

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

DURATEARS Augensalbe

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers an.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat benötigen.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.
- Wenn Sie sich nach 3 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

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

1. Was ist DURATEARS und wofür wird es angewendet?

DURATEARS ist eine Augensalbe zur Linderung trockener Augen.

DURATEARS wird bei Erwachsenen zum Schutz und zur symptomatischen Behandlung angewendet:

- als Schmiermittel für das Auge
 - nach Entfernung eines Fremdkörpers aus dem Auge
 - nach medizinischem Eingriff in das Auge
 - bei Patienten unter Allgemeinanästhesie
- bei trockener Entzündung der Hornhaut, als Schmiermittel während der Nacht.

2. Was sollten Sie vor der Anwendung von DURATEARS beachten?

DURATEARS darf nicht angewendet werden

- wenn Sie allergisch gegen einen der Bestandteile oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

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

- Wenden Sie DURATEARS **ausschließlich** in das Auge (die Augen) an.
- Wenn Sie Kopfschmerzen, Augenschmerzen, Veränderungen des Sehvermögens, Augenirritationen oder anhaltende Rötung erfahren, oder wenn sich Ihre Erkrankungen verschlimmern oder nach 3 Tagen keine Besserung eintritt, sollten Sie die Behandlung halten und einen Arzt aufsuchen.
- **Wenn Sie Kontaktlinsen tragen:**
 - Tragen Sie keine **Kontaktlinsen** während der Behandlung mit DURATEARS Augensalbe.
 - Entfernen Sie Ihre Kontaktlinsen, bevor Sie DURATEARS Augensalbe anwenden.
- Wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, bitte lesen Sie auch die Rubrik: "Anwendung von DURATEARS zusammen mit anderen Arzneimitteln".

Kinder

Die Sicherheit und Wirksamkeit von DURATEARS Augensalbe bei Kindern wurde nicht untersucht.

Anwendung von DURATEARS zusammen mit anderen Arzneimitteln

Wenn Sie weitere Augenpräparate anwenden, müssen Sie mindestens 5 Minuten zwischen jeder Anwendung warten. Tragen Sie Ihre Augensalbe als letztes auf.

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel anzuwenden.

Anwendung von DURATEARS zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Nahrungsmittel und Getränke haben keinen Einfluss auf Ihre Behandlung.

Schwangerschaft und Stillzeit

Sie dürfen DURATEARS anwenden wenn Sie Schwanger sind oder stillen.

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

Wenn Sie nach der Anwendung von DURATEARS eine Zeit lang verschwommen sehen, fahren Sie nicht oder bedienen Sie keine Maschinen, bis Sie wieder klar sehen.

DURATEARS enthält Lanolin (Wollfett), das örtliche Hautreaktionen verursachen kann (z. B. Kontaktdermatitis).

3. Wie ist DURATEARS anzuwenden?

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Suchen Sie Ihren Arzt auf wenn sich Ihre Beschwerden verschlimmern oder nach 3 Tagen keine Besserung eintritt.

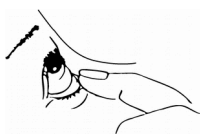
Wenn Ihr Arzt DURATEARS verschrieben hat, sollte er sagen wie lange Sie DURATEARS benutzen müssen. **Brechen Sie die Behandlung nicht vorzeitig ab.**

Die empfohlene Dosis beträgt:

- eine kleine Menge Salbe in das betroffene Auge (die betroffenen Augen), Abends vor dem Schlafengehen

Wenden Sie DURATEARS **ausschließlich** in das Auge (die Augen) an.

Gebrauchsanweisung:



1



2



3

1. **Waschen Sie Ihre Hände**, bevor Sie DURATEARS anwenden.
2. Setzen Sie sich vor einen Spiegel, damit Sie sehen, was Sie tun.
3. Schrauben Sie die Kappe ab.
4. **Berühren Sie jedoch nichts mit der Spitze der Tube**, da sonst der Inhalt infiziert werden könnte.
5. Beugen Sie den Kopf zurück.
6. Ziehen Sie mit einem Finger das untere Augenlid des betroffenen Auges nach unten bis ein "Spalt" zwischen Lid und Auge entsteht (Abbildung 1). Tragen Sie dort die Salbe auf.
7. Bringen Sie die Spitze der Tube nahe an das Auge heran. Verwenden Sie einen Spiegel, falls es die Anwendung erleichtert.
8. Berühren Sie jedoch weder das Auge, das Augenlid noch die Augenumgebung oder andere Oberflächen mit der Spitze der Tube.
9. Drücken Sie vorsichtig auf die Tube, bis eine kleine Menge Salbe in der "Spalt" austritt (Abbildung 2).
10. **Schließen Sie das Auge während einiger Sekunden** nach dem Anbringen der Salbe (Abbildung 3).
11. Wiederholen Sie, falls erforderlich, die Schritte 5 bis 10 für das andere Auge. Schrauben Sie die Kappe wieder fest auf die Tube.

Sollte die Augensalbe neben Ihr Auge geraten, versuchen Sie es erneut.

Wenn Sie eine größere Menge von DURATEARS angewendet haben, als Sie sollten

- DURATEARS darf bei Bedarf angewendet werden, außer wenn Ihr Arzt Sie anders instruiert hat.
- Wenn Sie zu viel DURATEARS **in Ihrem Auge** angewendet haben, als Sie sollten, warten Sie einige Minuten, bis die Salbe weich geworden ist und streichen Sie die überschüssige Salbe aus dem unteren Augenlid. Achten Sie darauf, dass Sie Ihr Auge nicht mit Ihrer Fingerspitze oder einem Tuch berühren. Spülen Sie, falls erforderlich, das Auge mit lauwarmem Wasser aus. Wenden Sie keine Salbe mehr an, bis es Zeit für die nächste Anwendung ist.
- Wenn Sie den Inhalt einer ganzen Tube von DURATEARS versehentlich **ingenommen** haben, sollten Sie keinerlei Nebenwirkungen erfahren müssen. Nichtsdestoweniger ist es besser, sich in diesem Fall an Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder das Antigiftzentrum **(070/245.245)** zu wenden.

Wenn Sie die Anwendung von DURATEARS vergessen haben

Wenn Sie Ihre Salbe vergessen haben, wenden Sie die nächste Dosis wie geplant an. Falls es jedoch fast Zeit für die nächste Dosis ist, lassen Sie dann die versäumte Dosis aus und folgen Sie Ihrem normalen Dosierschema. Verabreichen Sie nicht mehr als notwendig ist in Ihrem Auge, um die versäumte Dosis nachzuholen.

Wenn Sie noch andere Augentropfen oder Augensalben anwenden, warten Sie mindestens 5 Minuten zwischen der Anwendung jedes Arzneimittels. Augensalben müssen als letztes angewandt werden.

Wenn Sie die Anwendung von DURATEARS abbrechen

Wenn Sie die Behandlung abbrechen, können die Symptome der Augentrockenheit wiederkehren.

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 auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Folgende Nebenwirkungen wurden bei der Anwendung von DURATEARS beobachtet. Die Häufigkeit kann aufgrund der verfügbaren Daten nicht abgeschätzt werden.

- Effekte in Ihren Augen: Augenschmerzen, Schwellung des Auges, Juckreiz im Auge, Augenreizung, abnormales Gefühl im Auge, Rötung des Auges, verschwommene Sicht, Augenbeschwerden, verstärkte Tränensekretion
- Allgemeine Nebenwirkungen: Kopfschmerzen

Meldung von Nebenwirkungen

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

Sie können Nebenwirkungen auch direkt anzeigen.

Belgien: Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte, Abteilung Vigilanz, EUROSTATION II, Victor Hortaplein, 40/40, B-1060 BRUSSEL Website: www.fagg-afmps.be, E-Mail: patientinfo@fagg-afmps.be

Luxemburg : Direction de la Santé – Division de la Pharmacie et des Médicaments - Villa Louvigny – Allée Marconi - L-2120 Luxembourg Site internet: <http://www.ms.public.lu/fr/activites/pharmacie-medicament/index.html>

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

5. Wie ist DURATEARS aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Bei Zimmertemperatur (15-25°C) lagern.

Verwenden Sie DURATEARS nicht länger als 4 Wochen nach dem ersten Öffnen.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Tube und dem Umkarton nach "EXP" angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was DURATEARS enthält

- Dieses Arzneimittel enthält keine Wirkstoffe.
- Die sonstigen Bestandteile sind wasserfreies flüssiges Lanolin, flüssiges Paraffin und weißes weiches Paraffin (siehe Abschnitt 2).

Wie DURATEARS aussieht und Inhalt der Packung

DURATEARS Augensalbe ist eine weiße bis lichtgelbe, transparente, homogene Salbe, in einer Aluminiumtube von 3,5 g mit Schraubverschluss geliefert.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Pharmazeutischer Unternehmer

Alcon NV
Medialaan 36
B-1800 Vilvoorde

Hersteller

SA ALCON-COUVREUR NV

Rijksweg 14

B-2870 Puurs

Zulassungsnummer

BE160377

Art der Abgabe: Nicht verschreibungspflichtig.

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im 03/2018.

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt im 03/2018.