

Листовка: информация за потребителя

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка - Приложение 2	
Бримоген 2 mg/ml капки за очи, разтвор № 20200223	
Brimogen 2 mg/ml eye drops, solution № 20200223	
Разрешение № БГМДМР - 68052	06-03-2025
Одобрение № /	

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да използвате 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 Brimogen и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Brimogen
3. Как да използвате Brimogen
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Brimogen
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Brimogen и за какво се използва

Brimogen се използва за намаляване на налягането в окото.

Може да се използва самостоятелно или с други капки за очи за понижаване на повишеното налягане в окото, което се проявява при откритоъгълна глаукома или очна хипертония. Активната съставка на Brimogen е бримонидинов тартарат, който действа, като намалява налягането в очната ябълка.

2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Brimogen

Не използвайте Brimogen

- ако сте алергични към бримонидинов тартарат или към някоя от останалите съставки на това лекарство (*вижте точка 6 и края на точка 2*).
- ако приемате инхибитори на моноаминооксидаза (МАО) или *определенi антидепресанти*, например трициклични антидепресанти или миансерин. Ако вече приемате антидепресант, попитайте Вашия лекар дали може да използвате Brimogen.
- при кърмачета/бебета (от раждането до 2-годишна възраст).

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар, преди да използвате Brimogen:

- ако страдате или сте страдали от депресия, намален умствен капацитет, намалено кръвоснабдяване на мозъка, сърдечни проблеми, нарушен кръвоснабдяване на крайниците или нарушение на кръвното налягане.
- ако имате или сте имали в миналото проблеми с бъбреците или черния дроб.



Деца

Brimogen не се препоръчва за употреба при деца под 12-годишна възраст. Ако Brimogen е предписан за дете под 12-годишна възраст, моля, консултирайте се с Вашия лекар преди употреба.

Други лекарства и Brimogen

Трябва да кажете на Вашия лекар или фармацевт, ако използвате, насъкоро сте използвали или е възможно да използвате други лекарства.

Информирайте Вашия лекар, ако приемате някое от следните лекарства, тъй като те могат да повлият на Вашето лечение с Brimogen:

- обезболяващи, успокоятелни, опиати, барбитурати или редовно консумиране на алкохол.
- анестетици.
- лекарства за лечение на сърдечно заболяване или за понижаване на кръвното налягане.
- лекарства, които могат да повлият на метаболизма, като хлорпромазин, метилфенидат и резерпин.
- лекарства, които действат на същия рецептор като Brimogen, например изопреналин и празозин
- инхибитори на моноаминооксидазата и други антидепресанти.
- лекарства за всяко състояние, дори и да не са свързани с Вашето очно заболяване.

Също така информирайте Вашия лекар, ако дозата на някое от Вашите настоящи лекарства е променена.

Бременност и кърмене

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.

Brimogen не трябва да се използва по време на кърмене.

Шофиране и работа с машини

Brimogen може да причини замъглено или нарушено зрение, което може да изглежда по-лошо през нощта или при намалено осветление.

Brimogen може също да причини сънливост или умора при някои пациенти.

Ако получите някой от тези симптоми, не шофирайте и не използвайте машини, докато симптомите не отминат.

Brimogen съдържаベンザルコниев хлорид.

Това лекарство съдържа 0,05 mgベンзалкониев хлорид във всеки ml, които са еквивалентни на 0,00035 mg на капка.

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.

Вижте инструкциите за пациентите с контактни лещи в точка 3.

3. Как да използвате Brimogen

Винаги използвайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни за нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Употреба при възрастни и юноши над 12-годишна възраст

Препоръчителната доза е една капка в засегнатото(ите)око(очи) два пъти дневно, приблизително на 12 часа.



Употреба при деца под 12-годишна възраст

Brimogen не трябва да се използва за деца под 2-годишна възраст.

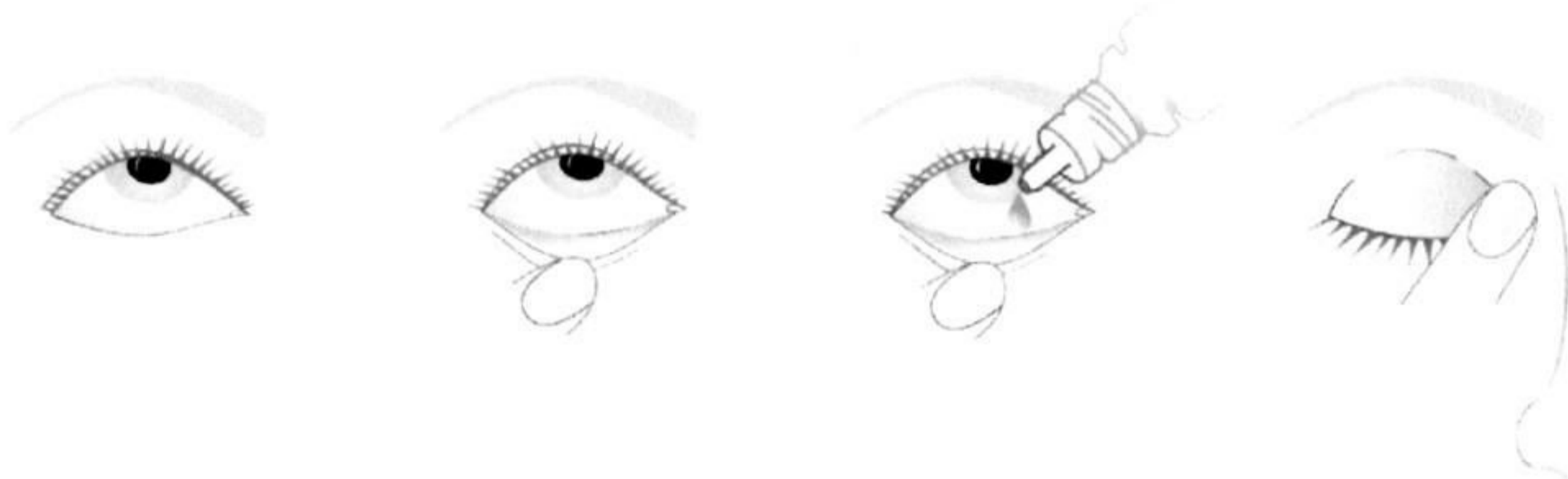
Brimogen не се препоръчва за употреба при деца (от 2- до 12-годишна възраст).

Указания за употреба

Brimogen се използва само като капки за очи. Не поглъщайте.

Винаги мийте ръцете си, преди да приложите капки за очи. Вашата рецепта посочва колко капки да използвате при всяка доза. Ако използвате Brimogen с други капки за очи, изчакайте 5-15 минути, преди да приложите другите капки за очи.

Приложете капките за очи по следния начин:



1. Наклонете главата си назад и погледнете към тавана.
2. Внимателно издърпайте долния клепач надолу, докато се образува малък джоб.
3. Стиснете обрънатата бутилка с капкомер, за да накапете капка в окото.
4. Докато държите накапаното око затворено, натиснете с пръст ъгъла на затвореното око (страницата, където окото среща носа) и задръжте за 1 минута.

Избягвайте да докосвате окото или нещо друго с върха на капкомера. Поставете и затегнете капачката веднага след употреба. Ако носите **меки контактни лещи**, извадете ги преди да използвате тези капки за очи, след това изчакайте 15 минути след прилагането на капките, преди да ги поставите обратно. За консерванта в тези капки за очи е известно, че обезцветява меките контактни лещи.

Ако сте използвали повече от необходимата доза Brimogen

Възрастни

При възрастни, които накапят повече капки от предписаното, съобщените нежелани реакции са тези, за които вече е известно, че се появяват при Brimogen.

При възрастни, които случайно погълнат Brimogen, се наблюдава понижение на кръвното налягане, което, при някои пациенти, е последвано от повишаване на кръвното налягане.

Педиатрична популация

Съобщени са сериозни нежелани реакции при деца, които случайно са погълнали Brimogen. Признаките включват сънливост, отпуснатост, ниска телесна температура, бледост и затруднено дишане. Ако това се случи, свържете се с Вашия лекар незабавно.

Педиатрична популация и възрастни

Ако някой случайно погълне това лекарство, незабавно се свържете с Вашия лекар.

Ако сте пропуснали да използвате Brimogen

Ако забравите доза, приложете я веднага след като си спомните. Ако обаче е **дюти време** за следващата Ви доза, трябва да пропуснете напълно пропуснатата доза и след това да следвате обичайната си рутина.

Ако сте спрели употребата на Brimogen



За да бъдат ефективни, тези капки трябва да се използват всеки ден. Не спирайте използването на Brimogen, докато Вашият лекар не Ви каже.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. Възможни нежелани реакции

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

Шансът за получаване на нежелана реакция се описва от следните категории:

Много чести	може да засегнат повече от 1 на 10 души
Чести	може да засегнат до 1 на 10 души
Нечести	може да засегнат до 1 на 100 души
Редки	може да засегнат до 1 на 1 000 души
Много редки	може да засегнат до 1 на 10 000 души
С неизвестна честота	честотата не може да бъде определена от наличните данни

Следните очни нежелани реакции могат да се наблюдават при Brimogen:

Много чести: Дразнене на окото (зачеряване на окото, парене, щипене, усещане за чуждо тяло в окото или сърбеж, мехури или бели петна върху прозрачния слой, който покрива окото и очертаava вътрешния Ви клепач), замъглено зрение, алергични реакции в окото.

Чести: Промени в повърхността на окото, възпаление на клепача, възпаление на прозрачния слой, който покрива окото и очертаava вътрешния Ви клепач, нарушено зрение, лепкави очи, подуване на клепача или прозрачния слой, който покрива окото и очертаava вътрешния Ви клепач, чувствителност към светлина, дразнене, зачеряване на клепача, болка, сухота, ерозия по повърхността на окото и оцветяване, сълзене или побеляване на прозрачния слой, който покрива окото и очертаava вътрешния Ви клепач.

Много редки: Възпаление на окото или намаляване на размера на зеницата.

С неизвестна честота: Сърбеж на клепача.

Може също така да почувствате следните нежелани реакции в други части на тялото:

Много чести: Главоболие, сухота в устата и умора/сънливост.

Чести: Замайване, подобни на настинка симптоми, проблеми със стомаха и/или червата, промяна във вкуса или обща слабост.

Нечести: Депресия, сърцебиене или промени в сърдечната честота, сух нос и общи алергични реакции.

Редки: Задух.

Много редки: Безсъние, припадък и високо или ниско кръвно налягане.

С неизвестна честота: Кожни реакции, включително зачеряване, подуване на сърбеж, обрив и разширяване на кръвоносните съдове.



Съобщаване на нежелани реакции

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

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ 8

1303 София

Тел.: +359 2 8903417

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 Brimogen

- Да се съхранява на място, недостъпно за деца.
- Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху етикета на бутилката и картонената опаковка след „Годен до:“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.
- Да не се съхранява над 25°C.
- Не използвайте бутилката, ако защитното уплътнение на бутилката е счупено преди първата употреба.
- **Изхвърлете бутилката 28 дни след отварянето, дори ако има разтвор.**

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци.

Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Brimogen

- Активното вещество е бримонидинов тартарат. Един ml разтвор съдържа 2,0 mg бримонидинов тартарат, което се равнява на 1,3 mg бримонидин.
- Другите съставки саベンзалкониев хлорид (като консервант), поли(винилов алкохол), натриев хлорид, натриев цитрат, лимонена киселинаmonoхидрат, натриев хидроксид или солна киселина (за регулиране на pH), вода за инжекции.

Как изглежда Brimogen и какво съдържа опаковката

Brimogen е бистър, леко жълтенников разтвор на капки за очи в пластмасова бутилка.

Всяка бутилка съдържа 5 ml разтвор на капки за очи.

Brimogen се предлага в опаковки от 1, 3 или 6 бутилки. Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

Притежател на разрешението за употреба

Pharmaselect International Beteiligungs GmbH,
Ernst-Melchior-Gasse 20,
1020 Vienna, Австрия

Производител

Pharmaselect International Beteiligungs GmbH,
Ernst-Melchior-Gasse 20,
1020 Vienna, Австрия



Този лекарствен продукт е разрешен в държавите-членки на ЕИО под следните имена:

Австрия, Германия, Полша, България, Унгария: BRIMOGEN
Чешка република, Словакия: Хърватия: BRIMABENE

Дата на последно преразглеждане на листовката: 12/2024.

