5. Wie ist LUMIGAN aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf. Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Etikett und dem Umkarton nach "verw.bis" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Snätestens vier Wochen nach dem Anbrechen der Flasche muss der eventuell noch vorhandene Restinhalt verworfen werden. Dadurch wird Infektionen vorgebeugt. Notieren Sie als Erinnerungshilfe das Anbruchdatum auf dem dafür vorgesehenen Feld auf dem Umkarton 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. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was LUMIGAN enthält

- Der Wirkstoff ist: Bimatoprost. Ein Milliliter Lösung enthält 0,1 mg
- Elmaioprost.

 Die sonstigen Bestandteile sind: Benzalkoniumchlorid (Konservierungsmittel), Natriumchlorid, Dinatriumhydrogenphosphat 7H, O. Citronesiure-Monohydrat und gereinigtes Wasser. Geringe Mengen Saltzsäure oder Natriumhydroud können zugesetzt werden, Natrium versich versichen der Versiche versichte versicht versichte versich

Abschmit 2). We LUMIGAN aussieht und Inhalt der Packung.
LUMIGAN ist eine flatbiose, klare Augentroplenfebrung in einer Packung.
LUMIGAN ist eine flatbiose, klare Augentroplenfebrung in einer Packung.
Int eine Schwabedesel einhalt, Lade Flasche eine keine zur Hälfte gefüllt und enthält 3 Millilier Lüsung. Das sit ausreichend für einen Bedarf von 4 Wochen. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG Knollstraße

67061 Ludwigshafen Deutschland

Hersteller Allergan Pharmaceuticals Ireland Castlebar Road

Falls Sie weitere Informationen über das Arzneimittel wünschen, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des pharmazeutischen Unternehmers

in Verbindung Deutschland

AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG
Tel.: 00800 222843 33 (gebührenfrei)
Tel.: +43 1 20589-0

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet in 11/2024.

Weitere Informationsquellen

Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur https://www.ema.europa.eu/verfügbar.

Für eine Audioversion dieser Packungsbeilage oder eine Version in Großdruck setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des pharmazeutischen Unternehmers in Verbindung. DE

Gebrauchsinformation Information für Patienter







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.

- /enn 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 Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, werden Sie sich an Ihnen Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungseblege angegeben and. Siehe Abschliege angegeben and. Siehe Abschliege

Was in dieser Packungsbeilage steht

Was in dieser Packungsbeilage steht

Was ist LUMIGAN und wofür wird es angewendet?

Was sollten Sie vor der Anwendung von LUMIGAN beachten?

Wie ist LUMIGAN anzuwenden?

Velche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie ist LUMIGAN aufzubewahren?

Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was ist LUMIGAN und wofür wird es angewendet?

LUMIGAN ist ein Arzneimittel zur Behandlung des Glaukoms. Es gehört zu einer Gruppe von Arzneimitteln, die als Prostamide bezeichnet werden. einer Gruppe von Arzenimiteln, die als Protsännide bezeichnet werden. LUMIGAN Augentropten werden zur Serkung eines erhöhten der Kombination mit anderen Augentropten (sogenannteilt kann allein oder in Kerkunitation mit anderen Augentropten (sogenannteilt kann allein Augentropten (sogenannteilt kann allein Augentropten (sogenannteilt kann allein kann anderen Augentropten (sogenannteilt kann allein kann anderen Augentropten (sogenannteilt kann allein kann anderen kann an

2. Was sollten Sie vor der Anwendung von LUMIGAN beachten?

- LUMIGAN baschhen?

 LUMIGAN baschhen?

 wenn Sie allergisch geigen Birmatoprost oder einen der in Abschnitt 6.
 gerannten sonstigen Edestandisel dieses Azmeintales and,
 gerannten sonstigen Edestandisel dieses Azmeintales and,
 des Konservierungsmittelts Benzalkoniumchlorid früher einmal
 abbrechen mussten.
- Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen
 Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie LUMIGAN
- Sie Atemprobleme haben.
 Sie eine Leber- oder Nierenerkrankung haben.
- Sie in der Vergangenheit eine Kataraktoperation hatten. Sie an Augentrockenheit leiden. Sie Probleme mit Ihrer Hornhaut (vorderer durchsichtiger Teil des

- Auges) haben oder hatten.
 Sie Kontaktlinsen tragen (siehe "LUMIGAN enthält Benzalkoniumchlorid").
 Sie niedrigen Blutdruck oder eine niedrige Herzfrequenz haben oder hatten.
- Sie eine Virusinfektion oder eine Entzündung des Auges/der Augen hatten.

Während der Behandlung mit LUMIGAN kann es zu einem Fettverlust rund um das Auge kommen, wodurch sich die Augenlidfurche vertieft, das Auge eingesunken erscheint (Enophthalm das obere Augenlid herabhängt (Ptosis die Haut rund um das Auge straffer wird

(Rückbildung von Dermatochalasis) und der untere weiße Teil des Auges deutlicher sichtbar wird (Sichtbarkeit der Sklera oberhalb des Unterlids). Die Veränderungen sind in der Regel leicht, doch bei starker Ausprägung können sie Ihr Blickfeld einschränken. Die Veränderungen können verschwinden wenn Sie LUMIGAN absetzen, LUMIGAN

wenn sie LUMIGAN absetzen. LUMIGAN kann zudem eine Dunkelflätung und ein verstärktes Wachstum der Wimpern und auch eine Dunkelfärbung der Haut um das Augenfül verursachen. Außerdem kann die Irisfärbung dunkler werden. Diese Veränderungen können bleibend sein. Diese Änderungen können deutlicher sichtbar werden, wenn nur ein Auge behandelt wird

Kinder und Jugendliche LUMIGAN wurde bei Kindern unter 18 Jahren nicht geprüft und sollte daher bei Patienten unter 18 Jahren nicht angewendet werden

Anwendung von LUMIGAN zusammen mit anderen Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen, jegliche Arzneimittel anzuwenden.

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 jedes Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat. LUMIGAN kann in die Muttermilch gelangen. Während der Anwendung von LUMIGAN sollten Sie daher nicht stillen.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen Für kurze Zeit nach der Anwendung von LUMIGAN werden Sie möglicherweise verschwommen sehen. Sie sollten sich erst dann an das

LUMIGAN enthält Benzalkoniumchlorid Dieses Arzneimittel enthält 0,6 mg Benzalkoniumchlorid pro 3 ml Lösung,

entsprechend 0.2 mg/ml. erispireciverti ü.c. irgimi.
Verwenden Sie die Tropfen nicht, während Sie Ihre Kontaktlinsen tragen.
Ein in LUMIGAN enthaltenes Konservierungsmittel, 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 нашел. wenden Sie sich an Ihren Arzt, wenn nach der Anwendung dieses Arzneimittels ein ungewöhnliches Gefühl, Brennen oder Schmerz im Auge auftritt.

3. Wie ist LUMIGAN anzuwenden?

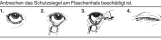
Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

LUMIGAN darf nur am Auge angewendet werden. Die empfohlene Dosis beträgt einmal täglich abends ein Tropfen LUMIGAN in jedes zu behandelnde Auge.

Wenn Sie LUMIGAN zusammen mit einem anderen Augenmedikament anwenden, warten Sie nach der Anwendung von LUMIGAN mindestens 5 Minuten bis zur Anwendung des zweiten Augenmedikaments. Wenden Sie es nicht mehr als einmal pro Tag an, weil sonst die Wirksamkeit der Behandlung vermindert werden kann

Hinweise zur Anwendung:

Verwenden Sie den Inhalt der Flasche nicht, wenn vor dem erster



- 1. Waschen Sie sich die Hände. Legen Sie den Kopf in den Nacken und
- Ziehen Sie das Unterlid vorsichtig nach unten, bis sich eine kleine Tasche hildet
- Drehen Sie die Flasche, bis die Öffnung nach unten zeigt, und drücken Sie auf die Flasche, bis ein Tropfen in das zu behandelnde Auge fällt.
- 4. Lassen Sie das Unterlid los und halten Sie das Auge 30 Sekunden lang

Wischen Sie an der Wange herablaufende Flüssigkeit ab. Wenn ein Tropfen nicht in das Auge gelangt, versuchen Sie es nochmals

Um Infektionen vorzubeugen und Augenverletzungen zu vermeiden, berühren Sie weder das Auge noch andere Oberflächen mit der Tropferspitze der Flasche. Sofort nach der Anwendung Schutzkappe wieder aufsetzen und Flasche verschließen.

Wenn Sie eine größere Menge von LUMIGAN angewendet haben, als

Ween der eine Sie solen Sie solen Sie solen Falle die eine größere Menge von LUMIGAN angewendet haben, als Sie sollien in es unwahnscheinlich, dass ernsthafte Probleme entstehen Führen Sie die nächste Anwendung zum vorgesehenen Zeitpunt durch Falle Sie Bedenken haben sollten, sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder

Apotheker

Wenn Sie die Anwendung von LUMIGAN vergessen haben
Wenn Sie die Anwendung von LUMIGAN anzuwenden, tropfen Sie einen
Tropfen ein, sobald die das Versäumis bemerker und setzen Sie dann
rüngten sie, sobald die das Versäumis bemerkert und setzen Sie dann
rüngten sie vergessen der Sie der Versäumis der

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

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

haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Sehr häufig (kam mehr als 1 von 10 Personen betreffen)

Wildungen auf das Auge
Lichte Röfung (bei bes zu 29%) der Personen)
Fetherrlust in der Augenregion, wodurch sich die Augenlidfurche
vertieft, das Auge eingesunken ernscheint (Enophthalmus), das obere
Augenild herabhängt (Plose), die Haut nund um das Auge straffer wird
(Rückbildung von Dermatischalseis) und der untere webe Tiel des
Auges deutlicher sichtbar wird (Sichtbarkeit der Skiera oberhalb des
Unterstüg)

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Personen betreffen)

- Wirkungen auf das Auge
 Feine Risse in der Augenoberfläche, mit oder ohne Entzündung Feinn Risse is un.
 Reizung
 Augenicken
 Lüngere Wimpere
 Lüngere Wimperer Fropfen in das Auge verabreicht wird
 Augenschmerzen
 Augenschmerzen
 Augenschmerzen

Augenschmerzen
Wirkungen auf de Hauf
Gerichte und juckende Augenfider
Gerichte und juckende Augenfider
Gerichte und juckende Augenfider
Haarwachten mit der Augengegend
Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Personen betreffen)
Wirkungen auf das Auge
Durcklinbung der Iris
Durcklinbung der Iris
Schwellung der Augenoberfläche
Werschwormnens Sehen
Wirtpernausstall

- Wirkungen auf die Haut
 Trockene Haut
 Verkrustung am Rand des Augenlids
 Schwellung des Augenlids

- Juckreiz Wirkungen auf den Körper
- Kopfschm Übelkeit

Nicht bekannt (Häufigkeit auf Basis der vorliegenden Daten nicht abschätzbar)

- abschatzbar)
 Wirkungen auf das Auge
 Makulaödem (Schwellung der Netzhaut im hinteren Teil des Auges, die

- zu einer Verschlechterung der Sehfähigkeit führen kann) Dunkelfärbung des Augenlids
- Trockenheit
- Verklebte Augen
- Fremdkörpergefühl im Auge Schwellung des Auges Verstärkter Tränenfluss
- Augenbeschwerden Lichtempfindlichkeit
- Wirkungen auf den Körner
- Verschlechterung von Asthma Verschlechterung der chronisch obstruktiven Lungenerkrankung
- (COPD)
- Kurzatmigkeit
 Symptome einer allergischen Reaktion (Schwellung, Augenrötung und
 Hautausschlag)
 Schwindel
 Erhöhter Blutdruck
 Hautverfärbung (in der Augenumgebung)

- Haunverlarbung (in der Augenumgeung)
 Abgesehen von den Nebenwikrungen bei Anwendung von LUMIGAN sind bei einem anderen Medikament mit höherer Wirkstärke von Birnatoprost (i). 3 mg/ml folgenden Nebenwikrungen aufgetreten:

 Bernemendes Gelithl im Auge
 Allengische Rediktion im Auge
 Allengische Rediktion im Auge
 Schwierigkeiten klar zu sehen
 Verschlechterung der Sehfähingeit
 Schweilung der durchsichtigen Schicht auf dem Auge
 Tänen der Augen
 Tänen der Augen

- Dunkelfärbung der Wimpern Netzhautblutung
- Entzündung im Auge Zystisches Makulaödem (Schwellung der Netzhaut im Auge, die zu einer
- Verschlechterung der Sehfähigkeit führt)
- Augenlidzucken
 Schrumpfung des Augenlids, das sich von der Augenoberfläche
- Rötung der Haut um das Auge
 Schwäche
 Erhöhte Bluttestwerte, welche die Funktion Ihrer Leber anzeigen

Weitere Nebenwirkungen, die in Verbindung mit phosphathaltigen Augentropfen berichtet wurden In sehr seltenen Fällen entwickelten einige Patienten mit ausgeprägter

Schädigung der durchsichtigen Schicht auf der Vorderseite des Auges (der Hornhaut) während der Behandlung Trübungen der Hornhaut infolge von Kalkablagerungen.

Kalkablagerungen. Meldung von Nebenwirkungen Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Azzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbelage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt über das nationale Meldesystem anzeigen:

Österreich Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen Traisengasse 5 1200 WIEN Deutschland Bundesinstitut für Arzneimittel

und Medizinprodukte
Abt. Pharmakovigilanz
Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3
D-53175 Bonn
Website: http://www.bfarm.de 1200 WIEN ÖSTERREICH Fax: + 43 (0) 50 555 36207 Website: http://www.basg.gv.at/

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



20090121