TRAVOPROST/TIMOLOL AL 40 Mikrogramm/ml + 5 mg/ml Augentropfen, Lösung

Zur Anwendung bei Erwachsenen Travoprost/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 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

Was in dieser Packungsbeilage steht

- 1. Was ist TRAVOPROST/TIMOLOL AL und wofür wird es angewendet?
- 2. Was sollten Sie vor der Anwendung von TRAVOPROST/TIMOLOL AL beachten? 3. Wie ist TRAVOPROST/TIMOLOL AL
- anzuwenden?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich? 5. Wie ist TRAVOPROST/TIMOLOL AL
- aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist TRAVOPROST/ TIMOLOL AL und wofür wird es angewendet? Bei TRAVOPROST/TIMOLOL AL Augentropfen

handelt es sich um eine Kombination zweier Wirkstoffe (Travoprost und Timolol). Travoprost ist ein Prostaglandin-Analogon. Es verbessert den Abfluss des Kammerwassers und senkt damit den Druck im Auge. Timolol ist ein Betablocker, der die Kammerwasserbildung im Auge verringert. Beide Wirkstoffe ergänzen sich in der Absenkung des Augeninnendrucks. TRAVOPROST/TIMOLOL AL Augentropfen sind zur

Behandlung eines erhöhten Drucks im Auge von erwachsenen einschließlich älteren Patienten bestimmt. Dieser Druck kann eine Erkrankung namens Glaukom hervorrufen.

2. Was sollten Sie vor der

Anwendung von TRAVOPROST/ TIMOLOL AL beachten? TRAVOPROST/TIMOLOL AL darf

wenn Sie allergisch gegen Travoprost, Prostaglandine, Timolol, Betablocker oder

NICHT angewendet werden

- einem der sonstigen Bestandteile sind, wenn Sie jetzt Atemprobleme haben oder in der Vergangenheit hatten wie z.B. Asthma,
- schwere chronisch obstruktive Bronchitis (schwere Lungenerkrankung, die zu Keuchen, Atemschwierigkeiten und/oder lang anhaltendem Husten führen kann) oder andere Probleme mit der Atmung, wenn Sie starken Heuschnupfen haben, wenn Sie verlangsamten Herzschlag, Herzinsuffizienz oder Herzrhythmusstörungen
- Wenn einer der Punkte auf Sie zutrifft, fragen Sie vor der Anwendung Ihren Arzt um Rat. Warnhinweise und

(unregelmäßige Herzschläge) haben,

wenn ihre Hornhaut getrubt ist.

Arzneimittel anwenden, wenn Sie jetzt erkrankt sind - oder in der Vergangenheit erkrankt

niedrigem Blutdruck,

Vorsichtsmaßnahmen

• Koronarer Herzkrankheit (mit Symptomen wie Schmerzen oder Engegefühl des Brustkorbs,

Kurzatmigkeit oder Ersticken), Herzversagen,

Informieren Sie bitte Ihren Arzt, bevor Sie dieses

- Beeinträchtigungen der Herzfrequenz, beispielsweise langsamen Herzschlag, Atembeschwerden, Asthma oder chronisch obstruktiver Lungenkrankheit, Erkrankungen mit mangelhafter Durchblutung
- (beispielsweise Raynaud-Krankheit oder Raynaud-Syndrom),
- verschleiern kann), Überaktivität der Schilddrüse (da Timolol die klinischen Zeichen und Symptome einer

Diabetes (da Timolol die klinischen Zeichen

und Symptome von niedrigem Blutzucker

- Schilddrüsenerkrankung verschleiern kann). Myasthenia gravis (chronische neuromuskuläre Schwäche), Operation wegen des Grauen Stars (Katarakt),
- Informieren Sie Ihren Arzt vor jeglicher Art von Operationen darüber, dass Sie TRAVOPROST/

TIMOLOL AL Augentropfen anwenden, da Timolol

die Wirkung mancher Arzneimittel, die bei der Narkose verwendet werden, verändern kann. Sollten bei Ihnen während der Anwendung von

Augenentzündungen.

TRAVOPROST/TIMOLOL AL, egal aus welchen Gründen, schwere allergische Reaktionen auftreten (Hautausschlag, Augenrötung und Augenjucken), kann eine Adrenalinbehandlung weniger wirksam sein. Bitte informieren Sie daher Ihren Arzt darüber, dass Sie TRAVOPROST/

TIMOLOL AL verwenden, wenn Sie andere

Arzneimittel bekommen sollen. TRAVOPROST/TIMOLOL AL kann die Farbe Ihrer Iris (der farbige Teil Ihres Auges) verändern. Diese Veränderung ist möglicherweise dauerha Unter Anwendung von TRAVOPROST/TIMOLOL AL kann die Länge, Dicke, Farbe und/oder Anzahl Ihrer Wimpern zunehmen. Auch kann

TRAVOPROST/TIMOLOL AL ungewöhnliches Haarwachstum auf Ihren Augenlidern bewirken. Travoprost kann durch die Haut in den Körper gelangen und sollte daher von schwangeren Frauen oder Frauen, die schwanger werden wollen, nicht angewendet werden. Falls das Medikament auf die Haut gelangt, waschen Sie

es daher sofort gründlich ab. KINDER UND JUGENDLICHE TRAVOPROST/TIMOLOL AL sollte von Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren nicht

angewendet werden. AUSWIRKUNGEN BEI FEHLGEBRAUCH ZU DOPINGZWECKEN Die Anwendung von TRAVOPROST/TIMOLOL AL

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

TIMOLOL AL zusammen mit anderen

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn

beabsichtigen, andere Arzneimittel anzuwenden.

Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich

andere Arzneimittel angewendet haben oder

Arzneimitteln

auszuschließen. Anwendung von TRAVOPROST/

Arzneimitteln, einschließlich anderer Augentropfen zur Glaukombehandlung, die Sie anwenden, wechselwirken. Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie · andere Arzneimittel zur Blutdrucksenkung,

TRAVOPROST/TIMOLOL AL kann mit anderen

- Herzbehandlung einschließlich Quinidin (wird zur Behandlung von Herzerkrankungen und einiger Malariaformen verwendet), Diabetesbehandlung oder
- Antidepressiva wie Fluoxetin und Paroxetin,
- anwenden oder beabsichtigen, solche Arzneimittel anzuwenden. Schwangerschaft, Stillzeit und

Fortpflanzungsfähigkeit Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn

Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat. Wenden Sie TRAVOPROST/TIMOLOL AL nicht an,

wenn Sie schwanger sind, es sei denn, Ihr Arzt hat dies so angewiesen. Wenn die Möglichkeit besteht, dass sie schwanger werden könnten, müssen Sie während der Behandlung mit TRAVOPROST/TIMOLOL AL ein zuverlässiges Verhütungsmittel benutzen. Wenden Sie TRAVOPROST/TIMOLOL AL nicht an,

wenn Sie stillen. TRAVOPROST/TIMOLOL AL kann in die Milch übertreten.

zum Bedienen von Maschinen Kurz nach dem Eintropfen von TRAVOPROST/

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit

TIMOLOL AL werden Sie möglicherweise leicht verschwommen sehen. Daher sollten Sie nicht Auto fahren bzw. keine Maschinen bedienen, bis dies abgeklungen ist. TRAVOPROST/TIMOLOL AL enthält

Benzalkoniumchlorid und Macrogolglycerolhydroxystearat TRAVOPROST/TIMOLOL AL enthält 150 Mikrogramm Benzalkoniumchlorid pro ml

Lösung. Benzalkoniumchlorid kann von weichen Kontaktlinsen aufgenommen werden und kann zur Verfärbung der Kontaktlinsen führen. Sie müssen die Kontaktlinsen vor der Anwendung dieses Arzneimittels entfernen und dürfen sie erst nach 15 Minuten wieder einsetzen. Benzalkoniumchlorid kann auch Reizungen am Auge hervorrufen, insbesondere, wenn Sie trockene Augen oder Erkrankungen der Hornhaut (durchsichtige Schicht an der Vorderseite des

Auges) haben. Wenden Sie sich an Ihren Arzt, wenn nach der Anwendung dieses Arzneimittels ein ungewöhnliches Gefühl, Brennen oder Schmerz im Auge auftritt. Macrogolglycerolhydroxystearat kann Bindehautreizungen hervorrufen.

3. Wie ist TRAVOPROST/

TIMOLOL AL

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.

Die empfohlene Dosis beträgt 1 Tropfen einmal täglich in das betroffene Auge oder die betroffenen Augen tropfen – abends oder morgens, immer zur gleichen Tageszeit.

Wenden Sie TRAVOPROST/TIMOLOL AL nur dann

an beiden Augen an, wenn Ihr Arzt dies

angeordnet hat. Wenden Sie TRAVOPROST/

TIMOLOL AL so lange an, wie von Ihrem Arzt

Wenden Sie TRAVOPROST/TIMOLOL AL ausschließlich zum Eintropfen in Ihre Augen an. Unmittelbar vor der ersten Anwendung der Flasche entfernen Sie die umhüllende



verordnet.

und schreiben das Abbildung 1 Öffnungsdatum auf die dafür vorgesehene Stelle auf dem Etikett. • Legen Sie die Flasche und einen Spiegel bereit. Waschen Sie Ihre Hände.

Spitze nach unten zwischen dem Daumen und den Fingern. Beugen Sie den Kopf zurück. Ziehen Sie das Augenlid mit einem sauberen Finger nach

unten, bis ein Spalt zwischen

Lid und Auge entsteht. Tropfen

Sie hier ein (Abbildung 2).

Schrauben Sie die Kappe ab.

Halten Sie die Flasche mit der

Schutzhülle, nehmen die

Flasche heraus (Abbildung 1)

- Bringen Sie dazu die Tropferspitze nahe an das Auge heran. Verwenden Sie einen Spiegel, wenn dies das Eintropfen erleichtert. Berühren Sie jedoch weder
- das Auge, das Augenlid noch die Augenumgebung oder andere Oberflächen mit der Tropferspitze, da sonst Keime in die Tropfen gelangen können. Üben Sie sanften Druck auf
- die Flasche aus, so dass sich ein Tropfen TRAVOPROST/ TIMOLÖL AL löst (Abbildung 3). Nachdem Sie die Augentropfen angewendet



haben, drücken Sie mit einem Finger 2 Minuten lang auf den Augenwinkel neben der Nase (Abbildung 4). Das verhindert, dass TRAVOPROST/ TIMOLOL AL in den übrigen Körper gelangt. Wenn Sie die Tropfen für beide Augen verwenden, wiederholen Sie die Schritte

am anderen Auge. Verschließen Sie die Flasche sofort nach Gebrauch wieder fest.



Abbildung 2

Abbildung 3

Abbildung 4

- Öffnen Sie jeweils nur eine Flasche zur selben Zeit. Entfernen Sie die umhüllende Schutzhülle der nächsten Flasche erst, wenn Sie die neue Flasche anwenden
 - Vier Wochen nach dem ersten Öffnen müssen Sie die Augentropfen wegwerfen und eine neue Flasche anwenden, um Augeninfektionen zu vermeiden.

Sollte ein Tropfen nicht ins Auge gelangt sein, tropfen Sie nach.

Wenn Sie eine größere Menge von TRAVOPROST/TIMOLOL AL angewendet haben, als Sie sollten

Wenn Sie eine größere Menge von TRAVOPROST/ TIMOLOL AL angewendet haben, als Sie sollten, spülen Sie das Auge mit lauwarmem Wasser aus. Tropfen Sie nicht mehr nach, bis es Zeit für die nächste planmäßige Anwendung ist.

Wenn Sie die Anwendung von TRAVOPROST/TIMOLOL AL vergessen haben Wenn Sie eine Anwendung von TRAVOPROST/

TIMOLOL AL vergessen haben, setzen Sie die Behandlung mit der nächsten planmäßigen Anwendung fort. Tropfen Sie nicht die doppelte Menge ein, um die versäumte Dosis nachzuholen. Die Dosierung sollte einen Tropfen täglich in das/ die betroffene(n) Auge(n) nicht übersteigen. Wenn Sie die Anwendung von

TRAVOPROST/TIMOLOL AL abbrechen Wenn Sie die Behandlung mit TRAVOPROST/

TIMOLOL AL abbrechen, ohne vorher Ihren Arzt zu informieren, ist Ihr Augeninnendruck nicht mehr kontrolliert, was zu Sehverlust führen kann. Wenn Sie zusätzlich andere Augentropfen

anwenden, lassen Sie zwischen der Anwendung von TRAVOPROST/TIMOLOL AL und anderen

Augentropfen mindestens 5 Minuten vergehen. Wenn Sie weiche Kontaktlinsen tragen, nehmen Sie die Kontaktlinsen heraus, bevor Sie die Augentropfen anwenden. Setzen Sie die Kontaktlinsen frühestens 15 Minuten nach der Anwendung wieder ein.

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

Nebenwirkungen sind möglich? Wie alle Arzneimittel kann auch dieses

4. Welche

nicht bei jedem auftreten müssen. Außer bei stark ausgeprägten Reaktionen können Sie die Behandlung fortsetzen. Wenn Sie

Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber

besorgt sind, wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt oder Apotheker. Setzen Sie die Anwendung von TRAVOPROST/TIMOLOL AL nicht ab, ohne vorher mit Ihrem Arzt zu sprechen. SEHR HÄUFIG (KANN MEHR ALS 1 VON 10 BEHANDELTEN BETREFFEN):

HÄUFIG (KANN BIS ZU 1 VON 10 BEHANDELTEN BETREFFEN): Auswirkungen auf das Auge: Entzündung der

Auswirkungen auf das Auge: Rötung der Augen.

Schädigungen, Augenschmerzen, Verschwommensehen, anomales Sehvermögen, trockenes Auge, Augenjuckreiz, Augenbeschwerden, Zeichen und Symptome einer Augenreizung (z.B. Brennen, Stechen).

Augenoberfläche mit oberflächlichen

GELEGENTLICH (KANN BIS ZU 1 VON

100 BEHANDELTEN BETREFFEN): Auswirkungen auf das Auge: Entzündung der Augenoberfläche, Entzündung der Augenlider, geschwollene Bindehaut, verstärktes Wimpernwachstum, Entzündung der Regenbogenhaut (Iris), Entzündung der Augen, Lichtempfindlichkeit, herabgesetztes Sehvermögen, Augenmüdigkeit, Augenallergie, Augenschwellung, verstärkter Tränenfluss Augenlidrötung, Farbveränderung des Augenlids,

Dunklerwerden der Haut (um die Augen herum).

Allgemeine Nebenwirkungen: Allergische

Reaktion auf die Wirkstoffe, Schwindelgefühl,

Kopfschmerzen, erhöhter oder verminderter Blutdruck, Kurzatmigkeit, verstärkter Haarwuchs,

Schleimfluss in den Nasenrachenraum,

Hautentzündungen und Juckreiz, verlangsamter Herzschlag. SELTEN (KANN BIS ZU 1 VON 1.000 BEHANDELTEN BETREFFEN): Auswirkungen auf das Auge: Dünnerwerden der Augenoberfläche, Entzündung der Drüsen am Augenlid (Meibom-Drüsen), gerissene Blutgefäße

ungewöhnlich positionierte Wimpern, ungewöhnliches Wimpernwachstum.

im Augeninneren, Lidrandverkrustungen,

Allgemeine Nebenwirkungen: Nervosität, unregelmäßiger Herzschlag, Haarausfall, Stimmerkrankungen, Atemprobleme, Husten, Halsreizungen, Ausschläge, anomale Blutwerte (Leber), Hautverfärbung, Durst, Erschöpfung, unangenehmes Gefühl in der Nase, Urinverfärbungen, Schmerzen in Armen und Beinen

NICHT BEKANNT (HÄUFIGKEIT AUF GRUNDLAGE DER VERFÜGBAREN DATEN NICHT ABSCHÄTZBAR): Auswirkungen auf das Auge: Erschlaffung der Augenlider (führt dazu, dass die Augen halb geschlossen bleiben), eingesunkene Augen

(Augen erscheinen eingefallen), Veränderung der

Allgemeine Nebenwirkungen: Hautausschlag,

Irisfarbe (farbiger Teil des Auges).

Herzversagen, Brustschmerzen, Schlaganfall, Ohnmacht, Depression, Asthma, erhöhter Herzschlag, Taubheits- oder Kribbelgefühl, Herzstolpern (Palpitationen), Schwellungen der unteren Gliedmaßen, schlechtes Geschmacksempfinden, Halluzination.

WEITERE NEBENWIRKUNGEN: TRAVOPROST/TIMOLOL AL ist ein Kombinationspräparat aus zwei Wirkstoffen. Wie bei anderen am Auge angewandten Arzneimitteln gelangen Travoprost und Timolol (ein Betablocker) ins Blut. Dabei können unerwünschte Wirkungen ähnlich wie bei Betablockern auftreten, die intravenös und/oder über den Mund (oral) aufgenommen werden. Die

Häufigkeit unerwünschter Nebenwirkungen ist bei Anwendung am Auge geringer als beispielsweise bei der Anwendung über den Mund oder nach Injektion. Die folgenden aufgeführten Nebenwirkungen beinhalten Reaktionen innerhalb der Klasse der

am Auge angewendeten Betablocker oder Reaktionen, die bei der alleinigen Anwendung von Travoprost beobachtet wurden:

Auswirkungen auf das Auge: Augenlidentzündung, Hornhautentzündung, Ablösung der Gefäßschicht unterhalb der Netzhaut nach einem Filtrationseingriff, was Sehstörungen verursachen kann, verminderte Hornhautempfindlichkeit, Hornhauterosion (Schädigung der vorderen Schicht des Augapfels), Doppeltsehen, Augenausfluss, Schwellung um das Auge herum, Jucken des Augenlids, nach außen Drehen des Augenlids mit Rötung, Reizung und verstärkter Tränenfluss, verschwommenes Sehen (Zeichen einer Trübung der Augenlinse), Schwellung eines Abschnitts des Auges (Uvea), Ekzem der Augenlider, Lichthöfe sehen, verminderte Sinnesempfindung

des Auges, Pigmentierung im Augeninnern, Vergrößerung der Pupille, Wimpernverfärbung,

Veränderungen der Struktur der Wimpern, anomale Gesichtsfeldveränderungen.

ALLGEMEINE NEBENWIRKUNGEN

- Erkrankungen des Ohrs und des Labyrinths: Schwindel mit Drehschwindel, Ohrgeräusche.
 - Herz und Kreislauf: niedrige Herzfreguenz. Herzstolpern (Palpitationen), Flüssigkeitsansammlungen im Gewebe (Odeme), Veränderungen des Herzschlagrhythmus oder der Herzfrequenz, Herzkrankheit mit Kurzatmigkeit und Schwellungen der Füße und Beine durch Flüssigkeitsansammlungen (dekompensierte Herzinsuffizienz), eine bestimmte Form der Herzrhythmusstörung, Herzinfarkt, niedriger Blutdruck, Raynaud-Phänomen, kalte Hände und Füße, verminderte Blutversorgung des
 - Lungen (insbesondere bei Patienten mit einer solchen Vorerkrankung), laufende oder verstopfte Nase, Niesen (aufgrund einer Allergie), Atembeschwerden, Nasenbluten, trockene Nase. • Nervensystem und Allgemeinerkrankungen:

Atmung: Verengung der Atemwege in den

- Schlafstörungen (Insomnie), Albträume Gedächtnisverlust, verminderte Kraft und Energie, Ängstlichkeit (übermäßiger emotionaler Stress). Magen und Darm: Geschmacksstörungen,
- Übelkeit, Verdauungsstörungen, Durchfall, trockener Mund, Unterleibsschmerzen, Erbrechen und Verstopfung. Allergie: verstärkte allergische Symptome,

allergische Reaktionen am ganzen Körper

die auch im Gesicht und den Extremitäten

auftreten können – dabei können sich die

einschließlich Schwellungen unter der Haut,

- Atemwege verengen, was zu Schluck- und Atembeschwerden führen kann; Ausschlag lokal oder am ganzen Körper, Juckreiz, schwere lebensbedrohliche allergische • Haut: weiß bis silberfarben aussehender Hautausschlag (psoriasiformer Ausschlag) oder Verschlechterung eines Hautausschlages (Psoriasis), Hautabschälungen, anomale Veränderungen der Haarstruktur, Entzündung
- der Haut mit juckendem Ausschlag und Rötung, Veränderung der Haarfarbe, Verlust von Wimpern, Juckreiz, anomales Haarwachstum, Rötung der Haut. Muskeln: verstärkte klinische Zeichen und Symptome einer Muskelkrankheit (Myasthenia gravis), ungewöhnliche Empfindungen wie Kribbeln, Muskelschwäche/Muskelermüdung, Muskelschmerzen, die nicht durch körperliche
- Gelenkschmerzen. • Nieren- und Harnwegserkrankungen: Schwierigkeiten und Schmerzen beim Wasserlassen, unfreiwillige Blasenentleerung. Fortpflanzung: sexuelle Funktionsstörungen

Anstrengung verursacht sind,

- (sexuelle Dysfunktion), verringertes sexuelles Verlangen (Libido). Stoffwechsel: niedriger Blutzucker, erhöhter Wert für Prostatakrebs-Marker.
- 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

Abt. Pharmakovigilanz Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3 D-53175 Bonn Website: www.bfarm.de anzeigen.

Bundesinstitut für Arzneimittel und

die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Medizinprodukte

5. Wie ist TRAVOPROST/ **TIMOLOL AL**

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie

dazu beitragen, dass mehr Informationen über

aufzubewahren? Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf. Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton, der Hülle und dem Flaschenetikett

angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

nach "verwendbar bis" oder "verw. bis"

Arzneimittel keine besonderen

arzneimittelentsorgung.

Vor dem Öffnen sind für dieses Arzneimittel bezüglich der Temperatur keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich. Flasche in der Schutzhülle aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen. Nach dem erstmaligen Öffnen sind für dieses

Lagerungsbedingungen erforderlich. Vier Wochen nach dem ersten Öffnen müssen Sie die Augentropfen wegwerfen und eine neue Flasche anwenden, um Augeninfektionen

zu vermeiden. Tragen Sie das Datum, an dem Sie

die Flasche öffnen, jeweils in das Feld auf dem Flaschenetikett und auf der Faltschachtel ein.

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z.B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter www.bfarm.de/

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen Was TRAVOPROST/TIMOLOL AL

40 Mikrogramm/ml + 5 mg/ml

Augentropfen, Lösung enthält

Die Wirkstoffe sind: Travoprost und Timolol.

Jeder ml Lösung enthält 40 Mikrogramm

Travoprost und 5 mg Timolol als Timololmaleat. Die sonstigen Bestandteile sind Benzalkoniumchlorid,

Macrogolglycerolhydroxystearat (Ph.Eur.),

Mannitol, Natriumhydroxid (zur pH-Wert-Einstellung), Gereinigtes Wasser. Wie TRAVOPROST/TIMOLOL AL

Trometamol, Natriumedetat (Ph.Eur.), Borsäure,

40 Mikrogramm/ml + 5 mg/ml Augentropfen, Lösung aussieht und Inhalt der Packung

Klare, praktisch partikelfreie, farblose, wässrige Lösung in einer 5 ml Flasche aus Polypropylen mit farblosem LDPE-Tropfer und einem weißen, opaken HDPE/LDPE Schraubverschluss mit Originalitätsverschluss.

Jede Flasche ist in einer Schutzhülle verpackt. Jede Flasche enthält 2,5 ml Lösung. TRAVOPROST/TIMOLOL AL 40 Mikrogramm/ml + 5 mg/ml Augentropfen, Lösung ist in Packungen

mit 1 imes 2,5 ml und 3 imes 2,5 ml erhältlich. Pharmazeutischer Unternehmer ALIUD PHARMA® GmbH

Gottlieb-Daimler-Straße 19 D-89150 Laichingen · info@aliud.de

Hersteller STADA Arzneimittel AG, Stadastraße 2-18

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Juli 2020.

9296389 2012

61118 Bad Vilbel