

Liebe Patientin, lieber Patient!

Bitte lesen Sie diese Gebrauchsinformation aufmerksam, weil sie wichtige Informationen darüber enthält, was Sie bei der Anwendung dieses Arzneimittels beachten sollen. Wenden Sie sich bei Fragen bitte an Ihren Arzt oder Apotheker.

Liquigel®

Wirkstoff: Carbomer 974 P

Zusammensetzung:

1 g Gel enthält:

Arzneilich wirksamer Bestandteil:

2,5 mg Carbomer 974 P

Sonstige Bestandteile:

Benzalkoniumchlorid (Konservierungsmittel), Polyvinylalkohol,

Sorbitol (Ph.Eur.), Natriumacetat 3H₂O, Lysin-Monohydrat,

Wasser für Injektionszwecke.

Darreichungsform und Inhalt

Augengel, 10 g / 3 x 10 g

Tränenersatzmittel

Name und Anschrift des pharmazeutischen

Unternehmers

Allergan Pharmaceuticals Ireland

Castlebar Road

Westport, Co. Mayo

Irland

Lokaler Ansprechpartner

Pharm-Allergan GmbH

Postfach 100661

76260 Ettlingen

Telefon: 0 72 43 / 501-0

Telefax: 0 72 43 / 501-100

www.Allergan.de

Hersteller

URSAPHARM Arzneimittel

GmbH & Co. KG

Industriestraße

66129 Saarbrücken

Anwendungsgebiete

Symptomatische Therapie des "trockenen Auges" einschließlich Keratokonjunktivitis sicca (Tränenersatzmittel bei instabilem Tränenfilm oder unzureichender Befeuchtung der Augenoberfläche).

Gegenanzeigen

Wann dürfen Sie Liquigel® nicht anwenden?

Nicht anwenden bei einer Überempfindlichkeit gegen die Inhaltsstoffe.

Wann dürfen Sie Liquigel® erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt anwenden?

Entfällt.

Was müssen Sie in Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

Es liegen keine wissenschaftlichen Erkenntnisse über die Anwendbarkeit während der Schwangerschaft und Stillzeit vor. Liquigel® sollte daher während der Schwangerschaft und Stillzeit nicht angewendet werden, es sei denn, daß der Nutzen das Risiko deutlich überwiegt.

Was ist bei Kindern zu berücksichtigen?

Entfällt.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Warnhinweise

Welche Vorsichtsmaßnahmen müssen beachtet werden?

Benzalkoniumchlorid kann zur Verfärbung weicher Kontaktlinsen führen. Während des Tragens von weichen Kontaktlinsen darf Liquigel® nicht angewendet werden.

Harte Kontaktlinsen sollen vor dem Eintropfen herausgenommen und erst nach 15 Minuten wieder eingesetzt werden.

Was müssen Sie im Straßenverkehr, sowie bei der Arbeit mit Maschinen und bei Arbeiten ohne sicheren Halt beachten?

Unmittelbar nach dem Eintropfen kann es zu Schleiersehen kommen und somit die Fähigkeit zur aktiven Teilnahme am Straßenverkehr oder der Bedienung von Maschinen beeinträchtigt sein.

Wechselwirkungen

Wie beeinflusst Liguigel® die Wirkung von anderen Arzneimitteln?

Bei zusätzlicher Anwendung von anderen Augentropfen / Augensalben sollte zwischen der Anwendung der unterschiedlichen Medikamente ein Zeitraum von 15 Minuten liegen. Liguigel® sollte zuletzt getropft werden.

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung

Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihnen Ihre Ärztin oder Ihr Arzt Liguigel® nicht anders verordnet hat. Bitte halten Sie sich an die Anwendungsvorschriften, da Liguigel® sonst nicht richtig wirken kann.

Wieviele Tropfen und wie oft sollten Sie Liguigel® anwenden?

Je nach Bedarf 1 - 4 mal täglich 1 Tropfen.

Wie und wann sollten Sie Liguigel® anwenden?

Zur Anwendung am Auge.

Wie lange sollten Sie Liguigel® anwenden?

Die Dauer der Anwendung bestimmt der behandelnde Arzt. Liguigel® ist zur Dauertherapie geeignet und soll solange angewendet werden, wie es die Beschwerden erfordern.

Anwendungsfehler und Überdosierung

Was ist zu tun, wenn Liguigel® in zu großen Mengen angewendet wurde (beabsichtigte oder versehentliche Überdosierung)?

Werden versehentlich zu viele Tropfen in das Auge gebracht, fließt die überschüssige Menge im allgemeinen von selbst ab.

Was ist zu beachten, wenn Sie zu wenig Liguigel® angewendet oder eine Anwendung vergessen haben?

Wird Liguigel® nicht regelmäßig getropft oder häufiger vergessen, ist der Behandlungserfolg in Frage gestellt.

Nebenwirkungen

Welche Nebenwirkungen können bei der Anwendung von Liguigel® auftreten?

Unmittelbar nach der Anwendung ist leichtes, vorübergehendes Schleiersehen oder Brennen möglich. Sehr selten Überempfindlichkeitsreaktionen.

Wenn Sie Nebenwirkungen bei sich beobachten, die nicht in dieser Packungsbeilage aufgeführt sind, teilen Sie diese bitte Ihrem Arzt oder Apotheker mit.

Welche Gegenmaßnahmen sind bei Nebenwirkungen zu ergreifen?

Bei Verdacht auf eventuelle Nebenwirkungen suchen Sie bitte unverzüglich Ihren Arzt auf.

Hinweise zur Haltbarkeit und Anwendung des Arzneimittels

Das Verfalldatum dieser Packung ist auf dem Umkarton und der Flasche aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach Ablauf des Verfalldatums!

Nicht über 25° C lagern; nicht einfrieren.

Das Arzneimittel darf nach Anbruch höchstens 4 Wochen lang verwendet werden.

Vor Licht geschützt (in der Faltschachtel) aufbewahren.

Während des Anwendungszeitraumes das Fläschchen zur leichteren Tropfbarkeit auf dem Kopf stehend in der Schachtel aufbewahren.

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren!

Stand der Information: Februar 2003

In Lizenz von MEDproject GmbH, D-82054 Sauerlach



71404EW12M
GAC