

Písomná informácia pre používateľa

Latanoprost/timolol Olikla 0,05 mg/ml + 5 mg/ml očné roztokové kvapky

latanoprost/timolol

Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete používať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znova prečítali.
- Ak máte akékolvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.
- Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké prejavy ochorenia ako vy.
- Ak sa u vás vyskytne akýkolvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

V tejto písomnej informácii sa dozviete:

1. Čo je Latanoprost/timolol Olikla a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Latanoprost/timolol Olikla
3. Ako používať Latanoprost/timolol Olikla
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať Latanoprost/timolol Olikla
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

1. Čo je Latanoprost/timolol Olikla a na čo sa používa

Latanoprost/timolol Olikla obsahuje dve liečivá: latanoprost a timolol. Latanoprost patrí do skupiny liečiv známych ako analógy prostaglandínov. Timolol patrí do skupiny liečiv známych ako betablokátory. Latanoprost spôsobuje zvýšenie prirodzeného odtoku tekutiny z vnútra oka do krvného obehu. Timolol spôsobuje spomalenie tvorby tekutiny v oku.

Latanoprost/timolol Olikla sa používa na zníženie očného tlaku pri ochoreniach nazývaných glaukom s otvoreným uhlom a očná hypertenzia. Oba tieto stavy súvisia so zvýšeným tlakom vo vnútri oka, ktorý môže ovplyvniť videnie. Lekár vám predpíše tento liek zvyčajne vtedy, ak iné lieky nemali požadovaný účinok.

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Latanoprost/timolol Olikla

Latanoprost/timolol Olikla sa môže používať u dospelých mužov a žien (vrátane starších ľudí), ale neodporúča sa používať ak ste mladší ako 18 rokov.

Nepoužívajte Latanoprost/timolol Olikla

- ak ste alergický (precitlivený) na niektoré z liečiv, betablokátory alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek lieku Latanoprost/timolol Olikla (uvedených v časti 6),
- ak máte alebo ste v minulosti mali respiračné ťažkosti, ako je astma, závažná chronická obstrukčná bronchitída,
- ak máte závažné problémy so srdcom alebo poruchy srdcového rytmu.

Upozornenia a opatrenia

Predtým, ako začnete používať Latanoprost/timolol Olikla oznámte svojmu lekárovi alebo lekárnikovi, že v súčasnosti máte alebo ste v minulosti mali:

- ischemickú chorobu srdca (príznaky môžu zahrňať bolesť na hrudníku alebo tlak na hrudníku, stŕažené dýchanie alebo dusenie), zlyhanie srdca, nízky krvný tlak,
- poruchu srdcovej frekvencie ako pomalý tep,
- problémy s dýchaním, astmu alebo chronickú obstrukčnú pulmonálnu chorobu,

- chorobu slabého krvného obehu (ako Raynaudova choroba alebo Raynaudov syndróm),
- cukrovku, pretože timolol môže maskovať prejavy a príznaky nízkej hladiny cukru v krvi,
- nadmernú aktivitu štítnej žľazy, pretože timolol môže maskovať prejavy a príznaky ochorenia štítnej žľazy,
- ak sa chystáte podstúpiť nejaký chirurgický zákrok oka (vrátanie operácie katarakty) alebo ste podstúpili nejaký chirurgický zákrok v minulosti,
- ak máte očné problémy (ako je bolesť oka, podráždenie, zápal oka alebo rozmazané videnie),
- ak viete, že mávate suché oči,
- ak používate kontaktné šošovky. Môžete naďalej používať tento liek, ale dodržiavajte pokyny pre používanie kontaktných šošoviek v časti 3,
- ak viete, že trpíte angínou pectoris (najmä typ známy ako Prinzmetalova angína),
- ak viete, že trpíte závažnými alergickými reakciami, ktoré zvyčajne vyžadujú nemocničnú liečbu,
- ak ste mali alebo v súčasnosti máte vírusovú infekciu oka spôsobenú vírusom *herpes simplex* (HSV).

Oznámte svojmu lekárovi pred operáciou, že používate tento liek, pretože timolol môže meniť účinky niektorých liekov používaných počas narkózy.

Iné lieky a Latanoprost/timolol Olikla

Ak teraz užívate alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ďalšie lieky, vrátane očných kvapiek alebo liekov, ktorých výdaj nie je viazaný na lekársky predpis povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi.

Tento liek môže ovplyvňovať alebo byť ovplyvnený inými liekmi, ktoré používate, vrátane očných kvapiek na liečbu glaukomu. Oznámte svojmu lekárovi, ak užívate alebo budete užívať lieky na zníženie krvného tlaku, lieky na srdce alebo lieky na liečbu cukrovky.

Najmä ak viete, že užívate niektorý z nasledujúcich typov liekov, povedzte svojmu lekárovi alebo lekárnikovi:

- prostaglandíny, analógy prostaglandínov alebo deriváty prostaglandínov,
- betablokátory,
- epinefrín,
- lieky používané na liečbu vysokého krvného tlaku, ako sú perorálne (užívané ústami) blokátory kalcioveho kanála, guanetidín, antiarytmiká, digitálisové glykozidy alebo parasympatomimetiká,
- chinidín (používaný na liečbu srdcových ochorení a niektorých druhov malárie),
- antidepresíva známe ako fluoxetín a paroxetín.

Tehotenstvo, dojčenie a plodnosť

Tehotenstvo

Nepoužívajte Latanoprost/timolol Olikla ak ste tehotná, pokiaľ to váš lekár nepovažuje za nevyhnutné. Ak ste tehotná, ak si myslíte, že ste tehotná alebo ak plánujete otehotniť, ihned sa obráťte na svojho lekára.

Dojčenie

Nepoužívajte Latanoprost/timolol Olikla, ak dojčíte. Tento liek môže prechádzať do materského mlieka. Predtým ako začnete užívať akýkoľvek liek počas dojčenia, poraďte sa so svojím lekárom.

Plodnosť

V štúdiach na zvieratách sa zistilo, že latanoprost a timolol nemajú žiadny vplyv na plodnosť samcov alebo samíc.

Vedenie vozidiel a obsluha strojov

Použitie lieku Latanoprost/timolol Olikla môže spôsobiť krátkodobé rozmazané videnie. Ak k tomuto dôjde, nevedzte vozidlá ani neobsluhujte stroje, pokiaľ sa vám videnie opäť neupraví.

Latanoprost/timolol Olikla obsahuje benzalkónium-chlorid a fosforečnany

Tento liek obsahuje 0,2 mg benzalkónium-chloridu v jednom mililitri.

Mäkké kontaktné šošovky môžu reagovať s benzalkónium-chloridom a môže sa zmeniť farba kontaktných šošoviek. Pred použitím tohto lieku si vyberte kontaktné šošovky a naspäť ich vložte po 15 minútach.

Benzalkónium-chlorid môže tiež spôsobiť podráždenie oka, hlavne ak máte suché oči alebo poruchy rohovky (to je prieľadná vrstva v prednej časti oka). Ak máte nezvyčajné pocity v oku, bodanie (štípanie) alebo bolest' v oku po použití tohto lieku, oznámte to svojmu lekárovi.

Tento liek obsahuje 6,31 mg fosforečnanov v jednom mililitri. Pozri časť 4.

Ak máte závažné poškodenie rohovky (prieľadnej vrstvy v prednej časti oka), fosforečnany môžu vo veľmi zriedkavých prípadoch spôsobiť zakalené škvurny na rohovke kvôli hromadeniu vápnika počas liečby.

3. Ako používať Latanoprost/timolol Olikla

Vždy používajte tento liek presne tak, ako vám povedal váš lekár alebo lekárnik. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára alebo lekárnika.

Odporúčaná dávka je jedna kvapka jedenkrát denne do postihnutého oka (ocí).

Nepoužívajte Latanoprost/timolol Olikla viac ako jedenkrát denne, pretože ak ho použijete častejšie, môže sa znížiť účinnosť liečby.

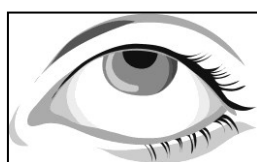
Používajte Latanoprost/timolol Olikla podľa pokynov svojho lekára dovtedy, kým vám nepovie, aby ste prestali.

Ak užívate tento liek, váš lekár môže chcieť, aby ste mali ďalšie kontroly srdca a krvného obehu.

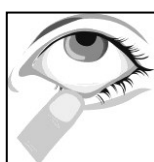
Používanie kontaktných šošoviek

Ak nosíte kontaktné šošovky, vyberte si ich pred použitím lieku Latanoprost/timolol Olikla. Po použití lieku Latanoprost/timolol Olikla počkajte 15 minút, pokým si šošovky opäť vložíte.

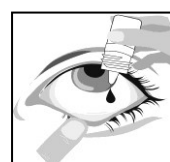
Pokyny na použitie:



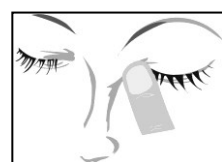
1



2



3



4

1. Umyte si ruky a pohodlne sa usad'te alebo postavte.
2. Odskrutkujte uzáver.
3. Prstom jemne stiahnite nadol spodné viečko postihnutého oka.
4. Špičku fl'ašky priblížte k oku, nie však tak, aby sa dotýkala oka.
5. Fl'ašku jemne stlačte tak, aby do oka spadla iba jedna kvapka, potom pustite spodné viečko.
6. Po použití tohto lieku si stlačte prstom kútik postihnutého oka pri nose na dve minúty. To pomôže zabrániť tomu, aby sa latanoprost+ timolol dostali do zvyšku tela.
7. Zopakujte kroky 3 – 6 aj pre druhé oko, ak vám tak lekár povedal.
8. Uzáver dajte späť na fl'ašku.

Ak používate Latanoprost/timolol Olikla s inými očnými kvapkami

Medzi použitím Latanoprost/timololu Olikla a použitím iných očných kvapiek počkajte najmenej 5 minút.

Ak použijete viac lieku Latanoprost/timolol Olikla, ako máte

Ak si do oka podáte priveľa kvapiek, môžete v oku pocítiť mierne podráždenie a oči vám môžu slzit' a sčerveniet'. Ustúpi to, ale ak máte obavy, porad'te sa so svojím lekárom.

Ak prehltnete Latanoprost/timolol Olikla

Ak náhodne prehltnete Latanoprost/timolol Olikla, porad'te sa so svojím lekárom. Ak prehltnete veľa Latanoprostu/timololu Olikla, môžete pocíťovať nevoľnosť, bolesti žalúdka, únavu, návaly tepla a závraty a môžete sa začať sa potiť'.

Ak zabudnete použiť Latanoprost/timolol Olikla

Pokračujte v používaní zvyčajnej dávky vo zvyčajnom čase. Nepoužívajte dvojnásobnú dávku, aby ste nahradili zabudnutú dávku. Ak si nie ste s ničím istý, porad'te sa so svojím lekárom alebo lekárnikom.

4. Možné vedľajšie účinky

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého.

Zvyčajne môžete pokračovať v používaní očných kvapiek, pokiaľ nie sú účinky závažné. Ak máte obavy, porad'te sa so svojím lekárom alebo lekárnikom. Bez porady s lekárom neprestávajte tento liek používať.

Nižšie sú uvedené známe vedľajšie účinky používania tohto lieku. Najvýznamnejším vedľajším účinkom je možná postupná, trvalá zmena farby oka. Je tiež možné, že tento liek môže spôsobiť závažné zmeny v spôsobe, akým vaše srdce funguje. Ak spozorujete zmeny vo vašej srdcovej frekvencii alebo funkcií srdca, porad'te sa s lekárom a povedzte mu, že používate tento liek.

Nasledovné sú uvedené známe vedľajšie účinky po použití latanoprostu/timololu:

Veľmi časté (môžu postihovať viac ako 1 z 10 osôb):

- postupná zmena farby oka zvyšovaním množstva hnedého pigmentu vo farebnej časti oka, známej ako dúhovka. Túto zmenu si skôr všimnete ak máte zmiešanú farbu očí (modro-hnedé, šedo-hnedé, žlto-hnedé alebo zeleno-hnedé) ako pri očiach jednotnej farby (modré, šedé, zelené alebo hnedé oči). Akákol'vek zmena farby vašich očí sa môže vyvíjať roky. Zmena farby môže byť stála a môže byť viac viditeľná, ak sa tento liek podáva len do jedného oka. V súvislosti so zmenou farby oka sa nepozorovali žiadne problémy. Po ukončení liečby Latanoprost/timolol Olikla sa farba oka ďalej nemení.

Časté (môže postihnúť až 1 z 10 osôb):

- podráždenie oka (pocit pálenia, rezania, svrbenia, bodanie alebo pocit cudzieho telesa v oku) a bolest' oka.

Menej časté (môže postihnúť až 1 z 100 osôb):

- bolesti hlavy,
- začervenanie oka, infekcia oka (zápal spojivky), rozmazané videnie, slzenie očí, zápal očných viečok, podráždenie alebo narušenie povrchu oka,
- kožné vyrážky alebo svrbenie (pruritus).

Iné vedľajšie účinky

Tak ako iné lieky podávané do očí, aj Latanoprost/timolol Olikla (latanoprost a timolol) sa absorbuje do krvi. Výskyt vedľajších účinkov po miestnom podaní očného lieku je nižší ako ked' sú lieky podané, napr. ústami alebo injekčne.

Hoci nasledujúce vedľajšie účinky neboli zaznamenané pri tomto lieku, ale vyskytli sa pri jednotlivých liečivách latanoprote a timolole, a preto sa môžu vyskytnúť pri používaní tohto lieku. Medzi uvedené vedľajšie účinky patria reakcie pozorované v skupine betablokátorov (napríklad timolol), ak sa používajú na liečbu očných stavov:

- rozvoj vírusovej infekcie oka, spôsobenej vírusom herpes simplex (HSV),

- generalizovaná (postihujúca celé telo) alergická reakcia vrátane opuchu pod kožou, ktorý sa môže vyskytnúť v oblasti tváre alebo končatín, a môže upchávať dýchacie cesty, spôsobujúc problémy s prehítaním alebo dýchaním, žihľavku alebo svrbivú vyrážku, lokalizovaná a generalizovaná vyrážka, svrbenie, závažná náhlá život ohrozujúca alergická reakcia, nízka hladina glukózy v krvi,
- závraty, problémy so spánkom (nespavosť), depresia, nočné mory, strata pamäti, halucinácie, mdloby, mozgová príhoda alebo obmedzený prietok krvi do mozgu, nárast prejavov a príznakov myastenia gravis (porucha svalstva), nezvyčajný pocit mravčenia a bolesti hlavy,
- opuch zadnej časti oka (makulárny edém), cysta naplnená tekutinou vo farebnej časti oka (cysta dúhovky), citlivosť na svetlo (fotofobia), vpadnutý vzhlad oka (prehĺbenie viečkovej ryhy),
- prejavy a príznaky podráždenia oka (napr. pálenie, bodanie, svrbenie, slzenie, začervenanie), zápal očných viečok, zápal rohovky, rozmazané videnie a odlúčenie vrstvy pod sietnicou obsahujúcej krvné cievy po filtračnej operácii, čo môže spôsobiť poruchy videnia, znížená citlivosť rohovky, suché oči, erózia (poškodenie) rohovky (poškodenie prednej vrstvy očnej gule), prevísanie horného viečka (čo spôsobuje polovičné prekrytie oka), dvojité videnie.
- stmavnutie kože v okolí očí, zmeny očných rias a jemných chlípkov v okolí oka (zvýšenie počtu, dĺžky, zhrubnutie a stmavnutie), zmeny smeru rastu očných rias, opuchnutie okolia oka, opuch farebnej časti oka (iritída, uveítida), narušenie povrchu oka,
- pískanie/zvonenie v ušiach (tinnitus),
- angina pectoris, zhoršenie anginy pectoris u pacientov, ktorí už majú srdcové ochorenie. Pomalá srdcová frekvencia, bolesť na hrudníku, palpitácie (búšenie srdca), opuch (hromadenie tekutiny), zmeny rytmu alebo rýchlosťi srdcového tepu, kongestívne srdcové zlyhanie (ochorenie srdca s dýchavičnosťou a opuchom chodidel a dolných končatín následkom hromadenia tekutiny), istý typ poruchy srdcového rytmu, srdcový záchvat, srdcové zlyhanie, nízky krvný tlak, obmedzený prietok krvi do prstov na rukách a nohách spôsobujúci zmenu farby a chlad, studené ruky a chodidlá.
- dýchavičnosť, zúženie dýchacích ciest v plúcach (prevažne u pacientov s prítomným ochorením), tăžkosť pri dýchaní, kašeľ, astma, zhoršenie astmy,
- nevoľnosť (menej časté), vracanie (menej časté), poruchy chute, porucha trávenia, hnačka, sucho v ústach, bolesť brucha,
- vypadávanie vlasov, kožná vyrážka s bielym striebリストm zafarbením (psoriatiformná vyrážka) alebo zhoršenie psoriázy, kožná vyrážka,
- bolesť kľbov, bolesť svalov nespôsobená cvičením, svalová svalov, únava,
- sexuálna dysfunkcia, znížená sexuálna túžba.

Ďalšie vedľajšie účinky hlásené u očných kvapiek obsahujúcich fosforečnany

Ak máte závažné poškodenie prieľadnej vrstvy prednej časti oka (rohovky), fosforečnany môžu vo veľmi zriedkavých prípadoch spôsobiť zakalené škvarky na rohovke kvôli hromadeniu vápnika počas liečby.

Hlásenie vedľajších účinkov

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, alebo lekárnika alebo zdravotní sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na národné centrum hlásenia uvedené v Prílohe V. Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

5. Ako uchovávať Latanoprost/timolol Olikla

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na škatuľke a fľaške po EXP. Dátum exspirácie sa vztahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Neotvorenú fľašku uchovávajte v chladničke (medzi 2 °C-8 °C).

Po otvorení fľašku uchovávajte pri izbovej teplote (do 25 °C) a spotrebujte do 4 týždňov po otvorení.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne.
Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

Čo Latanoprost/timolol Olikla obsahuje

Liečivá sú 0,05 mg/ml latanoprost a 5 mg/ml timolol (vo forme timolólium maleátu).

Ďalšie zložky sú: chlorid sodný; benzalkónium-chlorid; dihydrogenfosforečnan sodný, dihydrát; hydrogenfosforečnan sodný, dodekahydriat; čistá voda, hydroxid sodný (na úpravu pH), kyselina chlorovodíková (na úpravu pH).

Ako vyzerá Latanoprost/timolol Olikla a obsah balenia

Latanoprost/timolol Olikla očné roztokové kvapky je číry bezfarebný roztok. Jedna fľaška obsahuje 2,5 ml očných roztokových kvapiek, čo zodpovedá približne 83 kvapkám roztoku.

Latanoprost/timolol Olikla je dostupný v baleniac po 1, 3 a 6 fľaškách.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

Držiteľ rozhodnutia o registrácii

Olikla s.r.o., Náměstí Smiřických 42, 281 63 Kostelec nad Černými lesy, Česká republika

Výrobca

ROMPHARM COMPANY S.R.L., Str. Eroilor nr. 1A, Oraș Otopeni, Județul Ilfov, 075100,
Rumunsko

Liek je schválený v členských štátoch Európskeho hospodárskeho priestoru pod nasledovnými názvami:

Česká republika	Latanoprost/timolol Olikla
Slovenská republika	Latanoprost/timolol Olikla 0,05 mg/ml + 5 mg/ml očné roztokové kvapky

Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v septembri 2024.