Dorzolamid comp - 1 A Pharma® 20 mg/ml + 5 mg/ml Augentropfen, Lösung

Dorzolamid 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 Dorzolamid comp 1 A Pharma und wofür wird es angewendet?
- Was sollten Sie vor der Anwendung von Dorzolamid comp 1 A Pharma beachten? Wie ist Dorzolamid comp 1 A Pharma anzuwenden? Welche Nebenwirkungen sind möglich?

- Wie ist Dorzolamid comp 1 A Pharma aufzubewahren? Inhalt der Packung und weitere Informationen

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

Dorzolamid comp - 1 A Pharma enthält zwei Wirkstoffe. Dorzolamid und Timolol, die einen erhöhten Augeninnendruck auf unter-schiedliche Weise senken:

- Dorzolamid gehört zur Arzneimittelgruppe der so genannten ,Carboanhydrasehemme
- Timolol gehört zur Arzneimittelgruppe der so genannten "Beta-

Dorzolamid comp - 1 A Pharma wird zur Senkung des erhöhten Augeninnendrucks bei der Glaukombehandlung verordnet, wenn Betablocker-Augentropfen allein nicht ausreichen.

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

Dorzolamid comp - 1 A Pharma darf nicht angewendet

- werden,
 wenn Sie allergisch gegen Dorzolamidhydrochlorid, Timololma-leat, Betablocker oder einen der in Abschnitt 6. genannten sons-tigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind,
- wenn Sie allergisch gegen Arzneimittel sind, die Sulfonamide genannt werden. Das sind z. B. Arzneimittel zur Behandlung von Diabetes oder Infektionen, sowie Diuretika (Wassertabletten). Dorzolamid comp 1 A Pharma kann die gleiche Allergie aus-
- wenn Sie gegenwärtig Atemwegserkrankungen haben oder schon einmal hatten, wie z.B. Asthma oder eine schwere chro-nisch-obstruktive Bronchitis (schwere Lungenerkrankung, die zu Atemgeräuschen, Atembeschwerden und/oder anhaltendem Husten führen kann),
- wenn Sie unter einem langsamen Herzschlag, Herzschwäche oder Herzrhythmusstörungen (unregelmäßiger Herzschlag) leiden, wenn Sie unter Nierenerkrankungen leiden oder schon einmal
- Nierensteine hatten,
- wenn Ihr Arzt eine Ansäuerung des Blutes durch einen erhöhten Chloridspiegel (hyperchlorämische Azidose) festgestellt hat.

Wenn Sie nicht sicher sind, ob Sie dieses Arzneimittel anwenden dürfen, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

- Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen
 Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Dorzolamid comp 1 A Pharma anwenden, wenn Sie gegenwärtig folgende Probleme haben oder in der Vergangenheit hatten:

 koronare Herzerkrankung (mögliche Beschwerden können Schmerzen oder Engegefühl im Brustkorb, Atemnot oder Erstickungsgefühl sein), Herzmuskelschwäche, niedriger Blutdruck. Möglicherweise wird Ihr Arzt Ihre Pulsfrequenz und andere Anzeichen dieser Erkrankung während der Einnahme von Dorzolamid comp 1 A Pharma überwachen.

 Herzrhythmusstörungen wie verlangsamter Herzschlag

 Lebererkrankungen
- Lebererkrankungen
- Muskelschwäche oder Myasthenia gravis Atemprobleme, Asthma oder chronisch-obstruktive Lungener-
- krankung

- krankung
 Prinzmetal-Angina (Schmerzen in der Brust im Ruhezustand)
 Zuckerkrankheit, da Timolol die Anzeichen und Beschwerden
 einer Unterzuckerung verschleiern kann
 Schilddrüsenüberfunktion, da Timolol die Anzeichen und Beschwerden einer Schilddrüsenüberfunktion verschleiern kann
 Erkrankungen mit Durchblutungsstörungen (wie bei der Raynaud-Krankheit oder dem Raynaud-Syndrom)
 Allergien gegen Arzneimittel, die Sie eingenommen haben
 wenn Sie Kontaktlinsen tragen (siehe Abschnitt "Dorzolamid
 comp 1 A Pharma enthält Benzalkoniumchlorid")

- Informieren Sie sofort Ihren Arzt, wenn

 eine Augeninfektion oder eine Augenverletzung auftritt, eine Augenoperation bevorsteht, andere Reaktionen auftreten oder sich die Symptome verschlechtern.
- eine Bindehautentzündung (Rötung und Reizung des Auges/der Augen), Schwellung der Augen oder Augenlider, Hautausschlag oder Juckreiz im oder um das Auge herum auftreten. Diese Symptome können auf eine allergische Reaktion zurückzuführen oder auch eine Nebenwirkung von Dorzolamid comp 1 A Pharma sein (siehe Abschnitt 4).

Informieren Sie vor **einer Operation** Ihren Arzt bzw. Zahnarzt über die Behandlung mit Dorzolamid comp - 1 A Pharma, da Timolol während einer Narkose die Wirkungen einiger Arzneimittel verändern kann.

Kinder

Zur Anwendung von Dorzolamid comp - 1 A Pharma bei Säuglingen und Kindern sind begrenzte Erfahrungen vorhanden.

Anwendung bei älteren Patienten

In Untersuchungen mit Dorzolamid comp - 1 A Pharma war die Wirkung bei älteren und jüngeren Patienten vergleichbar.

Anwendung bei Patienten mit Leberfunktionsstörungen Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie an Lebererkrankungen leiden

oder in der Vergangenheit gelitten haben. Auswirkungen bei Fehlgebrauch zu Dopingzwecken

Die Anwendung von Dorzolamid comp - 1 A Pharma kann bei Dopingkontrollen zu positiven Ergebnissen führen.

Eine missbräuchliche Anwendung von Dorzolamid comp 1 A Pharma zu Dopingzwecken kann zu einer Gefährdung Ihrer

Die gesundheitlichen Folgen der Anwendung von Dorzolamid comp A Pharma als Dopingmittel können nicht abgesehen werden, schwerwiegende Gesundheitsgefährdungen sind nicht auszuschließen.

Anwendung von Dorzolamid comp - 1 A Pharma zusammen mit anderen Arzneimitteln Dorzolamid comp - 1 A Pharma kann andere von Ihnen angewen-

dete Arzneimittel beeinflussen oder von diesen beeinflusst werden. Das gilt auch für andere Augentropfen zur Behandlung des grünen Stars (Glaukoms).

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

Dies ist besonders wichtig, wenn Sie eines der folgenden Arzneimittel anwenden oder einnehmen:

- Arzneimittel zur Blutdrucksenkung oder zur Behandlung von Herzerkrankungen (wie z.B. Kalziumkanalblocker, Betablocker
- Arzneimittel zur Behandlung eines unregelmäßigen Herzschlages (wie z.B. Amiodaron, Chinidin oder Digoxin) andere Augentropfen, die einen Betablocker ent

- Monoaminoxidase-Hemmer (MAO-Hemmer), die zur Behandlung von Depressionen angewendet werden Parasympathomimetika, die verschrieben werden, um die Urinabgabe zu erleichtern.

andere Carboanhydrasehemmer wie z.B. Acetazolamid

- angabe zu erisiontern.
 Parasympathomimetika werden auch angewendet, um die normale Darmtätigkeit wiederherzustellen.
 Betäubungsmittel, wie z. B. Morphium, die zur Behandlung mäßiger bis starker Schmerzen angewendet werden Arzneimittel zur Behandlung von Diabetes

- Antidepressiva, wie Fluoxetin und Paroxetin Arzneimittel, die Sulfonamide genannt werden (z.B. bestimmte Antidiabetika, Antibiotika oder Diuretika) Arzneimittel mit dem Wirkstoff Chinidin (zur Behandlung von
- Herzerkrankungen und einiger Malaria-Arten)

Schwangerschaft und Stillzeit 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

Schwangerschaft Sie sollten Dorzolamid comp - 1 A Pharma während der Schwangerschaft nicht anwenden.

Sie sollten Dorzolamid comp - 1 A Pharma während der Stillzeit nicht anwenden, denn Timolol und Dorzolamid können in die Mut-termilch übergehen.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von

Studien zu Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen wurden nicht durchgeführt. Mögliche Nebenwirkungen wie z. B. verschwommenes Sehen kön-nen bei Ihnen nach Anwendung von Dorzolamid comp - 1 A Phar-ma die Fahrtüchtigkeit und/oder die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen beeinträchtigen. Setzen Sie sich nicht an das Steuer eines Fahrzeugs und bedienen Sie keine Werkzeuge oder Maschinen, solange Sie sich unwohl fühlen oder unscharf sehen.

Dorzolamid comp - 1 A Pharma enthält Benzalkonium-

Dieses Arzneimittel enthält 0,075 mg Benzalkoniumchlorid pro ml Augentropfen, Lösung. Das entspricht 0,375 mg pro 5 ml. Benzal-koniumchlorid 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.

Wie ist Dorzolamid comp - 1 A Pharma anzuwenden?

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

Die empfohlene Dosis ist: 2-mal täglich 1 Tropfen in jedes betroffene Auge, z.B. morgens

Anwendung von Dorzolamid comp - 1 A Pharma mit anderen

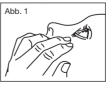
Augentropfen: Wenn Sie außer Dorzolamid comp - 1 A Pharma noch andere Augentropfen anwenden, sollte zwischen der Anwendung der beiden Augentropfen mindestens ein Abstand von 10 Minuten liegen.

Ändern Sie die Dosierung des Arzneimittels nicht ohne Rücksprache mit Ihrem Arzt. Wenn Sie die Behandlung abbrechen müssen, suchen Sie sofort Ihren Arzt auf.

Hinweise zur Anwendung: Bitte befolgen Sie diese Anweisungen sorgfältig, wenn Sie Dorzola-mid comp - 1 A Pharma anwenden. Es wird empfohlen, dass Sie sich die Hände waschen, bevor Sie die Augentropfen anwenden.

Berühren Sie mit der Tropferspitze des Behältnisses nicht Ihre Augen oder die Umgebung der Augen. Es kann sonst zu Verunreini-gungen der Augentropfen mit Bakterien kommen, was zu einer Au-geninfektion mit anschließender schwerwiegender Schädigung des Auges bis hin zum Verlust des Sehvermögens führen könnte. Um eine Verunreinigung des Behältnisses zu verhindern, vermeiden Sie jeglichen Kontakt mit der Spitze des Behältnisses.

- Benutzen Sie das Behältnis nicht, wenn der Originalitätsver-schluss (Anbruchschutzring) um den Flaschenhals vor der ers-
- ten Anwendung beschädigt ist. Um die Flasche zu öffnen, drehen Sie die Verschlusskappe, bis der Anbruchschutzring bricht. Um die Flasch
- Beugen Sie Ihren Kopf zurück und ziehen Sie das Augenlid vor-sichtig nach unten, bis eine Tasche zwischen Lid und Auge entsteht (Abb. 1).



4. Drehen Sie die Flasche um und drücken Sie vorsichtig wie abgebildet (Abb. 2 und 3) bis ein einziger Tropfen, wie von Ihrem Arzt verordnet, in Ihr Auge abgegeben wurde. Berühren Sie mit der Tropferspitze nicht Ihr Auge oder das Augenlid.





- 5. Wiederholen Sie die Schritte 3 und 4 mit dem anderem Auge,
- Verschließen Sie die Flasche sofort wieder nach Gebrauch, indem Sie die Verschlusskappe wieder fest zudrehen und die Flasche in die Originalverpackung zurücklegen.

7. Die Tropferspitze ist so konzipiert worden, dass ein abgemessener Tropfen abgegeben wird. Vergrößern Sie daher nicht die Öffnung der Tropferspitze.

Drücken Sie nach der Anwendung von Dorzolamid comp - 1 A Pharma für 2 Minuten mit einem Finger auf den Augenwinkel neben der Nase. Dies hilft zu verhindern, dass Timolol in den Rest des Körpers gelangt.



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

Es ist wichtig, dass Sie sich an die von Ihrem Arzt verschriebene Dosierung halten. Wenn Sie zu viele Tropfen in Ihr Auge einbringen oder etwas vom Inhalt der Flasche schlucken, können Sie sich unwohl fühlen, es kann Ihnen z.B. schwindelig werden, Schwierig-keiten beim Atmen, Übelkeit, Kopfschmerzen oder Müdigkeit kön-nen auftreten oder Sie können bemerken, dass Ihr Herzschlag langsamer wird als gewöhnlich. Wenn Sie eine der oben stehenden Wirkungen bemerken, sollten Sie sofort ärztlichen Rat einholen.

Wenn Sie die Anwendung von Dorzolamid comp -

1 A Pharma vergessen haben Wenn Sie eine Dosis vergessen haben, holen Sie sie schnellstmög-lich nach. Ist es jedoch fast Zeit für die nächste Anwendung, lassen Sie die vergessene Dosis aus und kehren Sie zu Ihrem regelmäßi-gen Dosierungsschema zurück. Wenden Sie nicht die doppelte Menge an, wenn Sie die vorherige Anwendung vergessen haben.

Wenn Sie die Anwendung von Dorzolamid comp -1 A Pharma abbrechen Wenn Sie die Behandlung abbrechen müssen oder möchten, su-

chen Sie sofort Ihren Arzt auf

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



Welche Nebenwirkungen sind möglich?

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

Einige Nebenwirkungen können schwerwiegend sein. Bei schweren Reaktionen wenden Sie sich sofort an Ihren Arzt oder suchen Sie sofort das nächstgelegene Krankenhaus auf:

Seltene Nebenwirkungen (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen)

- trenen)
 Allgemeine allergische Reaktionen, einschließlich Schwellungen unter der Haut, welche z.B. im Gesicht oder an Gliedmaßen vorkommen und die Atemwege blockleren können, was zu Atemnot oder Schluckbeschwerden führen kann; nässender oder juckender Hautausschlag, örtlich auftretender oder ausgebreiteter Hautausschlag schwere plötzlich auftretende lebensbedrohliche allergische Re
- aktionen
- schwerwiegende Hautreaktionen (Stevens-Johnson-Syndrom, toxische epidermale Nekrolyse mit Ulzerationen von Mund, Lip-pen und Haut und Ablösung der obersten Hautschicht)

Kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt, wenn Sie bei der Anwendung von Dorzolamid comp - 1 A Pharma nach einer Augenoperation Veränderungen/Sehstörungen feststellen.

Folgende Nebenwirkungen wurden nach Anwendung der fixen Kombination von Dorzolamid und Timolol oder unter einem der Einzelwirkstoffe beobachtet:

Sehr häufige Nebenwirkungen (kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen)

• Brennen und Stechen in den Augen

- ungewöhnlicher Geschmack
- Häufige Nebenwirkungen (kann bis zu 1 von 10 Behandelten be-
- treffen)

 Kopfschmerzen
- Rötung in oder um die Augen
- Tränen oder Jucken der Augen Augenlidentzündung, Reizungen der Augen z.B. trockene Au-
- Schwellungen und/oder Reizungen der Augen und der Augen-
- umgebung
- Fremdkörpergefühl im Auge
- verminderte Empfindlichkeit der Hornhaut Augenschmerzen
- Entzündungen der Hornhaut
- Sinusitis (Nasennebenhöhlenentzündung) Hornhauterosion (Schädigung der obersten Schicht des Aug-
- apfels) Schwäche/Müdigke
- verschwommenes Sehen
- delten betreffen) Schwindel
- Gelegentliche Nebenwirkungen (kann bis zu 1 von 100 Behan-
- Entzündung der Regenbogenhaut und des Ziliarkörpers
- Sehstörungen einschließlich Veränderungen der Brechkraft (in einigen Fällen aufgrund des Absetzens einer pupillenverengenden Behandlung)
- verlangsamter Herzschlag Ohnmacht Atemnot (Dyspnæ)
- Verdauungsstörungen Nierensteine
- Seltene Nebenwirkungen (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen)
- ungewöhnliche Empfindungen wie Kribbeln Schlafstörungen (Schlaflosigkeit)
- Albträume Verminderung des Sexualtriebs Schlaganfall
- Reizungen des Auges/der Augen einschließlich Krustenbildung
- an den Augenlidern und Augenschmerzen erniedrigter Augeninnendruck Hornhautschwellung (mit Sehstörungen als Begleiterscheinung)
- Ablösung der Schicht unter der Netzhaut, welche Blutgefäße enthält, die von Sehstörungen begleitet sein kann (nach Augenoperationen)
- Ohrgeräusche
- onigerladschie niedriger Blutdruck Schmerzen im Brustbereich kräftiger Herzschlag, der schnell oder unregelmäßig sein kann (Palpitationen)
- schwacher Herzschlag Herzrhythmusstörung

- verminderte Durchblutung des Gehirns (zerebrale Ischämie)
 Herzleistungsschwäche (Herzerkrankung mit Kurzatmigkeit und
 Schwellungen an Füßen und Beinen aufgrund von Flüssigkeitseinlagerungen) Herzstillstand
- kalte Hände und Füße
- Raynaud-Syndrom (taube oder kalte Finger und Zehen)
 Flüssigkeitseinlagerungen (Ödeme)
 Schnupfen und Atemschwierigkeiten wie z.B. Kurzatmigkeit/
- Atemlosigkeit und seltener pfeifender Atem
- Husten und Nasenbluten Lungenversagen
- Mundtrockenheit

- Hautreaktion (Kontaktdermatitis)
- Haarausverfal
 - Hautausschlag mit weißem, silberfarbenem Aussehen (psoriasiformer Ausschlag) oder Verschlimmerung der Psoriasis
 - Peyronie-Krankheit (welche eine Krümmung des Penis v
 - allergische Reaktionen wie z.B. Hautausschlag, Quaddeln,
 - Ausschlag im Gesicht, Gelenkschmerzen, Muskelerkrankungen, Fieber (systemischer Lupus erythematodes)

 - Gedächtnisverlust

 - Verschlechterung der Anzeichen und Beschwerden von Myas thenia gravis (Muskelerkrankung)
 - vorübergehende Kurzsichtigkeit, die nach Beendigung der Behandlung zurückgehen kann Herabhängen der Augenlider (wodurch die Augen halb ge-
 - schlossen bleiben) Krämpfe in den Beinen und/oder Schmerzen beim Gehen (Clau-
 - dicatio)
 - Halsreizung
 - Durchfall
 - Verengung der Atemwege in der Lunge (überwiegend bei Pati-
 - enten mit Vorerkrankungen) in seltenen Fällen Schwellung der Lippen, Augen und des Mun-des, pfeifende Atemgeräusche oder schwerwiegende Hautreaktionen (Stevens-Johnson-Syndrom, toxische epidermale Ne-

Wie bei anderen Augentropfen wird auch Timolol ins Blut aufgenommen. Dies kann zu ähnlichen Nebenwirkungen wie sie bei intravenös angewendeten oder zur Einnahme bestimmten Betablockern vorkommen. Die Häufigkeit der Nebenwirkungen nach der Anwendung am Auge ist geringer als die Häufigkeit der Nebenwirkungen, wenn die Arzneimittel z. B. eingenommen oder injiziert werden. Folgende aufgelisteten Nebenwirkungen wurden zusätzlich unter der Arzneimittelgruppe der Betablocker nach Anwendung am Auge beobachtet:

Häufigkeit nicht bekannt (auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar)

- niedriger Blutzuckerwert eine bestimmte Art von Herzmuskelschwäche
 - Herzversagen
- Bauchschmerzen
- nicht durch körperliche Betätigung verursachte Muskelschmerzen sexuelle Störungen
- Halluzination

Meldung von Nebenwirkungen

Meidung 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.

Wie ist Dorzolamid comp - 1 A Pharma aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

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

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Haltbarkeit nach Anbruch: 28 Tage Danach sollte jegliche unverbrauchte Lösung entsorgt werden. Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z.B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apo-theke, 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/arzneimittelentsorgung.

Inhalt der Packung und weitere Infor-6 mationen

- Was Dorzolamid comp 1 A Pharma enthält

 Die Wirkstoffe sind Dorzolamid und Timolol. 1 ml Augentropfen, Lösung enthält 20 mg Dorzolamid (als Hydrochlorid) und 5 mg Timolol (als Maleat).
- Die sonstigen Bestandteile sind Mannitol (Ph.Eur.), Hyetellose, Benzalkoniumchlorid (als Konservierungsmittel), Natriumcitrat (Ph.Eur.) (zur pH-Einstellung), Natriumhydroxid (zur pH-Einstellung) und Wasser für Injektionszwecke.

Wie Dorzolamid comp - 1 A Pharma aussieht und In-

halt der Packung Augentropfen, Lösung

re, leicht viskose, farblose wässrige Lösung

Dorzolamid comp - 1 A Pharma ist in einer weißen, undurchsichtigen MDPE-Flasche mit versiegeltem Tropfeinsatz und einem zweiteiligen Verschluss verpackt.

Packungsgrößen: 5 ml, 3 x 5 ml, 6 x 5 ml Augentropfen, Lösung

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht

Pharmazeutischer Unternehmer

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

Salutas Pharma GmbH Otto-von-Guericke-Allee 1

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den

folgenden Bezeichnungen zugelassen

Dorzolamid + Timolol 1A Pharma 20 mg/ml + 5 mg/ Österreich ml - Augentropfen, Lösung

Dorzolamide/Timolol Sandoz 20 mg/ml + 5 mg/ml

oogdruppels, oplossing

Belgien

Deutschland Dorzolamid comp - 1 A Pharma 20 mg/ml + 5 mg/

Dotizolil 20 mg/5 mg/ml acu pilieni, šķīdums

ml Augentropfen, Lösung Italien Dorzocobbe

Dorlatim, 20 mg/ml + 5 mg/ml ögondroppar, lösning Schweden

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im November 2020.

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