

**DIE WIRKSAMKEIT<sup>1-3</sup>**  
DEN IOD ZU ZÄHMEN  
NACHT & TAG



**Saflutan<sup>®</sup>**  
(15 µg/ml tafluprost eye drops)

**POWER UP**  
ZWEIFACH WIRKSAME  
IOD-KONTROLLE<sup>4</sup>



**TAPTIQOM<sup>®</sup>**  
(15µg/ml tafluprost + 5mg/ml timolol maleate eye drops)

**KRAFT FÜR  
OPTIMALE  
IOD-KONTROLLE**  
BEI TAG & NACHT



**Cosopt**  
(20 mg/ml dorzolamide + 5 mg/ml timolol eye drops)  
**CosoptSine**  
(20 mg/ml dorzolamide + 5 mg/ml timolol eye drops)

1. Hommer A et al. Curr Med Res Opin 2010;26(8):1905-13. 2. Konstas AGP et al. Adv Ther 2017;34(1):221-35. 3. Konstas AGP et al. Br J Ophthalmol 2013;97(12):1510-5. 4. Pfeiffer N, et al. Adv Ther. 2014 Dec;31(12):1228-46.

**FACHINFORMATION (Kurzfassung) COSOPT<sup>®</sup>. Bezeichnung des Arzneimittels:** Cosopt 20mg/ml + 5mg/ml Augentropfen. **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** 1 ml enthält 22,26 mg Dorzolamidhydrochlorid entsprechend 20 mg Dorzolamid und 6,83 mg Timololmaleat entsprechend 5 mg Timolol. **Liste der sonstigen Bestandteile:** Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: 0,075 mg/ml Benzalkoniumchlorid, Hydroxyethylcellulose, Mannitol (E421), Natriumcitrat (E331), Natriumhydroxid (E524) zur pH-Einstellung, Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** Indiziert zur Behandlung des erhöhten Augeninnendrucks (IOD) bei Patienten mit Offenwinkelglaukom oder Pseudoexfoliationsglaukom, wenn eine topische Monotherapie mit einem Betablocker nicht ausreicht. **Gegenanzeigen:** Cosopt ist kontraindiziert bei Patienten mit: reaktiver Atemwegserkrankung, einschließlich Bronchialasthma oder Bronchialasthma in der Anamnese sowie schwerer chronisch-obstruktiver Lungenerkrankung Sinusbradykardie, Sick-Sinus-Syndrom, Sinuatrialem Block, AV-Block II. oder III. Grades ohne Schrittmacher-Kontrolle, symptomatischer Herzinsuffizienz, kardiogenem Schock, schwerer Nierenfunktionsstörung (Kreatinin-Clearance < 30 ml/min) oder hyperchlorämischer Azidose, Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile. Die oben genannten Angaben beziehen sich auf die Wirksubstanzen und sind nicht auf die Kombination beschränkt. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Glaukommittel und Miotika, Beta-Adrenozeptor-Antagonisten, Timolol, Kombinationen, ATC-Code: S01ED51 Inhaber der Zulassung: Santen Oy, Niittyhaankatu 20, 33720 Tampere, Finnland. **Abgabe:** Rezept- und apothekenpflichtig. **Stand der Information:** 09/2016

**Fachkurzinformation (Kurzfassung) COSOPT<sup>®</sup> sine. Bezeichnung des Arzneimittels:** Cosopt sine 20 mg/ml + 5 mg/ml Augentropfen im Einzeldosisbehältnis. **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** 1 Milliliter enthält 22,26 mg Dorzolamidhydrochlorid, entsprechend 20 mg Dorzolamid und 6,83 mg Timololmaleat, entsprechend 5,0 mg Timolol. **Liste der sonstigen Bestandteile:** Hydroxyethylcellulose, Mannitol (E 421), Natriumcitrat (E 331), Natriumhydroxid (E 524) zur Einstellung des pH-Werts, Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** Cosopt sine ist indiziert zur Therapie eines erhöhten Augeninnendrucks bei Patienten mit Weitwinkel- oder Pseudoexfoliationsglaukom, wenn eine topische Monotherapie mit einem Beta-Blocker nicht ausreicht. **Gegenanzeigen:** Cosopt sine ist kontraindiziert bei Patienten mit: reaktiven Atemwegserkrankungen, einschließlich Bronchialasthma oder Bronchialasthma in der Anamnese sowie schweren chronisch-obstruktiven Atemwegserkrankungen Sinusbradykardie, Sick-Sinus-Syndrom, Sinuatrialem Block, AV-Block 2. und 3. Grades, ohne Schrittmacher-Kontrolle, symptomatischer Herzinsuffizienz, kardiogenem Schock, schweren Nierenfunktionsstörungen (Kreatinin-Clearance unter 30 ml/min) oder hyperchlorämischer Azidose, Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile. Die oben gemachten Angaben beziehen sich auf die Einzelwirkstoffe und sind nicht beschränkt auf die Kombination. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Glaukommittel und Miotika, Beta-Adrenozeptor-Antagonisten, Timolol, Kombinationen, ATC-Code: S01ED51 Inhaber der Zulassung: Santen Oy, Niittyhaankatu 20, 33720 Tampere, Finnland. **Abgabe:** Rezept- und apothekenpflichtig. **Stand der Information:** 09/2016

**Weitere Angaben zu Dosierung und Art der Anwendung, Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen, Nebenwirkungen, Überdosierung, Pharmakologische Eigenschaften und Pharmazeutische Angaben sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.**

**SAFLUTAN FACHINFORMATION (Kurzfassung): Bezeichnung des Arzneimittels:** Saflutan 15 Mikrogramm/ml Augentropfen im Einzeldosisbehältnis. **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** Ein ml Augentropfen enthält 15 Mikrogramm Tafluprost. Ein Einzeldosisbehältnis (0,3 ml) Augentropfen enthält 4,5 Mikrogramm Tafluprost. Ein Tropfen (etwa 30 µl) enthält etwa 0,45 Mikrogramm Tafluprost. **Liste der sonstigen Bestandteile:** Glycerol, Natriumdihydrogenphosphat-Dihydrat, Natriumedetat, Polysorbat 80, Salzsäure und/oder Natriumhydroxid zur pH-Einstellung, Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** Zur Senkung des erhöhten Augeninnendrucks bei Offenwinkelglaukom und okulärer Hypertension. Als Monotherapie bei Patienten: für die Augentropfen ohne Konservierungsmittel besser geeignet sind, die nur unzureichend auf die Therapie erster Wahl ansprechen, die die Therapie erster Wahl nicht vertragen oder Kontraindikationen dafür aufweisen. Als Zusatzmedikation zu Betablockern. Saflutan wird bei Erwachsenen ≥ 18 Jahren angewendet. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff Tafluprost oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Glaukommittel und Miotika, Prostaglandin-Analoga ATC-Code: S01EE05. **Inhaber der Zulassung:** Santen Oy, Niittyhaankatu 20, 33720 Tampere, Finnland. **Abgabe:** Rezept- und apothekenpflichtig. **Stand der Information:** 09/2016 **Weitere Angaben zu Dosierung und Art der Anwendung, Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen, Nebenwirkungen, Überdosierung, Pharmakologische Eigenschaften und Pharmazeutische Angaben sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.**

**Taptiqom<sup>®</sup> FACHKURZINFORMATION: Bezeichnung des Arzneimittels:** Taptiqom<sup>®</sup> 15 Mikrogramm/ml + 5 mg/ml, Augentropfen im Einzeldosisbehältnis. **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** 1 ml Lösung enthält: 15 Mikrogramm Tafluprost und 5 mg Timolol (als Maleat). 1 Einzeldosisbehältnis (0,3 ml) Augentropfen enthält 4,5 Mikrogramm Tafluprost und 1,5 mg Timolol. 1 Tropfen (etwa 30 µl) enthält ca. 0,45 Mikrogramm Tafluprost und 0,15 mg Timolol. **Liste der sonstigen Bestandteile:** Glycerol, Dinatriumphosphat-Dodecahydrat, Dinatriumedetat, Polysorbat 80, Salzsäure und/oder Natriumhydroxid zur pH-Einstellung, Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** Senkung des Augeninnendrucks (IOD) bei erwachsenen Patienten mit Offenwinkelglaukom oder okulärer Hypertension, die auf eine topische Monotherapie mit Betablockern oder Prostaglandinanaloga nur unzureichend ansprechen und eine Kombinationstherapie benötigen, und die von konservierungsmittelfreien Augentropfen profitieren. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder sonstigen Bestandteile. Bronchiale Hyperreagibilität einschließlich bronchiales Asthma oder einer Vorgeschichte von bronchialem Asthma, schwere chronisch-obstruktive Lungenerkrankung, Sinusbradykardie, Sick-Sinus-Syndrom einschließlich sinuatrialer Block, atrioventrikulärer Block 2. und 3. Grades, der nicht durch einen Herzschrittmacher kontrolliert wird, Manifeste Herzinsuffizienz, kardiogener Schock. **Inhaber der Zulassung:** Santen Oy, Niittyhaankatu 20, 33720 Tampere, Finnland. **Verschreibungspflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Glaukommittel und Miotika, Beta-Adrenozeptor-Antagonist ATC-Code: S01ED51. **Stand der Information:** 24. Februar 2015. **Weitere Angaben zu besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit, und Nebenwirkungen entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation.**

PP-CSPTPE-AT-0002

# TROCKENE AUGEN?

ES GIBT EINE INTELLIGENTERE LÖSUNG,  
DIE AUGEN FEUCHT ZU HALTEN



-  Einzigartige kationische Emulsion  
Nutzt positive (+) elektrostatische Anziehung,  
um die heilungsfördernde Feuchtigkeit am Auge zu halten<sup>1</sup>
-  Intelligente NOVASORB® 3-Schichten-Technologie  
>>> Schützt >>> befeuchtet >>> fördert die Heilung<sup>1-3\*</sup>
-  Hervorragende Symptomlinderung<sup>1,3,4\*</sup>



Nach dem  
ersten Öffnen  
3 Monate  
verwendbar

UNKONSERVIERT  
KONTAKTLINSENVERTRÄGLICH

NEU SEIT 1.9.2018

 **Cationorm®**

SMARTE LÖSUNG FÜR TROCKENE AUGEN

\*gegenüber Standardhyaluronat (HA) Augentropfen.

1. Lallemand F, et al. J Drug Deliv 2012;2012:604204. 2. Daull P, et al. J Pharm Pharmacol 2013;66(4):531-41.  
3. Robert P, et al. Eur J Ophthalmol 2016;26(6):546-55. 4. Amrane M, et al. J Fr Ophthalmol 2014;37(8):589-98.

Santen Switzerland SA, La Voie-Creuse 14, 1202 Geneva