

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Olopatadin Jutta 1 mg/ml Augentropfen, Lösung Olopatadin

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.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist Olopatadin Jutta und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Olopatadin Jutta beachten?
3. Wie ist Olopatadin Jutta anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Olopatadin Jutta aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Olopatadin Jutta und wofür wird es angewendet?

Olopatadin Jutta ist bestimmt für die **Behandlung der Anzeichen und Symptome der jahreszeitbedingten allergischen Bindehautentzündung.**

Allergische Bindehautentzündung wird durch einige Stoffe (Allergene) wie Pollen, Hausstaub oder Tierhaare ausgelöst, die an der Oberfläche Ihres Auges allergische Reaktionen wie Jucken, Rötung und Schwellung auslösen können.

Olopatadin Jutta vermindert die Stärke der allergischen Reaktion.

2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Olopatadin Jutta beachten?

Olopatadin Jutta darf nicht angewendet werden,

- Wenn Sie allergisch (überempfindlich) gegen Olopatadin oder einem der (in Abschnitt 6. genannten) sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Olopatadin Jutta anwenden.

Bevor Sie Olopatadin Jutta anwenden, sollten Sie **Kontaktlinsen** aus Ihren Augen **entfernen** (siehe Abschnitt 3.).

Kinder

Olopatadin Jutta darf bei Kindern unter 3 Jahren nicht angewendet werden. Es liegen keine Daten zur Unbedenklichkeit und Wirksamkeit bei Kindern unter 3 Jahren vor.

Anwendung von Olopatadin Juta zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel anzuwenden. Halten Sie einen zeitlichen Abstand von mindestens 5 Minuten ein, wenn Sie weitere Augentropfen oder Augensalben anwenden. Augensalben sollten zuletzt angewendet werden.

Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit

Wenden Sie Olopatadin Juta nicht an, wenn Sie stillen. Fragen Sie Ihren Arzt um Rat, bevor Sie dieses Arzneimittel anwenden.

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Kurz nach dem Eintropfen von Olopatadin Juta werden Sie möglicherweise leicht verschwommen sehen. Daher sollten Sie nicht Auto fahren bzw. keine Maschinen bedienen, bis dies abgeklungen ist.

Olopatadin Juta enthält Benzalkoniumchlorid

- 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 Auges) haben. Wenden Sie sich an Ihren Arzt, wenn nach der Anwendung dieses Arzneimittels ein ungewöhnliches Gefühl, Brennen oder Schmerz im Auge auftritt.

3. Wie ist Olopatadin Juta 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.

Die empfohlene Dosis beträgt ein Tropfen zweimal täglich, der morgens und abends in das betroffene Auge oder die betroffenen Augen eingetropt wird.

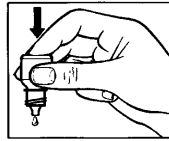
Halten Sie sich an diese Empfehlung, es sei denn, Ihr Arzt verordnet Ihnen eine andere Dosierung. Wenden Sie Olopatadin Juta nur dann an beiden Augen an, wenn Ihr Arzt dies angewiesen hat. Wenden Sie es so lange an, wie von Ihrem Arzt verordnet.

Wenden Sie Olopatadin Juta ausschließlich zum Eintropfen in Ihre Augen an.

Wie ist Olopatadin Juta anzuwenden?



1



2

- Waschen Sie Ihre Hände und entfernen Sie eventuell vorhandene Kontaktlinsen.
- Nehmen Sie die Flasche und schrauben Sie die Kappe ab.
- Nach dem Entfernen der Kappe entfernen Sie den Anbruchschutzring, wenn dieser lose ist.
- Der Anbruchschutzring sollte vor der ersten Anwendung nicht beschädigt sein.
- Halten Sie die Flasche mit der Spitze nach unten zwischen Daumen und Mittelfinger.
- Beugen Sie den Kopf zurück. Ziehen Sie das Augenlid mit sauberem Finger nach unten, bis ein Spalt zwischen Lid und Auge entsteht. Tropfen Sie hier ein (Abbildung 1).
- Bringen Sie hierzu die Flaschenspitze nahe an das Auge heran. Verwenden Sie einen Spiegel, wenn dies das Eintropfen erleichtert.
- Berühren Sie jedoch weder das Auge, das Augenlid noch die Augenumgebung oder andere Oberflächen mit der Tropferspitze. Es könnten sonst Keime in die Tropfen in der Flasche gelangen.
- Durch sanften Druck auf den Flaschenboden löst sich jeweils ein Tropfen Olopatadin Juta.
- Festes Zusammendrücken ist nicht nötig, die Flasche wurde so konstruiert, dass ein sanfter Druck auf den Flaschenboden genügt (Abbildung 2).
- Wenn Sie die Tropfen für beide Augen anwenden, wiederholen Sie die Schritte am anderen Auge.
- Verschließen Sie die Flasche sofort nach Gebrauch wieder fest.
- Sollte ein Tropfen nicht ins Auge gelangt sein, tropfen Sie nach.

Wenn Sie eine größere Menge von Olopatadin Juta angewendet haben, als Sie sollten

Spülen Sie das Auge oder die Augen mit lauwarmem Wasser aus. Tropfen Sie nicht mehr nach, bis es Zeit für die nächste planmäßige Anwendung ist.

Wenn Sie die Anwendung von Olopatadin Juta vergessen haben

Tropfen Sie einen Tropfen ein, sobald Sie das Versäumnis bemerken, und setzen Sie dann die Behandlung planmäßig fort. Sollte aber die nächste Dosis in Kürze anstehen, überspringen Sie die versäumte Dosis und fahren Sie in Ihrem normalen Dosierungsschema fort. Tropfen Sie nicht die doppelte Dosis ein, um die versäumte Dosis nachzuholen.

Wenn Sie die Anwendung mit Olopatadin Juta abbrechen

Brechen Sie die Behandlung mit diesem Arzneimittel nicht ab, ohne vorher mit Ihrem Arzt zu sprechen.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Folgende Nebenwirkungen sind bei der Anwendung von Olopatadin Juta beobachtet worden:

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen)

- Augenschmerzen, Augenreizungen, trockenes Auge, Missempfindung am Auge, Augenbeschwerden.
- Kopfschmerzen, Ermüdung, Nasentrockenheit, schlechter Geschmack.

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen)

- Verschwommenes, vermindertes oder abnormales Sehvermögen, Hornhauterkrankungen, Entzündungen der Augenoberfläche mit oder ohne Schädigung der Augenoberfläche, Entzündungen oder Infektionen der Bindehaut, Augenausfluss, Lichtempfindlichkeit, verstärkter Tränenbildung, Augenjucken, Augenrötung, Veränderungen der Augenlider, Jucken, Rötung, Schwellungen oder Verkrustungen der Augenlider.
- Anomale oder verminderte Sinnesempfindungen, Schwindelgefühle, laufende Nase, trockene Haut, Entzündungen der Haut.

Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar):

- Schwellung des Auges, Schwellung der Hornhaut, Veränderungen der Pupillengröße.
- Kurzatmigkeit, verstärkte Allergiesymptome, Gesichtsschwellungen, Benommenheit, allgemeine Schwäche, Übelkeit, Erbrechen, Infektionen der Nasennebenhöhlen, Rötung und Jucken der Haut.

In sehr seltenen Fällen entwickelten Patienten mit ausgeprägten Schädigungen der durchsichtigen Schicht an der Augenvorderseite (Hornhaut) während der Therapie Trübungen der Hornhaut durch die Bildung von Kalziumablagerungen.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

Sie können Nebenwirkungen auch direkt über das Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3, D-53175 Bonn, Webseite: www.bfarm.de anzeigen.

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

5. Wie ist Olopatadin Juta aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Flasche und dem Karton angegebenen Verfalldatum nach „Verw. bis:“ nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Vier Wochen nach dem ersten Öffnen sollten Sie die Augentropfen wegwerfen und eine neue Flasche verwenden, um Augeninfektionen zu vermeiden. Notieren Sie sich das Anbruchdatum in das freie Feld jedes Flaschenetiketts und jedes Kartons.

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z.B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter www.bfarm.de/arsneimittelentsorgung.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Olopatadin Juta enthält

- Der Wirkstoff ist Olopatadin. 1 ml der Lösung enthält 1 mg Olopatadin (als Hydrochlorid).
- Dieses Arzneimittel enthält 0,5 mg Benzalkoniumchlorid pro 5 ml entsprechend 0,1 mg/ml.
- Die sonstigen Bestandteile sind: Natriumchlorid, Natriumdihydrogenphosphat-Dodecahydrat, Salzsäure (zur pH-Wert Einstellung), Natriumhydroxid (zur pH-Wert Einstellung), Wasser für Injektionszwecke.

Wie Olopatadin Juta aussieht und Inhalt der Packung

Olopatadin Juta ist eine klare, farblose Lösung und erhältlich in Packungen mit einer 5-ml-Kunststoffflasche oder drei 5-ml-Kunststoffflaschen mit Schraubverschluss. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Zulassungsinhaber

Juta Pharma GmbH
Gutenbergstr. 13
24941 Flensburg
Deutschland

Hersteller

Juta Pharma GmbH
Gutenbergstr. 13
24941 Flensburg
Deutschland

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen

Deutschland	Olopatadin Juta 1 mg/ml Augentropfen, Lösung
Spanien	Olopatadine Juta 1 mg/ml gotas para los ojos, solución
Dänemark	Olopatadin JUTA
Großbritannien	Olopatadine USV 1 mg/ml eye drops, solution

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Februar 2022

231A0001G-01