

GEBRAUCHSINFORMATION: Information für den Anwender

Protagent® SE Augentropfen

Wirkstoff: Povidon

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, denn sie enthält wichtige Informationen für Sie.

Dieses Arzneimittel ist ohne Verschreibung erhältlich. Um einen bestmöglichen Behandlungserfolg zu erzielen, muss Protagent SE jedoch vorschriftsmäßig angewendet werden.

- 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.
- Wenn sich Ihre Symptome verschlimmern oder keine Besserung eintritt, müssen Sie auf jeden Fall einen Arzt aufsuchen.
- Wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

Diese Packungsbeilage beinhaltet:

1. Was ist Protagent SE und wofür wird es angewendet?
2. Was müssen Sie vor der Anwendung von Protagent SE beachten?
3. Wie ist Protagent SE anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Protagent SE aufzubewahren?
6. Weitere Informationen

1. WAS IST PROTAGENT SE UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Protagent SE ist eine künstliche Tränenflüssigkeit

Protagent SE wird zur symptomatischen Behandlung des trockenen Auges, auch während des Tragens von harten und weichen Kontaktlinsen, angewendet.

2. WAS MÜSSEN SIE VOR DER ANWENDUNG VON PROTAGENT SE BEACHTEN?

Protagent SE darf nicht angewendet werden, wenn Sie bereits auf Povidon oder einen der sonstigen Bestandteile von Protagent SE überempfindlich reagiert haben.

Bei Anwendung von Protagent SE mit anderen Arzneimitteln

Sollten andere Augenarzneimittel (Augentropfen, Augensalben) zur gleichen Zeit angewendet werden, sollte Protagent SE erst etwa 15 Minuten nach diesen eingetrofft werden, soweit Ihr Arzt es nicht anders empfohlen hat.

Hinweis für Kontaktlinsenträger

Protagent SE enthält keine Konservierungsmittel. Kontaktlinsenträger können Protagent SE anwenden, ohne die Kontaktlinsen herauszunehmen.

Schwangerschaft und Stillzeit

Bei sachgerechter Anwendung ist das Auftreten von schädigenden Effekten während der Schwangerschaft und Stillzeit nicht zu erwarten. Grundsätzlich gilt jedoch bei schwangeren und stillenden Frauen die Empfehlung: Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen

Nach der Anwendung von Protagent SE kann kurzfristig ein leichtes Verschwommensehen auftreten. Sie sollten erst wieder Auto fahren, ohne sicheren Halt arbeiten oder Maschinen bedienen, wenn dieses Anzeichen abgeklungen ist.

3. WIE IST PROTAGENT SE ANZUWENDEN?

Anwendung am Auge

Es wird bis zu 5mal täglich, je nach Bedarf auch häufiger, 1 Tropfen Protagent SE in den Bindehautsack eingetrofft.

Bei der symptomatischen Therapie des Trockenen Auges richtet sich die Dauer der Anwendung nach dem Krankheitsbild. Befragen Sie hierzu bitte Ihren Arzt.

Der Inhalt des Behältnisses ist zum einmaligen Gebrauch bestimmt und ist ausreichend für das Eintropfen in das linke und/oder rechte Auge.

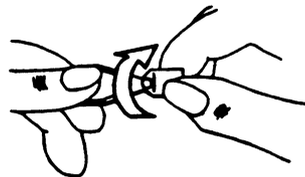
Nehmen Sie Protagent SE und legen Sie einen Spiegel bereit

Waschen Sie Ihre Hände

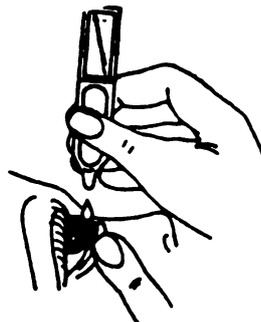
Einzeldosisbehältnis durch leichtes Drehen und Ziehen vom Streifen abtrennen.



Drehen Sie die Verschlusskappe ab. Durch das Abdrehen (nicht ziehen!) entsteht die saubere Tropföffnung.



Kopf leicht nach hinten neigen, Blick nach oben richten und mit dem Zeigefinger der freien Hand Unterlid wegziehen.
Halten Sie das Einzeldosisbehältnis zum Eintropfen senkrecht über das Auge. Drücken Sie leicht mit den Fingern das Einzeldosisbehältnis bis sich ein Tropfen ablöst, ohne dass die Tropföffnung mit dem Auge oder Lidrand in Berührung kommt. Bei Bedarf benutzen Sie den Spiegel.



Wenn Sie die Augentropfen in beiden Augen anwenden, wiederholen Sie die Schritte am anderen Auge.

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Wie alle Arzneimittel kann Protagent SE Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Bei einer Anwendung von Protagent SE können in sehr seltenen Fällen Überempfindlichkeitsreaktionen am Auge auftreten.

Unmittelbar nach dem Eintropfen von Protagent SE kann kurzfristig leichtes Verschwommensehen auftreten.

Sollten Überempfindlichkeitsreaktionen oder Reizungen am Auge auftreten, unterbrechen Sie bitte die Behandlung und suchen Sie Ihren Arzt auf.

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind.

5. WIE IST PROTAGENT SE AUFZUBEWAHREN?

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und dem Behältnis nach „verw. bis“ angegebenen Datum nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Aufbewahrungsbedingungen

Nicht über 25°C aufbewahren.

Einzeldosisbehältnisse vor Licht geschützt (in der Faltschachtel) aufbewahren.

Hinweis auf Haltbarkeit nach Anbruch oder Zubereitung

Die Einzeldosisbehältnisse enthalten unkonservierte, keimfreie Augentropfen und sind jeweils nur für eine Anwendung bestimmt. Daher sollten sie erst unmittelbar vor Gebrauch geöffnet und die Restmenge verworfen werden

6. WEITERE INFORMATIONEN

Was Protagent SE enthält

1 ml Augentropfen enthält:
20 mg Povidon (K 25)

Die sonstigen Bestandteile sind:
Borsäure, Natriumchlorid, Natriumhydroxid (zur pH-Einstellung), gereinigtes Wasser.

Wie Protagent SE aussieht und Inhalt der Packung

Packungen mit 20, 40 und 80 Einzeldosisbehältnissen zu 0,5 ml Augentropfen.

Pharmazeutischer Unternehmer

Alcon Pharma GmbH
Blankreutestr. 1
79108 Freiburg

Hersteller

Laboratoires Alcon
23, Rue Georges Ferrenbach
68240 Kaysersberg
Frankreich

**Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet im
September 2007**