die Möglichkeit einer langsamen, dauerhaften Veränderung der Augenfarbe. Es könnte auch sein, dass Latanoprost comp - 1 A Pharma schwerwiegende Veränderungen Ihrer Herzfunktion verursacht. Wenn Sie merken, dass sich Ihre Herzfrequenz oder Ihre Herzfunktion verändern, sollten Sie mit einem Arzt sprechen und ihm mitteilen, dass Sie Latanoprost comp - 1 A Pharma anwenden.

Die folgenden Nebenwirkungen wurden bei der Anwendung von Latanoprost/Timolol beobachtet:

Sehr häufig

- langsame Veränderung der Augenfarbe durch Zunahme von braunen Pigmenten im farbigen Teil des Auges, der als Regenbogenhaut (Iris) bezeichnet wird. Bei gemischtfarbigen Augen (blau-braun, grau-braun, gelb-braun oder grün-braun) tritt diese Veränderung eher auf als bei einfarbigen Augen (blaue, graue, grüne oder braune Augen). Es kann Jahre dauern, bis sich eine Veränderung der Augenfarbe entwickelt. Es kann sich um eine bleibende Farbveränderung handeln, die auffälliger ist, wenn Sie Latanoprost comp - 1 A Pharma nur an einem Auge anwenden. Es scheint keine Probleme im Zusammenhang mit der Veränderung der Augenfarbe zu geben. Die Veränderung der Augenfarbe schreitet nicht weiter fort, wenn die Anwendung von Latanoprost comp - 1 A Pharma beendet wird.

Häufig

- Augenreizung (einschließlich Stechen, Brennen, Jucken und Fremdkörpergefühl im Auge)
- Augenschmerzen

Gelegentlich

- Kopfschmerzen
- Augenrötung
- verschwommenes Sehen
- wässrige Augen
- Entzündung der Augenlider
- Erkrankungen der Hornhaut
- Hautausschlag/Juckreiz
- Bindehautentzündung (Konjunktivitis)
- Reizung oder Schädigung der Augenoberfläche

Andere Nebenwirkungen

Die folgenden zusätzlichen Nebenwirkungen wurden zwar nicht mit der Kombination Latanoprost/Timolol, aber mit den darin enthaltenen Einzelwirkstoffen (Latanoprost und Timolol) beobachtet und könnten daher bei der Anwendung von Latanoprost comp - 1 A Pharma auftreten.

Die nachfolgenden Nebenwirkungen wurden unter Latanoprost beobachtet:

Infektionen und parasitäre Erkrankungen:

- Entwicklung einer viralen Augeninfektion, die durch das Herpes-simplex-Virus (HSV) verursacht wurde

Erkrankungen des Immunsystems:

- Symptome einer allergischen Reaktion (Schwellung und Rötung der Haut und Hautausschlag)

Psychiatrische Erkrankungen:

- Depression, Gedächtnisverlust, Abnahme der Libido, Schlaflosigkeit, Albträume

Erkrankungen des Nervensystems:

- Schwindel, Hautkribbeln oder Taubheitsgefühl, Durchblutungsstörungen des Gehirns, Verschlechterung der Symptome einer (bereits bestehenden) Muskelschwäche (Myasthenia gravis), plötzliche Ohnmacht oder das Gefühl, ohnmächtig zu werden (Synkope)

Augenerkrankungen:

- Veränderungen der Augenwimpern und des Flaumhaares am Augenlid (Zunahme der Anzahl, Verlängerung, Verdickung und dunklere Färbung), fehlgerichtete Augenwimpern, Schwellung rund um das Auge, Schwellung der Regenbogenhaut (farbiger Teil des Auges) (Iritis/Uveitis), Netzhautschwellung (Makulaödem), Entzündung/Reizung der Augenoberfläche (Keratitis), trockene Augen, mit Flüssigkeit gefüllte Zyste im farbigen Teil des Auges (Iriszyste), Lichtempfindlichkeit (Photophobie), tiefliegend erscheinendes Auge (Vertiefung der Lidfalte), Entzündung, Schwellung und Erosion der Hornhaut (Schädigung der vorderen Schicht des Augapfels), Dunkelfärbung der Augenlidhaut

Erkrankungen des Ohrs:

- Pfeifen/ Klingeln in den Ohren (Tinnitus)

Herzkrankungen:

- Verschlechterung einer Angina pectoris, Herzklopfen (Palpitationen)

Atemwegserkrankungen:

- Asthma, Verschlechterung von bestehendem Asthma, Kurzatmigkeit

Hauterkrankungen:

- Dunkelfärbung der Haut um die Augen

Muskel- und Skeletterkrankungen:

- Gelenk- und Muskelschmerzen

Allgemeine Erkrankungen:

- Schmerzen im Brustbereich

Für Timolol:

Wie andere Arzneimittel, die am Auge angewendet werden, wird Timolol ins Blut aufgenommen. Die Timolol-Komponente dieser Kombination kann zu ähnlichen Nebenwirkungen führen, wie sie bei intravenös angewendeten und/oder zum Einnehmen bestimmten Betablockern vorkommen. Die Häufigkeit von Nebenwirkungen ist bei äußerlicher Anwendung am Auge geringer als bei Einnahme oder injizierter Anwendung. Die angeführten Nebenwirkungen beinhalten Reaktionen, die innerhalb der Klasse der am Auge angewendeten Betablocker beobachtet wurden.

- generalisierte allergische Reaktionen einschließlich Schwellungen unter der Haut, die an Stellen wie Gesicht und Gliedmaßen auftreten und Schwierigkeiten beim Schlucken oder Atmen, Quaddeln oder juckenden Hautausschlag, lokalisierten und generalisierten Hautausschlag, Juckreiz sowie eine plötzliche schwere, lebensbedrohliche allergische Reaktion auslösen können
- niedrige Blutzuckerspiegel
- Schlafstörungen (Insomnie), Depression, Albträume, Gedächtnisverlust
- Ohnmacht, Schlaganfall, verminderte Blutversorgung im Gehirn, Zunahme der Beschwerden einer Myasthenia gravis (Muskelerkrankung), Benommenheit, ungewöhnliche Empfindungen wie Kribbeln, Kopfschmerzen
- Symptome einer Augenstörung (z. B. Brennen, Stechen, Jucken, Tränen, Rötung), Entzündung des Augenlids, Entzündung der Augenhornhaut, verschwommenes Sehen, Ablösung der blutfarbenen Schicht unter der Netzhaut nach filtrierenden Operationen, was zu Sehstörungen führen kann, verminderte Empfindlichkeit der Augenhornhaut, trockenes Auge, Erosion der Augenhornhaut (Schaden an der vorderen Schicht des Augapfels), herabhängendes oberes Augenlid (führt dazu, dass das Auge halb geschlossen ist), Doppelsehen
- langsamer Herzschlag, Schmerzen im Brustbereich, Herzklopfen, Ödeme (Flüssigkeitsansammlungen), Veränderungen im Rhythmus oder der Geschwindigkeit des Herzschlags, Herzinsuffizienz (Herzkrankheit mit Kurzatmigkeit und Anschwellen der Füße und Beine aufgrund von Flüssigkeitsansammlungen), Herzrhythmusstörung, Herzinfarkt, Herzversagen
- niedriger Blutdruck, Raynaud-Phänomen, kalte Hände und Füße
- Verengung der Luftgefäße in der Lunge (überwiegend bei Patienten mit bereits bestehender Erkrankung), Atembeschwerden, Husten
- Störungen des Geschmackssinns, Übelkeit, Verdauungsstörungen, Durchfall, trockener Mund, Bauchschmerzen, Erbrechen
- Haarausfall, silbrig-weißlicher Hautausschlag (psoriasisiformer Hautausschlag) oder Verschlimmerung einer Psoriasis, Hautausschlag
- Muskeltäter, der nicht durch körperliche Aktivität entstanden ist
- Störung der Sexualefunktion, Abnahme der Libido
- Muskelschwäche/Müdigkeit
- Ohrensausen (Tinnitus)

Andere mögliche Nebenwirkungen:

In sehr seltenen Fällen entwickelten Patienten mit ausgeprägten Hornhautdefekten unter der Therapie mit phosphathaltigen Augentropfen Trübungen der Hornhaut durch die Bildung von Kalziumphosphat.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte
Abt. Pharmakovigilanz
Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3
D-53175 Bonn
Website: www.bfarm.de

anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5 Wie ist Latanoprost comp - 1 A Pharma aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Etikett und dem Umkarton nach „verwendbar bis“ angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Vor dem ersten Öffnen sollte Latanoprost comp - 1 A Pharma bei 2 °C bis 8 °C (im Kühlschrank) aufbewahrt werden.

Die Flasche im Umkarton aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.

Nach Anbruch: Innerhalb von 28 Tagen aufbrauchen. Die Flasche nicht über 25 °C lagern.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6 Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Latanoprost comp - 1 A Pharma enthält

Die Wirkstoffe sind: Latanoprost und Timolol.
1 ml enthält 50 Mikrogramm Latanoprost und 5 mg Timolol (als Maleat).

Die sonstigen Bestandteile sind: Benzalkoniumchlorid (Konservierungsmittel), Dinatriumhydrogenphosphat, Natriumchlorid, Natriumdihydrogenphosphat-Dihydrat, Natriumhydroxid oder Salzsäure (zur pH-Wert-Einstellung), Wasser für Injektionszwecke.

Wie Latanoprost comp - 1 A Pharma aussieht und Inhalt der Packung

Augentropfen
Farblose Lösung

Latanoprost comp - 1 A Pharma ist in transparenten Plastikflaschen mit einer weißen Schraubkappe erhältlich.

Jede Flasche enthält 2,5 ml Augentropfen.

Packungsgrößen
2,5 ml, 3 x 2,5 ml und 6 x 2,5 ml

Pharmazeutischer Unternehmer

1 A Pharma GmbH
Keltenring 1 + 3
82041 Oberhaching
Telefon: 089/6138825-0

Hersteller

AEROPHARM GmbH
François-Mitterrand-Allee 1
07407 Rudolstadt

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im November 2014.

Bitte bewahren Sie das Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf!
1 A Pharma GmbH wünscht gute Besserung!

46157210
777228SN206/4J