

Lietošanas instrukcija: informācija lietotājam**Brinzolamide/Timolol STADA 10 mg/5 mg/ml acu pilieni, suspensija**
brinzolamidum/timololum

Pirms zāļu lietošanas uzmanīgi izlasiet visu instrukciju, jo tā satur Jums svarīgu informāciju.

- Saglabājiet šo instrukciju! Iespējams, ka vēlāk to vajadzēs pārlasīt.
- Ja Jums rodas jebkādi jautājumi, vaicājiet ārstam vai farmaceitam.
- Šīs zāles ir parakstītas tikai Jums. Nedodiet tās citiem. Tās var nodarīt ļaunumu pat tad, ja šiem cilvēkiem ir līdzīgas slimības pazīmes.
- Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu. Tas attiecas arī uz iespējamām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Skatīt 4. punktu.

Šajā instrukcijā varat uzzināt:

1. Kas ir Brinzolamide/Timolol STADA un kādam nolūkam to lieto
2. Kas Jums jāzina pirms Brinzolamide/Timolol STADA lietošanas
3. Kā lietot Brinzolamide/Timolol STADA
4. Iespējamās blakusparādības
5. Kā uzglabāt Brinzolamide/Timolol STADA
6. Iepakojuma saturs un cita informācija

1. Kas ir Brinzolamide/Timolol STADA un kādam nolūkam to lieto

Brinzolamide/Timolol STADA satur divas aktīvās vielas, brinzolamīdu un timololu, kas darbojas kopīgi, samazinot spiedienu acī.

Brinzolamide/Timolol STADA lieto, lai ārstētu augstu spiedienu acīs, ko sauc arī par glaukomu vai okulāru hipertensiju, pieaugušiem pacientiem, kuri vecāki par 18 gadiem, un kuriem augstu spiedienu acī nevar efektīvi kontrolēt tikai ar vienām zālēm.

2. Kas Jums jāzina pirms Brinzolamide/Timolol STADA lietošanas

Nelietojiet Brinzolamide/Timolol STADA šādos gadījumos:

- ja Jums ir alerģija pret brinzolamīdu, zālēm, ko sauc par sulfonamīdiem (piemēri ietver zāles, ko lieto diabēta, infekciju ārstēšanai, kā arī diurētiskus līdzekļus (urīndzenošas tabletes)), timololu, bēta blokatoriem (zāles, ko lieto, lai pazeminātu asinsspiedienu, vai sirds slimības ārstēšanai) vai kādu citu (6. punktā minēto) šo zāļu sastāvdaļu;
- ja Jums pašlaik ir vai iepriekš ir bijuši elpošanas traucējumi, piemēram, astma, smagas formas ilgstošs obstruktīvs bronhīts (smagi plaušu darbības traucējumi, kas var izraisīt sēkšanu, apgrūtinātu elpošanu un/vai ilgstošu klepu) vai cita veida elpošanas traucējumi;
- ja Jums ir smagas formas siena drudzis;
- ja Jums ir palēnināta sirdsdarbība, sirds mazspēja vai sirds ritma traucējumi (neregulāra sirdsdarbība);
- ja Jūsu asinīs ir pārāk daudz skābuma (stāvoklis, kas tiek dēvēts par hiperhlorēmisku acidozi);
- ja Jums ir smagi nieru darbības traucējumi.

Brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Lietojiet Brinzolamide/Timolol STADA tikai pilināšanai acī(-īs).

Ja rodas nopietnu reakciju vai paaugstinātas jutības pazīmes, pārtrauciet šo zāļu lietošanu un konsultējieties ar ārstu.

Pirms Brinzolamide/Timolol STADA lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu, ja Jums ir vai iepriekš ir bijuši zemāk minētie traucējumi:

- koronārā sirds slimība (simptomi var būt sāpes vai spiediena sajūta krūškurvī, elpas trūkums vai

- smakšana), sirds mazspēja, zems asinsspiediens;
- sirds ritma traucējumi, piemēram, palēnināta sirds darbība;
- elpošanas traucējumi, astma vai hroniska obstruktīva plaušu slimība;
- asinsrites traucējumu slimība (piemēram, Reino slimība vai Reino sindroms);
- diabēts, jo timolols var maskēt zema glikozes līmeņa asinīs pazīmes un simptomus;
- pārāk aktīvs vairogdziedzeris, jo timolols var maskēt vairogdziedzera slimības pazīmes un simptomus;
- muskuļu vājums (*myasthenia gravis*);
- pirms operācijas pastāstiet ārstam, ka Jūs lietojat Brinzolamide/Timolol STADA, jo timolols var izmainīt dažu zāļu, kas tiek lietotas anestēzijas laikā, iedarbību;
- ja Jums iepriekš ir bijusi atopija (nosliece uz alerģisku reakciju rašanos) un smagas alerģiskas reakcijas, Jūs varat būt daudz jutīgāks pret alerģiskām reakcijām Brinzolamide/Timolol STADA lietošanas laikā un adrenalīns var nebūt tik efektīvs, lai ārstētu alerģisko reakciju. Saņemot citu terapiju, pastāstiet ārstam vai medmāsai, ka Jūs lietojat Brinzolamide/Timolol STADA;
- ja Jums ir aknu darbības traucējumi;
- ja Jums ir sausas acis vai radzenes bojājumi;
- ja Jums ir nieru darbības traucējumi;
- ja pēc brinzolamīda vai citu līdzīgu zāļu lietošanas Jums kādreiz ir bijuši smagi ādas izsitumi vai ādas lobīšanās, tulznas vai čūlas mutē.

Īpaša piesardzība, lietojot brinzolamīdu

Ir ziņots par nopietnām ādas reakcijām, tostarp Stīvensa-Džonsona sindromu un toksisku epidermas nekrolīzi saistībā ar ārstēšanu ar brinzolamīdu. Pārtrauciet lietot brinzolamīdu un nekavējoties meklējiet medicīnisko palīdzību, ja novērojat kādu no simptomiem, kas saistīti ar šīm nopietnajām ādas reakcijām, kas aprakstītas 4.punktā.

Bērni un pusaudži

Brinzolamide/Timolol STADA nav ieteicams lietot bērniem un pusaudžiem līdz 18 gadu vecumam.

Citas zāles un Brinzolamide/Timolol STADA

Pastāstiet ārstam vai farmaceitam par visām zālēm, kuras lietojat, pēdējā laikā esat lietojis vai varētu lietot.

Ja Jūs lietojat citas zāles, tajā skaitā citus acu pilienus glaukomas ārstēšanai, Brinzolamide/Timolol STADA var ietekmēt šo zāļu iedarbību un šīs zāles var ietekmēt Brinzolamide/Timolol STADA iedarbību. Pastāstiet ārstam, ja Jūs lietojat vai plānojat lietot zāles asinsspiediena pazemināšanai, piemēram, parasimpatomimētiskos līdzekļus un guanetidīnu, vai citas sirds zāles, tajā skaitā hinidīnu (lieto, lai ārstētu sirds slimības un dažus malārijas veidus), amiodaronu vai citas zāles sirds ritma traucējumu ārstēšanai un glikozīdus sirds mazspējas ārstēšanai. Pastāstiet arī ārstam, ja Jūs lietojat vai plānojat lietot zāles diabēta ārstēšanai, kuņģa čūlas ārstēšanai, pretsēnīšu, pretvīrusu vai antibiotiskos līdzekļus, vai antidepresantus, piemēram, fluoksetīnu un paroksetīnu.

Konsultējieties ar ārstu, ja Jūs lietojat citus karboanhidrāzes inhibitorus (acetazolamīdu vai dorzolamīdu).

Lietojot Brinzolamide/Timolol STADA vienlaicīgi ar adrenalīnu (epinefrīnu), atsevišķos gadījumos ir ziņots par acs zilītes paplašināšanos.

Grūtniecība, barošana ar krūti un fertilitāte

Nelietojiet Brinzolamide/Timolol STADA, ja Jūs esat grūtniece vai arī Jums iespējama grūtniecība, izņemot gadījumus, kad ārsts uzskata to par nepieciešamu. Pirms Brinzolamide/Timolol STADA lietošanas konsultējieties ar ārstu.

Nelietojiet Brinzolamide/Timolol STADA, ja Jūs barojat bērnu ar krūti, jo timolols var nokļūt mātes pienā.

Pirms jebkuru zāļu lietošanas barošanas ar krūti laikā konsultējieties ar ārstu.

Transportlīdzekļu vadīšana un mehānismu apkalpošana

Nevadiet transportlīdzekļus vai citas ierīces, līdz redze noskaidrojās. Jūs varat izjust īslaicīgu redzes

miglošanos tūlīt pēc Brinzolamide/Timolol STADA lietošanas.

Viena no aktīvajām sastāvdaļām var pavājināt spēju veikt uzdevumus, kuriem nepieciešama garīga modrība un/vai fiziska koordinācija. Nevadiet transportlīdzekļus un neapkalpojiēt mehānismus, ja tā noticis.

Brinzolamide/Timolol STADA satur benzalkonija hlorīdu

Šīs zāles satur 0,0033 mg benzalkonija hlorīda katrā pilienā, kas ir līdzvērtīgi 0,01 % vai 0,1 mg/ml.

Brinzolamide/Timolol STADA satur konservantu (benzalkonija hlorīdu), kas var absorbēties uz mīkstajām kontaktlēcām, un tas var mainīt kontaktlēcu krāsu. Pirms šo zāļu lietošanas Jums ir jāizņem kontaktlēcas, un tās jāievieto atpakaļ pēc 15 minūtēm.

Benzalkonija hlorīds var izraisīt acu kairinājumu, it īpaši, ja Jums ir sausas acis vai radzenes (caurspīdīgs slānis acs priekšējā daļā) bojājumi. Ja pēc šo zāļu lietošanas Jums ir neparastas sajūtas acīs, durstīšanas sajūta vai sāpes acīs, konsultējieties ar ārstu.

3. Kā lietot Brinzolamide/Timolol STADA

Vienmēr lietojiet šīs zāles tieši tā, kā ārsts vai farmaceits Jums teicis. Neskaidrību gadījumā vaicājiet ārstam vai farmaceitam.

Ja Jūs nomaināt citus acu pilienus glaukomas ārstēšanai pret Brinzolamide/Timolol STADA, Jums jāpārtrauc lietot citas zāles un Brinzolamide/Timolol STADA lietošana jāuzsāk nākamajā dienā. Neskaidrību gadījumā vaicājiet ārstam vai farmaceitam.

Lai novērstu pudelītes pilinātāja galiņa un suspensijas inficēšanos, jāievēro piesardzība, lai ar pudelītes pilinātāja galiņu neaizskartu acu plakstiņus, apkārtējās vietas vai citas virsmas. Kamēr nelietojat, uzglabājiet pudelīti cieši aizvērtu.

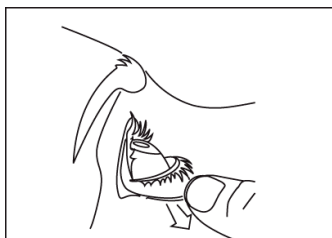
Sekojoši pasākumi ir lietderīgi, lai ierobežotu zāļu daudzumu, kas nonāk asinīs pēc acu pilienlietošanas:

- turiet plakstiņu aizvērtu, vienlaicīgi ar pirkstu viegli uzspiežot uz acs kaktiņa blakus degunam, vismaz 2 minūtes ilgi.

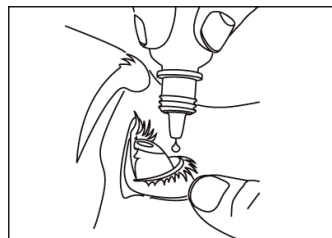
Ieteicamā deva ir viens pilienš slimajā(-s) acī(-s) divas reizes dienā.

Piliniet Brinzolamide/Timolol STADA abās acīs, tikai tad, ja ārsts tā ir teicis. Lietojiet šīs zāles tik ilgi, cik to nozīmējis ārsts.

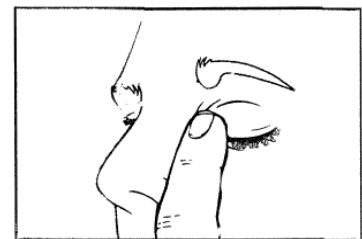
Kā lietot



1



2



3

- Paņemiet pudelīti un spoguli.
- Nomazgājiet rokas.
- Pirms lietošanas kārtīgi jāsakrata.
- Noskrūvējiet pudelītes vāciņu. Ja drošības stiprinājums pēc vāciņa noņemšanas ir vaļīgs, pirms zāļu lietošanas to noņemiet.

- Apgrieziēt pudelīti otrādi, turot to starp īkšķi un rādītājpirkstu.
- Atlieciet galvu atpakaļ. Ar tīru pirkstu pavelciet plakstiņu, līdz starp acu plakstiņu un aci veidojas „kabatiņa”. Tajā jāiepilina pilienš (1. attēls).
- Pietuviniēt pudelīti pēc iespējas tuvāk acij. Izmantojiet spoguļi, ja tas palīdz.
- Piliņātājs nedrīkst pieskarties acij vai plakstiņam, apkārtējām vietām vai citām virsmām. Tā var inficēt pilienus.
- Iepiliniēt vienu pilienu izveidotajā kabatiņā (2. attēls).
- Pēc Brinzolamide/Timolol STADA iepilināšanas ar pirkstu uzspiediēt uz acs iekšējā kaktiņa pie deguna vismaz 2 minūtes. Tas palīdz apturēt Brinzolamide/Timolol STADA uzsūkšanos pārējās ķermeņa daļās (3. attēls).
- Atkārtojiet iepriekšējās darbības, ja nepieciešams piliņāt arī otrā acī.
- Tūlīt pēc lietošanas cieši noslēdziet pudelīti ar vāciņu.
- Izlietojiet vienu pudelīti, pirms atvērt nākošo.

Ja pilienš neiekļūst acī, mēģiniēt vēlreiz.

Ja Jūs lietojat citus acu pilienus vai acu ziedi, starp katru zāļu lietošanu ievērojiet 5 minūšu intervālu. Acu ziedes jālieto pēdējās.

Ja esat lietojis Brinzolamide/Timolol STADA vairāk nekā noteikts, izskalojiet aci ar siltu ūdeni. Līdz nākamās regulārās devas lietošanas reizei zāles vairāk nepiliniēt.

Jums var rasties palēnināta sirdsdarbība, pazemināts asinsspiediens, sirds mazspēja, apgrūtināta elpošana un var būt ietekmēta Jūsu nervu sistēma.

Ja esat aizmirsis lietot Brinzolamide/Timolol STADA, turpiniēt ar nākamo devu, kā iepilānots. Nelietojiet dubultu devu, lai aizvietotu aizmirsto devu. Nelietojiet vairāk kā vienu pilienu slimajā(-s) acī(-s) divas reizes dienā.

Ja pārtraucat lietot Brinzolamide/Timolol STADA nekonsultējoties ar ārstu, Jūsu acs iekšējais spiediens netiks kontrolēts, un tas var novest pie redzes zuduma.

Ja Jums ir kādi jautājumi par šo zāļu lietošanu, jautājiet ārstam vai farmaceitam.

4. Iespējamās blakusparādības

Tāpat kā visas zāles, šīs zāles var izraisīt blakusparādības, kaut arī ne visiem tās izpaužas.

Pārtrauciet Brinzolamide/Timolol STADA lietošanu un nekavējoties meklējiet medicīnisko palīdzību, ja novērojat kādu no šiem simptomiem:

- sarkanīgi nepaaugstināti, mērķim līdzīgi vai apļveida plankumi uz ķermeņa, bieži ar tulznām centrā, ādas lobīšanās, čūlas mutē, rīklē, degunā, dzimumorgānos un acīs. Pirms šiem nopietnajiem ādas izsitumiem var būt drudzis un gripai līdzīgi simptomi (Stīvensa-Džonsona sindroms, toksiska epidermas nekrolīze);
- izsitumi uz ādas, smaga ādas reakcija vai izteikts acs apsārtums un nieze. Tās var būt alerģiskas reakcijas pazīmes (sastopamības biežums nav zināms).

Parasti Jūs varat turpināt pilienu lietošanu, izņemot gadījumus, kad blakusparādības ir nopietnas. Ja Jūs esat nobažījies/nobažījiesies, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu. Nepārtrauciet lietot Brinzolamide/Timolol STADA, vispirms nekonsultējoties ar ārstu.

Bieži sastopamas blakusparādības (var skart līdz 1 no 10 cilvēkiem):

- **Blakusparādības acī:** acs virsmas iekaisums, neskaidra redze, acs kairinājuma pazīmes un simptomi (piemēram, smeldzoša sajūta, dedzināšana, nieze, asarošana, apsārtums), sāpes acī.
- **Vispārējās blakusparādības:** palēnināta sirdsdarbība, garšas sajūtu traucējumi.

Retāk sastopamas blakusparādības (var skart līdz 1 no 100 cilvēkiem):

- **Blakusparādības acī:** radzenes erozija (acs ābola virsējā slāņa bojājums), acs virsmas iekaisums ar virsmas bojājumu, iekaisums acs iekšpusē, radzenes iekrāsošanās, neparasta sajūta acīs, izdalījumi no acs, sausa acs, nogurušas acis, acs nieze, acs apsārtums, acs plakstiņa apsārtums.
- **Vispārējās blakusparādības:** samazināts balto asins šūnu skaits, pazemināts asinsspiediens, klepus, asinis piejaukums urīnā, ķermeņa vājums.

Reti sastopamas blakusparādības (var skart līdz 1 no 1000 cilvēkiem):

- **Blakusparādības acī:** radzenes bojājumi, jutība pret gaismu, pastiprināta asarošana, kreveles uz acs plakstiņa.
- **Vispārējās blakusparādības:** miega traucējumi (bezmiegs), sāpes rīklē, iesnas.

Nav zināmi (sastopamības biežumu nevar noteikt pēc pieejamiem datiem):

- **Blakusparādības acī:** acs alerģija, redzes traucējumi, redzes nerva bojājums, paaugstināts spiediens acī, nosēdumi uz acs virsmas, samazināts acs jutīgums, konjunktīvas (acs baltuma) iekaisums vai infekcija, patoloģiska redze, redzes dubultošanās vai pasliktināšanās, pastiprināta acs pigmentācija, izaugums uz acs virsmas, acs pietūkums, jutība pret gaismu, samazināta acu skropstu augšana vai to skaits, augšējo acu plakstiņu noslīdēšana (acs paliek pusaizvērtā stāvoklī), acs plakstiņu un acs plakstiņu dziedzeru iekaisums, radzenes iekaisums un asinsvadu saturošā slāņa zem tīklenes atslāņošanās, kas rodas pēc filtrēšanas operācijas un var izraisīt redzes traucējumus, samazināta radzenes jutība.
- **Sirds un asinsrite:** ritma vai ātruma izmaiņas sirdsdarbībā, palēnināts sirds ritms, sirdsklauves, kas ir sirds ritma traucējumu forma, patoloģiski paātrināta sirdsdarbība, sāpes krūškurvī, sirds funkcijas pavājināšanās, sirdslēkme, paaugstināts asinsspiediens, samazināta asins pieplūde smadzenēm, insults, tūska (šķidrums uzkrāšanās), sastrēguma sirds mazspēja (sirds slimība ar elpas trūkumu un pēdu un kāju pietūkumu šķidrums uzkrāšanās dēļ), ekstremitāšu tūska, zems asinsspiediens, roku un kāju pirkstu, un reizēm arī citu ķermeņa daļu krāsas izmaiņas (Reino fenomens), aukstas rokas un kājas.
- **Elpošanas sistēma:** elpceļu sašaurināšanās plaušās (galvenokārt, pacientiem ar esošu slimību), elpas trūkums vai apgrūtināta elpošana, saaukstēšanās simptomi, spiediena sajūta krūškurvī, deguna blakusdobumu infekcija, šķaudīšana, aizlikts deguns, deguna sausums, asiņošana no deguna, astma, rīkles kairinājums.
- **Nervu sistēmas un vispārēji traucējumi:** depresija, nakts murgi, atmiņas zudums, galvassāpes, nervozitāte, uzbudinājums, nogurums, trīce, slikta pašsajūta, ģibonis, reibonis, miegainība, vispārējs vai izteikts nespēks, neparastas sajūtas, kas līdzīgas tirpšanai, halucinācijas.
- **Kuņģa - zarnu trakts:** slikta dūša, vemšana, caureja, gāzu uzkrāšanās zarnās vai diskomforta sajūta vēderā, rīkles iekaisums, mutes sausums vai neparasta sajūta mutē, gremošanas traucējumi, sāpes vēderā.
- **Asinis:** patoloģiski aknu analīžu rezultāti, palielināts hlorīdu līmenis asinīs vai samazināts sarkano asins šūnu skaits, ko nosaka ar asins analīžu palīdzību.
- **Alerģija:** pastiprināti alerģiskie simptomi, vispārējās alerģiskas reakcijas, tajā skaitā zemādas pietūkums, kas var rasties, piemēram, uz sejas un ekstremitātēm, un var nosprostot elpceļus, līdz ar to izraisot apgrūtinātu rīšanu vai elpošanu, nātrene, lokalizēti un vispārēji izsitumi, nieze, pēkšņas smagas dzīvībai bīstamas alerģiskas reakcijas.
- **Ausis:** dzīkstēšana ausīs, griešanās sajūta vai reibonis.
- **Āda:** izsitumi, ādas apsārtums vai iekaisums, neparasta vai pavājināta ādas jutība, matu izkrišana, balti - sudrabainas krāsas izsitumi (psoriāzes tipa izsitumi) vai psoriāzes paasināšanās.
- **Vispārējās blakusparādības:** sarkanīgi nepaaugstināti, mērķim līdzīgi vai aplūveida plankumi uz ķermeņa, bieži ar tulznām centrā, ādas lobīšanās, čūlas mutē, rīklē, degunā, dzimumorgānos un acīs, pirms kuriem var būt drudzis un gripai līdzīgi simptomi. Šie nopietnie ādas izsitumi var būt potenciāli bīstami dzīvībai (Stīvensa-Džonsona sindroms, toksiska epidermas nekrolīze);
- **Muskuļi:** vispārīgas muguras, locītavu vai muskuļu sāpes, ko nav izraisījusi fiziska slodze, muskuļu spazmas, sāpes ekstremitātēs, muskuļu vājums/nogurums, *myasthenia gravis*

(muskulu bojājumi) pazīmju un simptomu pastiprināšanās.

- **Nieres:** nieru sāpes, kas izpaužas kā sāpes muguras lejas daļā, bieža urinēšana.
- **Reproduktīvā funkcija:** seksuālā disfunkcija, samazināta dzimumtieksme, seksuālās funkcijas traucējumi vīriešiem.
- **Vielmaiņa:** zems cukura līmenis asinīs.

Ziņošana par blakusparādībām

Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu. Tas attiecas arī uz iespējamajām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Jūs varat ziņot par blakusparādībām arī tieši Zāļu valsts aģentūrai, Jersikas iela 15, Rīga, LV 1003. Tīmekļa vietne: www.zva.gov.lv. Ziņojot par blakusparādībām, Jūs varat palīdzēt nodrošināt daudz plašāku informāciju par šo zāļu drošumu.

5. Kā uzglabāt Brinzolamide/Timolol STADA

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Nelietot šīs zāles pēc derīguma termiņa beigām, kas norādīts uz pudelītes un kartona kastītes pēc „EXP”. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Šīm zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

Lai novērstu infekcijas rašanos, izmetiet pudelīti 4 nedēļas pēc pirmās atvēršanas, un paņemiet lietošanai jaunu pudelīti. Uzrakstiet atvēršanas datumu uz pudelītes etiķetes un kartona kastītes tam norādītajā vietā.

Neizmetiet zāles kanalizācijā vai sadzīves atkritumos. Vaicājiet farmaceitam, kā izmest zāles, kuras vairs nelietojat. Šie pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtējo vidi.

6. Iepakojuma saturs un cita informācija

Ko Brinzolamide/Timolol STADA satur

- Aktīvās vielas ir brinzolamīds un timolols. Viens ml suspensijas satur 10 mg brinzolamīda un 5 mg timolola (timolola maleāta veidā).
- Citas sastāvdaļas ir benzalkonija hlorīds (skatīt 2. punktu „*Brinzolamide/Timolol STADA satur benzalkonija hlorīdu*”), karbomērs, dinātrija edetāts, mannīts (E421), attīrīts ūdens, nātrija hlorīds, sālsskābe un/vai nātrija hidroksīds.

Sastāvā iekļauts neliels daudzums sālsskābes un/vai nātrija hidroksīda, lai saglabātu normālu skābuma līmeni (pH līmeni).

Brinzolamide/Timolol STADA ārējais izskats un iepakojums

Brinzolamide/Timolol STADA ir šķidrums (viendabīga suspensija baltā vai pelēkbaltā krāsā), kas pieejams kartona kastītē, kurā ietilpst viena 5 ml zema blīvuma polietilēna (ZBPE) pudelīte ar pievienotu ZBPE pilinātāju un augsta blīvuma polietilēna (ABPE) vāciņu, kas satur 5 ml suspensijas.

Kartona kastītes pa 1, 3 vai 6 pudelītēm.

Visi iepakojuma lielumi tirgū var nebūt pieejami.

Reģistrācijas apliecības īpašnieks

STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, 61118 Bad Vilbel, Vācija

Ražotājs

Lusomedicamenta Sociedade Técnica Farmacêutica, S.A., Rua Norberto de Oliveira, no 1/5, Póvoa de Santo Adrião, 2620-111, Portugāle
Centrafarm Services B.V., Van de Reijtstraat 31-E, 4814 NE Breda, Nīderlande
STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, 61118 Bad Vilbel, Vācija

Šīs zāles Eiropas Ekonomikas zonas (EEZ) dalībvalstīs ir reģistrētas ar šādiem nosaukumiem:

Zviedrija: Brinzolamide/Timolol STADA, 10 mg/ml + 5 mg/ml ūgondropper, suspension
Vācija: Brinzolamid/Timolol AL 10 mg/ml + 5 mg/ml Augentropfensuspension
Igaunija: Brinzolamide/Timolol STADA 10 mg/5 mg/ml silmatilgad, suspensioon
Francija: BRINZOLAMIDE/TIMOLOL EG 10 mg/5 mg par mL, collyre en suspension
Īslande: Brinzolamide/Timolol STADA 10 mg/ml + 5 mg/ml augndropar, dreifa
Itālija: BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG 10 mg/ml + 5 mg/ml collirio, sospensione
Lietuva: Brinzolamide/Timolol STADA 10 mg/5 mg/ml akių lašai (suspensija)
Latvija: Brinzolamide/Timolol STADA 10 mg/5 mg/ml acu pilieni, suspensija
Nīderlande: Brinzolamide/Timolol CF 10 mg/ml + 5 mg/ml, oogdruppels, suspensie
Lielbritānija: Brinzolamide/Timolol 10 mg/ml + 5 mg/ml Eye Drops, Suspension

Šī lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta 2022.gada oktobrī.