

GEBRAUCHSINFORMATION: Information für den Anwender

Latanoprost AL comp. 50 Mikrogramm/ml + 5 mg/ml Augentropfen

Wirkstoffe: Latanoprost und Timolol

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich bitte 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 eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

Diese Packungsbeilage beinhaltet:

1. Was ist Latanoprost AL comp. und wofür wird es angewendet?
2. Was müssen Sie vor der Anwendung von Latanoprost AL comp. beachten?
3. Wie ist Latanoprost AL comp. anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Latanoprost AL comp. aufzubewahren?
6. Weitere Informationen

1. Was ist Latanoprost AL comp. und wofür wird es angewendet?

Latanoprost AL comp. ist ein Arzneimittel zur Behandlung von erhöhtem Augeninnendruck.

Latanoprost AL comp. ist ein Kombinationspräparat mit zwei Wirkstoffen: Latanoprost (ein Prostaglandinderivat) und Timololmaleat (ein Betablocker).

Im Inneren des Auges wird eine als Kammerwasser bezeichnete Flüssigkeit gebildet. Diese Flüssigkeit fließt in die Blutgefäße ab, wodurch der benötigte Augeninnendruck aufrechterhalten wird. Wenn dieser natürliche Abfluss beeinträchtigt ist, steigt der Druck im Auge.

Betablocker senken unter anderem den Augeninnendruck, indem sie die Kammerwasserbildung verringern.

Prostaglandine fördern den natürlichen Abfluss von Kammerwasser.

Latanoprost AL comp. wird angewendet

- zur Verminderung des Augeninnendrucks bei Patienten mit Weitwinkelglaukom (eine Schädigung des Sehnervs, verursacht durch zu starken Augeninnendruck)
- zur Verminderung des Augeninnendrucks bei Patienten, bei denen die Wirkung von Betablockern oder Prostaglandinderivaten allein nicht ausreicht.

2. Was müssen sie vor der Anwendung von Latanoprost AL comp. beachten?

Latanoprost AL comp. darf NICHT angewendet werden

- wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen **Latanoprost, Timolol, Betablocker** oder einen der in Abschnitt 6 aufgeführten **sonstigen Bestandteile** von Latanoprost AL comp. sind
- wenn Sie zurzeit oder in der Vergangenheit an **Atemwegserkrankungen** wie Asthma oder schwerer chronisch-obstruktiver Bronchitis (einer schweren Lungenerkrankung, die zu Keuchen, Atemschwierigkeiten und/oder anhaltendem Husten führen kann) leiden oder gelitten haben
- wenn Sie an **schwerwiegenden Herzerkrankungen** oder **Herzrhythmusstörungen** leiden.

Besondere Vorsicht bei der Anwendung von Latanoprost AL comp. ist erforderlich

Bitte informieren Sie vor Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt, wenn Sie an einer der folgenden Störungen leiden oder in der Vergangenheit gelitten haben:

- **Erkrankung der Herzkranzgefäße** (koronare Herzkrankheit; die Anzeichen können Schmerzen oder Engegefühl in der Brust, Atemnot oder Erstickungsgefühl umfassen), Herzleistungsschwäche, niedriger Blutdruck
- **Störung der Herzfrequenz** wie z. B. langsamer Herzschlag
- **Atemprobleme, Asthma oder chronisch-obstruktive Lungenerkrankung** (eine Lungenerkrankung mit Verengung der Atemwege)
- **Durchblutungsstörungen** (wie z. B. Raynaud-Syndrom)
- **Diabetes**, da Timolol die Anzeichen eines niedrigen Blutzuckerspiegels verschleiern kann
- Überfunktion der Schilddrüse, da Timolol die Anzeichen dafür verschleiern kann
- jede Art von **Augenoperation** (einschließlich Kataraktoperationen)
- **Augenbeschwerden** (wie Augenschmerzen, Augenreizung, Augenentzündung oder Verschwommensehen)
- **trockene Augen**
- **Angina pectoris** (insbesondere so genannte Prinzmetal-Angina)
- **schwere allergische Reaktionen**, bei denen üblicherweise ein Krankenhausaufenthalt nötig wäre
- eine durch das Herpes simplex Virus (HSV) verursachte **Virusinfektion des Auges**.

Tragen von Kontaktlinsen: Sie können Latanoprost AL comp. anwenden, müssen aber die Hinweise für Kontaktlinsenträger im Abschnitt „Wichtige Informationen über bestimmte sonstige Bestandteile von Latanoprost AL comp.“ beachten.

Bevor Sie sich einer **Operation** unterziehen, informieren Sie bitte Ihren Arzt darüber, dass Sie Latanoprost AL comp. anwenden, da Latanoprost/Timolol die Wirkung einiger zur Narkose eingesetzter Arzneimittel verändern kann.

Auswirkungen bei Fehlgebrauch zu Dopingzwecken

Die Anwendung von Latanoprost AL comp. kann bei Dopingkontrollen zu positiven Ergebnissen führen. Die gesundheitlichen Folgen der Anwendung von Latanoprost AL comp. als Dopingmittel können nicht abgesehen werden, schwerwiegende Gesundheitsgefährdungen sind nicht auszuschließen.

Bei Anwendung von Latanoprost AL comp. mit anderen Arzneimitteln

Latanoprost AL comp. kann die Wirkung anderer Arzneimittel, die Sie anwenden, beeinflussen oder von diesen beeinflusst werden, einschließlich anderer Augentropfen für die Behandlung eines Glaukoms. Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie blutdrucksenkende Arzneimittel, Herzmittel oder Arzneimittel zur Behandlung eines Diabetes mellitus anwenden oder beabsichtigen anzuwenden. Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden bzw. vor kurzem angewendet haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Arzneimittel können sich gegenseitig beeinflussen und Wechselwirkungen können auftreten. Beachten Sie dies, wenn Sie eine der folgenden Arten von Arzneimitteln einnehmen oder anwenden:

- **Calciumantagonisten** (z. B. bei koronaren Herzkrankheiten oder hohem Blutdruck)
- **Guanethidin** (bei hohem Blutdruck)
- **Betablocker** (bei hohem Blutdruck)
- **Antiarrhythmika** (zur Normalisierung des Herzrhythmus)
- **Digitalisglykoside** (bei Herzversagen)
- **Parasympathomimetika** (z. B. bei Glaukom).

Die gleichzeitige Anwendung von Latanoprost AL comp. mit diesen Arzneimitteln kann einen niedrigen Blutdruck und/oder eine Verlangsamung des Herzschlags verursachen.

- **Arzneimittel, die ähnlich wirken wie Latanoprost AL comp.**

Bei gleichzeitiger Anwendung mit Latanoprost AL comp. kann die Wirkung dieser Arzneimittel verstärkt werden. Deswegen wird nicht empfohlen, zwei Betablocker oder zwei Prostaglandinderivate gleichzeitig am Auge anzuwenden.

- **Clonidin**

Wenn Sie den Wirkstoff Clonidin gleichzeitig mit Latanoprost AL comp. anwenden, um Ihren Augeninnendruck zu senken, und plötzlich die Anwendung von Clonidin abbrechen, kann Ihr Blutdruck ansteigen. Wenn Sie zugleich Betablocker einnehmen, um Ihren Blutdruck zu senken, kann Ihr Blutdruck durch diese Gegenwirkung noch mehr ansteigen

- **Chinidin** (zur Behandlung von Herzkrankheiten und einigen Arten von Malaria)

- **Floaxetin** und **Paroxetin** (zur Behandlung von Depressionen).

Kinder und Jugendliche

Für Kinder und Jugendliche wird die Anwendung von Latanoprost AL comp. nicht empfohlen.

Ältere Patienten

Latanoprost AL comp. ist auch für die Behandlung von älteren Patienten geeignet.

Schwangerschaft und Stillzeit

Schwangerschaft

Wenden Sie Latanoprost AL comp. nicht an, wenn Sie schwanger sind, es sei denn, Ihr Arzt hält dies für erforderlich.

Stillzeit

Wenden Sie Latanoprost AL comp. nicht an, wenn Sie stillen. Latanoprost und Timolol können in die Muttermilch übergehen.

Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln während der Schwangerschaft und Stillzeit Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen

Nach der Anwendung der Latanoprost AL comp. Augentropfen kann Ihre Sehfähigkeit vorübergehend beeinträchtigt sein. Wenn Sie verschwommen sehen, vor allem direkt nach dem Eintropfen der Augentropfen, dürfen Sie kein Fahrzeug lenken und keine Werkzeuge oder Maschinen bedienen.

Wichtige Informationen über bestimmte sonstige Bestandteile von Latanoprost AL comp.

Benzalkoniumchlorid kann Reizungen am Auge hervorrufen. Vermeiden Sie den Kontakt mit weichen Kontaktlinsen.

Benzalkoniumchlorid kann zur Verfärbung weicher Kontaktlinsen führen. Kontaktlinsen müssen Sie vor der Anwendung entfernen und dürfen diese frühestens 15 Minuten nach der Anwendung wieder einsetzen.

3. Wie ist Latanoprost AL comp. anzuwenden?

Wenden Sie Latanoprost AL comp. Augentropfen immer genau nach der Anweisung Ihres Arztes an. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind.

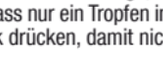
Sofern von Ihrem Arzt nicht anders verordnet, ist die übliche Dosis für Erwachsene, einschließlich älterer Patienten:

- 1-mal täglich 1 Augentropfen in jedes erkrankte Auge.

Wenn Sie zusätzlich zu Latanoprost AL comp. noch andere Augentropfen anwenden, sollten diese mit einem zeitlichen Abstand von mindestens 5 Minuten angewendet werden.

Hinweise zur Anwendung:

1. Waschen Sie Ihre Hände und setzen oder stellen Sie sich bequem hin.
2. Schrauben Sie die Schutzkappe von der Flasche ab.
3. Ziehen Sie mit Ihrer Fingerspitze vorsichtig das untere Augenlid des erkrankten Auges nach unten.
4. Bringen Sie die Flaschenöffnung nahe an das Auge, ohne es zu berühren. Drücken Sie die Flasche vorsichtig zusammen, sodass nur ein Tropfen in Ihr Auge fällt. Bitte achten Sie darauf, dass Sie die Flasche nicht zu stark drücken, damit nicht mehr als 1 Tropfen in das jeweilige Auge gelangt.
5. Lassen Sie dann Ihr unteres Augenlid wieder los.
6. Drücken Sie nach der Anwendung von Latanoprost AL comp. 2 Minuten lang mit einem Finger auf den inneren Augenwinkel neben der Nase (siehe Abbildung).



Dies verhindert, dass Latanoprost/Timolol von Ihrem Körper aufgenommen wird.

Wenn es Ihr Arzt verordnet hat, wiederholen Sie den Vorgang an Ihrem anderen Auge. Wenn der Tropfen nicht in Ihr Auge gelangt ist, wiederholen Sie den Vorgang.

7. Verschließen Sie die Flasche.

Wenn Sie eine größere Menge Latanoprost AL comp. angewendet haben, als Sie sollten

Sollten zu viele Tropfen in Ihr Auge gelangt sein, kann es zu Reizungen und Rötungen im Auge kommen.

Wenden Sie sich bitte umgehend an einen Arzt, wenn Sie oder jemand anderer die Augentropfen versehentlich verschluckt oder Sie die Tropfen häufiger als verschrieben angewendet haben. Halten Sie die Packung dieses Arzneimittels bereit, sodass der Arzt sich näher über dieses Arzneimittel informieren kann. Er wird Ihnen dann sagen, was zu tun ist.

Wenn Sie die Anwendung von Latanoprost AL comp. vergessen haben

Wenn Sie vergessen haben, Augentropfen anzuwenden, setzen Sie Ihre Behandlung wie gewohnt mit der nächsten Dosis fort. Die tägliche Dosis von 1 Tropfen in das erkrankte Auge darf nicht überschritten werden. Wenden Sie keine doppelte Dosis an, um die vergessene Dosis nachzuholen.

Wenn Sie die Anwendung von Latanoprost AL comp. abbrechen

Unterbrechen oder beenden Sie Ihre Behandlung mit Latanoprost AL comp. nicht, ohne vorher mit Ihrem Arzt zu sprechen.

Wenn Sie Latanoprost AL comp. nicht regelmäßig anwenden oder die Anwendung häufig vergessen, kann der Erfolg Ihrer Behandlung gefährdet sein.

Erhöhter Augeninnendruck kann Ihren Nerv schädigen und Ihre Sehfähigkeit bis zur Blindheit verschlechtern. Üblicherweise können Sie einen erhöhten Augeninnendruck kaum spüren.

Diese Erkrankung kann nur durch eine Untersuchung bei einem Augenspezialisten festgestellt werden. Wenn Sie an erhöhtem Augeninnendruck leiden, sind regelmäßige Augentests nötig, zusammen mit Messungen des Augeninnendrucks. Der Augeninnendruck sollte zumindest alle 3 Monate gemessen werden. Sichtfeldkontrollen und Untersuchungen des Sehnervs sollten mindestens 1-mal jährlich durchgeführt werden.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann Latanoprost AL comp. Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Sie können die Augentropfen in der Regel weiter anwenden, es sei denn, die Nebenwirkungen sind schwerwiegend. Bitte wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie beunruhigt sind. Beenden Sie die Anwendung von Latanoprost AL comp. nicht, ohne vorher mit Ihrem Arzt zu sprechen.

Bei der Bewertung von Nebenwirkungen werden folgende Häufigkeitsangaben zugrunde gelegt:

Sehr häufig:	mehr als 1 Behandler von 10
Häufig:	1 bis 10 Behandelte von 100
Gelegentlich:	1 bis 10 Behandelte von 1 000
Selten:	1 bis 10 Behandelte von 10 000
Sehr selten:	weniger als 1 Behandler von 10 000
Nicht bekannt:	Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar

Nachstehend sind die Nebenwirkungen aufgeführt, die bei der Anwendung von Augentropfen mit den Wirkstoffen Latanoprost und Timolol bekannt wurden. Die wichtigste Nebenwirkung ist die Möglichkeit einer langsamen, bleibenden Veränderung Ihrer Augenfarbe. Augentropfen mit den Wirkstoffen Latanoprost und Timolol können auch schwere Veränderungen in der Funktionsweise Ihres Herzens hervorrufen. Wenn Sie Veränderungen Ihres Herzschlags oder Ihrer Herzfunktion bemerken, sprechen Sie mit einem Arzt und informieren Sie ihn, dass Sie Latanoprost AL comp. angewendet haben.

Sehr häufig:

- Eine allmähliche Veränderung Ihrer Augenfarbe durch Erhöhung des Anteils von braunem Pigment in der Iris. Wenn Sie gemischtfarbige Augen haben (blaubraun, graubraun, gelbbraun oder grünbraun), werden Sie diese Veränderung wahrscheinlich eher erkennen als wenn Sie einfarbige Augen haben (blaue, graue, grüne oder braune Augen). Die Veränderung Ihrer Augenfarbe kann sich über Jahre hinweg entwickeln und bleibend sein. Die Farbveränderung kann deutlicher erkennbar sein, wenn Sie Latanoprost AL comp. nur an einem Auge anwenden. Die Veränderung der Augenfarbe scheint keine Beschwerden zu verursachen und schreitet nicht weiter fort, wenn die Behandlung mit Latanoprost AL comp. beendet wird.

Häufig:

- Augenreizung (Gefühl des Brennens oder Sand im Auge zu haben, Jucken, Stechen oder ein Fremdkörpergefühl im Auge) und Augenschmerzen.

Gelegentlich:

- Kopfschmerzen
- Augenrötung, Augenentzündung (Bindehautentzündung), Verschwommensehen, wässrige Augen, Entzündung der Augenlider, Reizung oder Risse in der Augenoberfläche
- Hautausschlag oder Juckreiz.

Andere Nebenwirkungen:

Infektionen und parasitäre Erkrankungen

- Auftreten einer durch das Herpes simplex Virus (HSV) verursachten Infektion des Auges.

Erkrankungen des Immunsystems

- Anzeichen allergischer Reaktionen (Hautschwellung und -rötung, Hautausschlag).

Psychiatrische Erkrankungen

- Depressionen, Gedächtnisverlust, verminderte sexuelle Lust, Schlafschwierigkeiten, Alpträume.

Erkrankungen des Nervensystems

- Schwindel, Kribbeln oder Taubheit der Haut, Veränderungen des Blutflusses zum Gehirn, Verschlechterung einer Myasthenia gravis (wenn Sie diese Erkrankung bereits haben), plötzliche Ohnmacht oder das Gefühl, Sie könnten in Ohnmacht fallen.

Augenerkrankungen

- Veränderungen der Wimpern und der feinen Haare rund um das Auge (vermehrte Anzahl, Länge, Dicke und Dunkelfärbung), veränderte Wuchsrichtung der Wimpern, Schwellungen im Bereich des Auges, Entzündungen und Schwellung im farbigen Teil des Auges (Iritis, Uveitis), Schwellung der Netzhaut (Makulaödem), Entzündung/Reizung der Augenoberfläche (Keratitis), trockene Augen, Sehstörungen, Doppelsehen, Herabhängen des oberen Augenlids und Netzhaut-Ablösung (nur bei vorangegangener Augenoperation), mit Flüssigkeit gefüllte Zyste in der Iris.

Erkrankungen des Ohrs und des Labyrinths

- Pfeifen/Klingeln im Ohr (Tinnitus).

Herzkrankungen

- Verschlechterung einer Angina pectoris, Herzklopfen, Veränderungen des Herzrhythmus, Verlangsamung des Herzschlags, Herzversagen (Herzstillstand, Atrioventrikular-Block oder kongestives Herzversagen).

Gefäßkrankungen

- Niedriger Blutdruck, Verfärbung/Kälte in den Fingern und Zehen (Raynaud-Phänomen), kalte Hände und Füße.

Erkrankungen der Atemwege, des Brustraums und Mediastinums

- Asthma, Verschlechterung eines Asthmas, Kurzatmigkeit, plötzliche Atemschwierigkeiten (Bronchospasmus), Husten.

Erkrankungen des Magen-Darm-Trakts

- Übelkeit, Durchfall, Verdauungsstörungen, trockener Mund.

Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes

- Dunkelfärbung der Haut rund um die Augen, Haarausfall/Glatzenbildung, juckender Hautausschlag oder Verschlimmerung bestehenden Hautjuckens.

Skelettmuskulatur-, Bindegewebs- und Knochenerkrankungen

- Gelenkschmerzen, Muskelschmerzen.

Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort

- Brustschmerzen, Müdigkeit, Schwellungen durch Flüssigkeitsansammlung (Ödeme).

Wie andere Arzneimittel, die am Auge angewendet werden, wird auch Timolol in das Blut aufgenommen. Dadurch können ähnliche Nebenwirkungen auftreten wie sie bei Einnahme von Beta-blockern oder ihrer Verabreichung in eine Vene beobachtet werden. Das Auftreten von Nebenwirkungen nach örtlicher Anwendung am Auge ist geringer als wenn Arzneimittel z. B. eingenommen oder mit Hilfe einer Spritze gegeben werden. Aufgeführt sind solche Nebenwirkungen, die in der Klasse der Betablocker bei Anwendung zur Behandlung von Augenerkrankungen beobachtet wurden:

Erkrankungen des Immunsystems

- Allgemeine allergische Reaktionen einschließlich Schwellungen unter der Haut, die in Bereichen wie Gesicht und Gliedmaßen auftreten und zu einer Verengung der Atemwege führen können, wodurch es zu Schluck- oder Atembeschwerden kommen kann, Nesselsucht, örtlich begrenzt oder den ganzen Körper betreffender Hautausschlag, Juckreiz, schwere, plötzliche, lebensbedrohliche allergische Reaktion.

Stoffwechsel- und Ernährungsstörungen

- Niedriger Blutzuckerspiegel.

Psychiatrische Erkrankungen

- Schlaflosigkeit, Depression, Alpträume, Gedächtnisverlust.

Erkrankungen des Nervensystems

- Ohnmachtsanfall, Schlaganfall, verminderte Durchblutung des Gehirns, verstärkte Beschwerden der Muskelerkrankung Myasthenia gravis, Schwindel, Missempfindungen wie Kribbeln und Prickeln, Kopfschmerzen.

Augenerkrankungen

- Anzeichen einer Reizung der Augen (z. B. Brennen, Stechen, Jucken, Tränenfluss, Rötung); Entzündung der Augenlider; Hornhautentzündung; verschwommenes Sehen und Ablösung der unter der Netzhaut liegenden, Blutgefäße enthaltenden Schicht nach Filtrationsoperationen, was zu Sehstörungen führen kann; verminderte Empfindlichkeit der Hornhaut, trockene Augen, Schädigung der vorderen Schicht des Augapfels (Hornhauterosion), herabhängendes Oberlid (wodurch das Auge halb geschlossen bleibt), Doppelsehen.

Herzkrankungen

- Langsamer Herzschlag, Schmerzen im Brustbereich, Herzklopfen (Palpitationen), Wasseransammlungen im Gewebe (Ödeme), Veränderungen von Rhythmus oder Geschwindigkeit des Herzschlags, Herzkrankung mit Kurzatmigkeit und Anschwellen von Füßen und Beinen durch Flüssigkeitsansammlung (kongestive Herzleistungsschwäche), eine bestimmte Herzrhythmusstörung (Atrioventrikularblock), Herzanfall, Herzversagen.

Gefäßkrankungen

- Niedriger Blutdruck; schlechte Durchblutung der Zehen und Finger, die dadurch gefühllos werden und sich verfärben (Raynaud-Phänomen); kalte Hände und Füße.

Erkrankungen der Atemwege, des Brustraums und Mediastinums

- Verengung der Atemwege in der Lunge (vorwiegend bei Patientinnen mit vorbestehender Erkrankung), Atembeschwerden, Husten.

Erkrankungen des Magen-Darm-Trakts

- Störungen des Geschmacksempfindens, Übelkeit, Verdauungsstörung, Durchfall, Mundtrockenheit, Bauchschmerzen, Erbrechen.

Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes

- Haarausfall, silbrig-weiß erscheinender Hautausschlag (einer Schuppenflechte ähnelnder Hautausschlag) oder Verschlimmerung einer Schuppenflechte (Psoriasis), Hautausschlag.

Skelettmuskulatur-, Bindegewebs- und Knochenerkrankungen

- Muskelschmerzen, die nicht durch Anstrengung verursacht werden.

Erkrankungen der Geschlechtsorgane und der Brustdrüse

- Sexuelle Funktionsstörungen, Abnahme des sexuellen Verlangens.

Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort

- Muskelschwäche/Müdigkeit.

Informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker, wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind.

5. Wie ist Latanoprost AL comp. aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Faltschachtel und dem Etikett angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Bitte beachten Sie die folgenden Lagerungshinweise:

Ungeöffnete Flasche: Im Kühlschrank lagern (+2°C – +8°C).

Nach dem ersten Öffnen der Flasche: Nicht über +25°C lagern.

Nach dem ersten Öffnen der Flasche: Nicht länger als 28 Tage verwenden. Anderenfalls besteht das Risiko einer Infektion der Augen.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. 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. Weitere Informationen

Was Latanoprost AL comp. enthält

Die Wirkstoffe sind Latanoprost und Timololmaleat.

1 ml der Augentropfen enthält 50 Mikrogramm Latanoprost und 5 mg Timolol als Timololmaleat.

Die sonstigen Bestandteile sind

Benzalkoniumchlorid, Natriumchlorid, Natriumdihydrogenphosphat-Dihydrat, Natriummonohydrogenphosphat-Dodecahydrat (Ph.Eur.), Gereinigtes Wasser, Natriumhydroxid (zur pH-Wert-Einstellung), Salzsäure (zur pH-Wert-Einstellung).

Wie Latanoprost AL comp. aussieht und Inhalt der Packung

Klare, farblose Lösung in einer transparenten LDPE-Flasche mit Tropfspitze und einem weißen HDPE-Schraubverschluss.

Latanoprost AL comp. ist in Packungen mit 1 × 2,5 ml, 3 × 2,5 ml und 6 × 2,5 ml erhältlich.

Pharmazeutischer Unternehmer

ALIUD® PHARMA GmbH

Gottlieb-Daimler-Straße 19 · D-89150 Laichingen

E-Mail: info@aliud.de

Hersteller

STADA Arzneimittel AG, Stadastraße 2–18, 61118 Bad Vilbel

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet im Januar 2012.