

Листовка: информация за пациента

Косопт 2 %/0,5 % капки за очи, разтвор
дорзоламид/тимолол
Cosopt 2 %/0,5 % eye drops, solution
dorzolamide/timolol

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаците на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка:

1. Какво представлява Косопт и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете преди да използвате Косопт
3. Как да използвате Косопт
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Косопт
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка Приложение 2	
Към Reg. № 9900199	
Разрешение № 63789 27-10-2023	
БС/МА/МР /	
Събрание № /	

1. Какво представлява Косопт и за какво се използва

Косопт съдържа две лекарства: дорзоламид и тимолол

- Дорзоламид принадлежи към група лекарства, наречени „инхибитори на карбоанхидразата“.
- Тимолол принадлежи към група лекарства, наречени „бета-блокери“.

Тези лекарства по различни начини намаляват налягането в окото.

Косопт се предписва за понижаване на повищено налягане в окото при лечение на глаукома, когато самостоятелното лечение с капки, съдържащи бета-блокер, не е достатъчно.

2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Косопт

Не използвайте Косопт

- ако сте алергични (свръхчувствителни) към дорзоламидов хидрохлорид, тимололов малеат или към някоя от останалите съставки на Косопт (изброени в точка 6).
- ако в момента имате или някога сте имали дихателни проблеми като астма или тежък хроничен обструктивен бронхит (тежко белодробно заболяване, което може да причини поява на хрипове, затруднено дишане и/или продължителна кашлица)
- ако имате забавена сърдечна дейност, сърдечна недостатъчност или нарушения на сърдечния ритъм (неправилен сърдечен ритъм)
- ако имате тежко бъбречно заболяване или някога сте имали камъни в бъбреците
- ако киселинността на кръвта Ви е повишена в резултат на натрупване на хлориди (хиперхлоремична ацидоза)

Ако не сте сигурни дали трябва да използвате това лекарство, свържете се с Вашия лекар или фармацевт.

Предупреждения и предпазни мерки

Уведомете Вашия лекар, ако имате или сте имали каквито и да е здравословни проблеми, засягащи очите:



- исхемична болест на сърцето (симптомите могат да включват болка или стягане в гърдите, недостиг на въздух или задух), сърдечна недостатъчност, ниско кръвно налягане.
- нарушения на сърдечната честота като забавена сърдечна дейност.
- дихателни проблеми, астма или хронична обструктивна белодробна болест.
- проблеми с кръвообращението (като болест на Рейно или синдром на Рейно).
- диабет, тъй като тимолол може да маскира признаките и симптомите на ниската кръвна захар.
- повишена функция на щитовидната жлеза, понеже тимолол може да маскира признаките и симптомите й.

Ако Ви предстои операция, уведомете Вашия лекар, че използвате Коопт, тъй като тимолол може да промени ефектите на някои от лекарствените продукти, използвани по време на анестезия. Също така, уведомете Вашия лекар за всякакви алергии или алергични реакции, включително уртикария, оток на лицето, устните, езика и/или гърлото, което може да причини задух или затруднено прегълъщане.

Уведомете Вашия лекар, ако имате мускулна слабост или ако Ви е поставена диагноза миастения гравис.

Незабавно се свържете с Вашия лекар, ако почувствате дразнене на очите или се появят нови проблеми с очите, включително зачервяване на очите или подуване на клепачите.

Ако се съмнявате, че Коопт предизвиква алергична реакция или реакция на свръхчувствителност (напр. кожен обрив, тежка кожна реакция или зачервяване и сърбеж на очите), спрете използването на това лекарство и незабавно се свържете с Вашия лекар.

Уведомете Вашия лекар, ако се появи очна инфекция, получите травма на окото, претърпите очна операция или развиете каквато и да е реакция, включително и нови или влошаващи се симптоми.

Когато Коопт се прилага в окото, той може да даде отражение на цялото тяло.

Деца

Има ограничен опит с Коопт при новородени и деца.

Пациенти в старческа възраст

В проучванията на Коопт ефектите на това лекарство са сходни при млади пациенти и пациенти в старческа възраст.

Употреба при пациенти с чернодробно увреждане

Уведомете Вашия лекар, ако имате или сте имали проблеми с черния дроб.

Други лекарства и Коопт

Коопт може да повлияе или да бъде повлиян от други лекарствени продукти, които използвате, включително и други капки за очи за лечение на глаукома. Моля, информирайте Вашия лекар, ако използвате или възнамерявате да използвате лекарствени продукти за понижаване на кръвното налягане, лекарствени продукти за лечение на сърдечни заболявания или лекарствени продукти за лечение на диабет. Трябва да кажете на Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, насърко сте приемали или е възможно да приемате други лекарства, включително и такива, отпускані без рецепт. Това е особено важно, ако Вие:

- приемате лекарства за понижаване на кръвното налягане или за лечение на сърдечни заболявания (като калциеви антагонисти, бета-блокери или дигоксин).
- приемате лекарства за лечение на нарушенa или неправилна сърдечна дейност като кардиотоници, антагонисти, бета-блокери или дигоксин.
- използвате други капки за очи, съдържащи бета-блокер.
- приемате друг инхибитор на карбоанхидразата като например ацетазоламид.
- приемате инхибитори на моноаминооксидазата (МАО-инхибитори).



- приемате парасимпатомиметик, който може да Ви е предписан за по-лесно уриниране. Парасимпатомиметите са вид лекарства, които понякога се използват за възстановяване на нормалните чревни движения.
- приемате опиоидни аналгетици като например морфин, който се използва за лечение на умерено силна и сила болка.
- приемате лекарства за лечение на диабет.
- приемате антидепресанти, наречени флуоксетин и пароксетин.
- приемате лекарства, съдържащи сулфонамидна група.
- приемате хинидин (използван за лечение на болести на сърцето и някои видове малария).

Бременност, кърмене и фертилитет

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

Ако сте бременна, не използвайте Коопт, освен ако Вашият лекар не прецени, че това е необходимо.

Ако кърмите, не използвайте Коопт. Тимолол може да премине в кърмата. Ако кърмите, се посъветвайте с Вашия лекар, преди да започнете да приемате който и да е лекарствен продукт.

Шофиране и работа с машини

Не са проучвани ефектите върху способността за шофиране и работа с машини. Има свързани с употребата на Коопт нежелани реакции като замъглено зрение, които могат да нарушият способността Ви да шофирайте и да работите с машини. Не шофирайте и не работете с машини, докато не се почувствате добре или докато не започнете да виждате ясно.

Коопт съдържаベンзалкониев хлорид

Това лекарство съдържа приблизително 0,002 mgベンзалкониев хлорид във всяка капка, които са еквивалентни на 0,075 mg/ml.

Бензалкониевият хлорид може да се абсорбира от меките контактни лещи и може да промени цвета на лещите. Трябва да свалите контактните лещи преди употребата на това лекарство и да изчакате поне 15 минути преди да ги поставите отново.

Бензалкониевият хлорид може също да причини дразнене на очите, особено ако имате „сухо око“ или нарушение на роговицата (прозрачния слой в предната част на окото). Ако имате необичайно усещане в окото, като парене или болка в окото след употребата на това лекарство, говорете с Вашия лекар.

3. Как да използвате Коопт

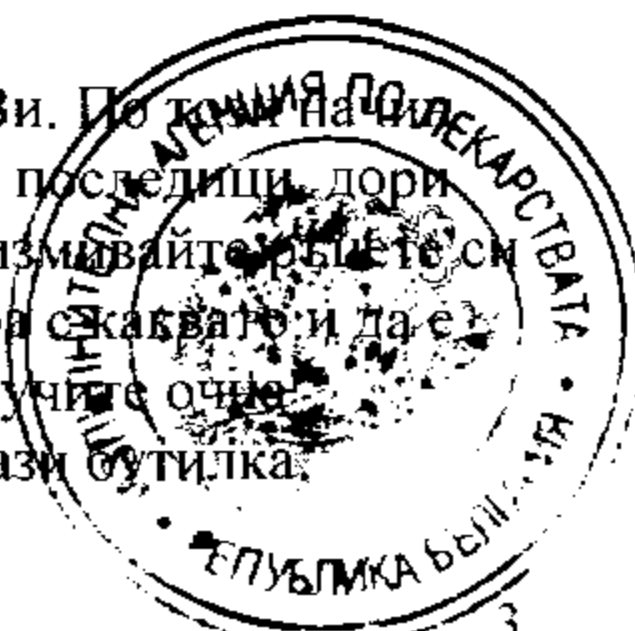
Винаги използвайте Коопт точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт. Вашият лекар ще определи правилната дозировка и продължителност на лечението.

Препоръчителната доза е една капка в засегнатото(ите)око(очи) сутрин и вечер.

Ако използвате това лекарство едновременно с други капки за очи, капките трябва да се поставят през интервал от поне 10 минути.

Не променяйте дозата на лекарството, без да сте се консултирали с Вашия лекар.

Не допускайте върха на капкомера да докосва окото или областта около окото Ви. По този начин лекарствата не може да се замърси с бактерии, които да предизвикат инфекция със сериозни последици, дори загуба на зрението. За да предотвратите евентуално замърсяване на бутилката, измивайте ръцете си преди да използвате това лекарство и избягвайте контакта на върха на капкомера със скарпета и да е със повърхност. Ако подозирате, че Вашето лекарство може да е замърсано или получите очна инфекция, незабавно се свържете с Вашия лекар във връзка с използването на тази бутилка.



Инструкции за употреба:

Не използвайте бутилката ако пластмасовата предпазна лента липсва или е счупена. При отваряне за първи път скъсайте пластмасовата предпазна лента.

Всеки път, когато използвате Коопт:

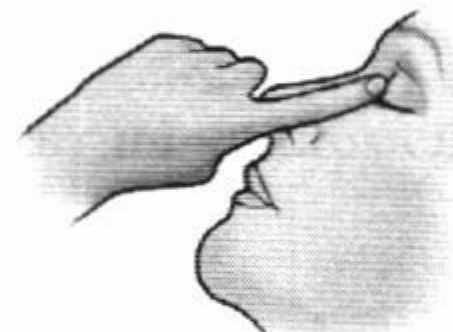
1. Измийте си ръцете.
2. Отворете бутилката. **Обърнете специално внимание върхът на капкомера да не докосне окото Ви, кожата около окото или пръстите Ви.**
3. Наведете главата си назад и задръжте капкомера наведен над окото Ви.



4. Издърпайте долния клепач надолу и погледнете нагоре. Внимателно стиснете бутилката и капнете една капка в пространството между долния клепач и окото.



5. Затворете окото си и притиснете вътрешния ъгъл с пръст за около две минути. Това предотвратява разпространяването на лекарството в останалата част от тялото.
6. Повторете стъпки от 3 до 5 с другото око ако Ви е предписано от лекаря.
7. Поставете капачката обратно и затворете здраво бутилката.



Ако сте използвали повече от необходимата доза Коопт

Ако накапете прекалено много капки в окото или погълнете каквато и да е част от съдържанието на Коопт, заедно с други ефекти, може да почувствате световъртеж, задух или забавяне на сърдечната дейност. Свържете се незабавно с Вашия лекар.

Ако сте пропуснали да използвате Коопт

Важно е да прилагате Коопт така, както е предписан от лекар.

Ако пропуснете доза, поставете я веднага щом това е възможно. В случай че наближава времето за следващата доза, не прилагайте пропуснатата доза, а просто възстановете обичайната си схема на лечение.

Не прилагайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

Ако сте спрели употребата на Коопт

Ако искате да спрете употребата на това лекарство, първо говорете с Вашия лекар.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на този продукт, моля подпитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. Възможни нежелани реакции



Както всички лекарства, Коцопт може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Сериозни нежелани реакции

Ако получите някоя от следните нежелани реакции, спрете употребата на това лекарство и потърсете спешна медицинска помощ, тъй като това може да е признак на реакция към лекарството.

Генерализирани алергични реакции включват подкожен оток, който може да се появи на части от тялото като лицето и крайниците и да запуши дихателните пътища, което може да причини затруднено преглъщане, недостиг на въздух, копривна треска или сърбящ обрив, локализиран или генерализиран обрив, сърбеж, тежка внезапна животозастрашаваща алергична реакция.

Обикновено може да продължите приложението на капките, освен ако нежеланите реакции са сериозни. Ако се тревожите, говорете с лекар или фармацевт. Не спирайте приложението на Коцопт, без да сте се консултирали с Вашия лекар.

Честотата на нежеланите реакции, описани по-долу, се определя по следния начин:

Много чести (засягат повече от 1 потребител на 10)

Чести (засягат 1 до 10 потребители на 100)

Нечести (засягат 1 до 10 потребители на 1 000)

Редки (засягат 1 до 10 потребители на 10 000)

Много редки (засягат по-малко от 1 потребител на 10 000)

С неизвестна честота (честотата не може да се оцени от наличните данни)

Следните нежелани реакции са съобщени при приложение на Коцопт или на някой от компонентите му по време на клинични проучвания, или през постмаркетинговия период:

Много чести:

Парене и смъдене на очите, промяна във вкуса

Чести:

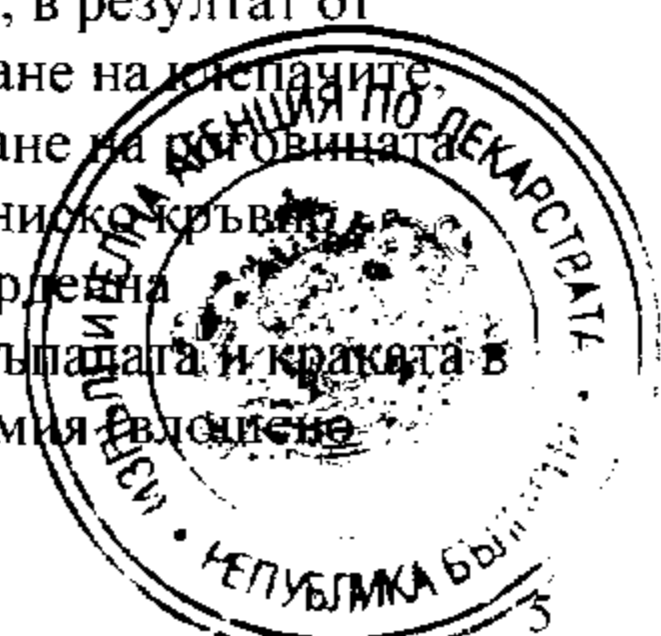
Зачеряване на окото (очите) и около окото (очите), сълзене или сърбеж в окото (очите), ерозия на роговицата (увреждане на горния слой на очната ябълка), оток и/или дразнене на очите и около очите, усещане за наличие на чуждо тяло в окото, понижена чувствителност на роговицата (без долавяне на чуждо тяло в окото и без чувство за болка), болка в очите, сухота в очите, замъглено зрение, главоболие, синуит (усещане за напрежение или тежест в носа), гадене, слабост/отпадналост и умора.

Нечести:

Замайване, депресия, възпаление на ириса, зрителни нарушения включително нарушения на рефракцията (в някои случаи поради спиране на миотичната терапия), забавена сърдечна дейност, припадъци, недостиг на въздух, нарушен храносмилане, образуване на камъни в бъбреците.

Редки:

Системен лупус еритематодес (имунологично заболяване, което може да причини възпаление на вътрешните органи), мравучкане или изтръпване на ръцете или краката, безсъние, кошмар, загуба на паметта, влошаване на признаците и симптомите на миастения гравис (мускулно заболяване), понижено сексуално желание, инсулт, временно късогледство, което може да отзови след спиране на лечението, отлепване на слоя под ретината, съдържащ кръвоносните съдове, в резултат от филтрационна хирургия, което може да причини нарушения на зрението, спадане на кръвните съдове (окото изглежда полузватворено), двойно виждане, крусти по клепачите, подуване на роговицата (със симптоми на зрителни смущения), ниско налягане в окото, шум в ушите, ниско кръвно налягане, промени в ритъма или скоростта на сърдечната дейност, застойна сърдечна недостатъчност (сърдечно заболяване, съпроводено със задух и подуване на стъпалата и краката в резултат на задръжка на течности), оток (задръжка на течности), мозъчна исхемия (влошаване



кръвоснабдяване на мозъка), гръден болка, силно сърцебиене, което може да е бързо или неравномерно (палипитации), инфаркт, феномен на Рейно, подуване или изстиване на ръцете и краката, ограничаване на притока на кръв към крайниците, крампи на краката и/или болки в краката при ходене (клаудикацио), задух, дихателна недостатъчност, ринит, кървене от носа, стесняване на дихателните пътища в белите дробове, кашлица, дразнене на гърлото, сухота в устата, диария, контактен дерматит, косопад, кожен обрив със сребристобял цвят (псориазiformен обрив), болест на Пейрони (която може да предизвика извиване на пениса), алергични реакции като обриви, копривна треска, сърбеж, в редки случаи – подуване на устните, очите и устата, хрипове или тежки кожни реакции (синдром на Стивънс Джонсън, токсична епидермална некролиза).

Както и други лекарствени продукти, които се прилагат в очите, тимолол се абсорбира в кръвта. Това може да предизвика нежелани лекарствени реакции, които са сходни с тези при прием на бета-блокери през устата. Честотата на нежелани реакции след локално приложение в очите е по-ниска, отколкото при прием на тези лекарства например през устата или при инжектирането им. Изброените допълнителни нежелани реакции включват такива, които са наблюдавани в класа на бета-блокерите, използвани за лечение на заболявания на очите:

С неизвестна честота:

Понижаване на кръвната захар, сърдечна недостатъчност, нарушения на сърдечния ритъм, болки в корема, повръщане, мускулни болки, които не се дължат на физическо натоварване, сексуална дисфункция, халюцинация, усещане за чуждо тяло в окото (чувство, че в окото Ви има нещо), повишена сърдечна честота и повищено кръвно налягане.

Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите никакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно на:

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ №8

1303 София

тел.: +35928903417

уебсайт: www.bda.bg

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Косопт

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Да се съхранява под 25°C. Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от светлина.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелзан върху етикета на бутилката и картонената кутия след „Годен до:/EXP“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Косопт трябва да се използва не по-дълго от 28 дни след първоначално отваряне на бутилката.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Подпитайте Вашия фармацевт как да изхвърлят лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация



Какво съдържа Косопт

- Активни вещества: дозоламид и тимолол.
- Всеки милилитър от разтвора съдържа 20 mg дозоламид (като 22,26 mg дозоламидов хидрохлорид) и 5 mg тимолол (като 6,83 mg тимололов малеат).
- Други съставки: бензалкониев хлорид 0,075 mg/ml, натриев цитрат, хидроксиетилцелулоза, манитол, натриев хидроксид (за корекция на pH) и вода за инжекции. като консервант в лекарствения продукт е използван бензалкониев хлорид.

Как изглежда Косопт и какво съдържа опаковката

Косопт е бистър, безцветен до почти безцветен, леко вискозен разтвор.

Бутилката от бяла, прозрачна пластмаса съдържа 5 ml разтвор. Пластмасовите бутилки са затворени с бели капачки.

Доказателство, че бутилката не е отваряна е предпазната лента върху етикета.

Видове опаковки:

- 1 x 5 ml (една бутилка от 5 ml)
- 3 x 5 ml (три бутилки от 5 ml)
- 6 x 5 ml (шест бутилки от 5 ml)

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

Притежател на разрешението за употреба и производител

Притежател на разрешението за употреба:

Santen Oy
Niittyhaankatu 20
33720 Tampere
Финландия

Производител:

Santen Oy
Kelloportinkatu 1
33100 Tampere
Финландия

Дата на последно преразглеждане на листовката: 02/2023.

