

**Gebrauchsinformation: Information für Anwender****Xalatan 50 Mikrogramm/ml Augentropfen, Lösung**  
Latanoprost

**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, den Arzt, der Ihr Kind behandelt, oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen oder Ihrem Kind 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, den Arzt, der Ihr Kind behandelt, oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

**Was in dieser Packungsbeilage steht**

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

**1. Was ist Xalatan und wofür wird es angewendet?**

Xalatan gehört zur Gruppe der Arzneimittel, die unter dem Namen Prostaglandin-Analogen bekannt sind. Es befördert den natürlichen Abtransport der Flüssigkeit aus dem Auge in die Blutbahn.

Xalatan wird angewendet, um Erkrankungen, die unter den Namen **Weitwinkelglaukom** und **okulärer Hypertonie** bekannt sind, bei Erwachsenen zu behandeln. Beide Erkrankungen sind mit einer Erhöhung des Druckes in Ihren Augen verbunden und können Ihr Sehvermögen beeinflussen.

Weiterhin wird Xalatan zur Behandlung von erhöhtem Augendruck und Glaukom bei Kindern und Säuglingen aller Altersstufen angewendet.

**2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Xalatan beachten?**

Xalatan kann bei erwachsenen Männern und Frauen (auch von älteren Personen) und bei Kindern ab der Geburt bis 18 Jahre angewendet werden. Bei Frühgeburten (weniger als 36 Schwangerschaftswochen) wurde Xalatan nicht untersucht.

**Xalatan darf nicht angewendet werden,**

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

**Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen**

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, dem Arzt, der Ihr Kind behandelt, oder Apotheker, bevor Sie Xalatan anwenden, wenn Sie denken, dass einer der nachstehenden Zustände auf Sie oder Ihr Kind zutreffend ist:

- Wenn Sie oder Ihr Kind sich einer Augenoperation unterzogen haben oder unterziehen werden (einschließlich Kataraktchirurgie).
- Wenn Sie oder Ihr Kind Augenprobleme haben (wie Augenschmerzen, -irritation oder -entzündung, verschwommenes Sehen).
- Wenn Sie oder Ihr Kind unter trockenen Augen leiden.
- Wenn Sie oder Ihr Kind an einer schweren Form von Asthma leiden, oder wenn Ihr Asthma nicht unter Kontrolle ist.
- Wenn Sie oder Ihr Kind Kontaktlinsen tragen. Sie können dennoch Xalatan anwenden, aber befolgen Sie die Anweisungen für Träger von Kontaktlinsen, die Sie unter Abschnitt 3 finden.
- Wenn Sie eine durch das Herpes-simplex-Virus (HSV) verursachte virale Augeninfektion haben oder gehabt haben.

**Anwendung von Xalatan zusammen mit anderen Arzneimitteln**

Xalatan und andere Arzneimittel können aufeinanderwirken. Informieren Sie Ihren Arzt, den Arzt, der Ihr Kind behandelt, oder Apotheker, wenn Sie oder Ihr Kind andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel anzuwenden, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel (oder Augentropfen) handelt. Informieren Sie insbesondere Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie wissen, dass Sie Prostaglandine, Prostaglandin-Analogen oder Prostaglandin-Derivate einnehmen.

**Schwangerschaft und Stillzeit**

Wenden Sie Xalatan nicht an, wenn Sie schwanger sind oder stillen, außer Ihr Arzt hält dies für notwendig. 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 um Rat.

**Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen**

Wenn Sie Xalatan anwenden, kann es vorkommen dass Sie verschwommen sehen. Wenn dies bei Ihnen der Fall ist, **lenken Sie keine Fahrzeuge** oder bedienen Sie keine Werkzeuge oder Maschinen, bis Ihre Sicht wieder klar ist.

**Xalatan enthält Benzalkoniumchlorid und Phosphatpuffer**

Dieses Arzneimittel enthält 0,2 mg/ml 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). Wenden Sie sich an Ihren Arzt, wenn nach der Anwendung dieses Arzneimittels ein ungewöhnliches Gefühl, Brennen oder Schmerz im Auge auftritt.

Dieses Arzneimittel enthält 6,3 mg/ml Phosphate, entsprechend 0,2 mg pro Tropfen.

Wenn Sie an einer schweren Schädigung der Hornhaut (durchsichtige Schicht an der Vorderseite des Auges) leiden, können Phosphate aufgrund einer Calciumanreicherung während der Behandlung in sehr seltenen Fällen Trübungen (wolkige Flecken) der Hornhaut verursachen.

### 3. Wie ist Xalatan anzuwenden?

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder dem Arzt, der Ihr Kind behandelt, an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder dem Arzt, der Ihr Kind behandelt, oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die empfohlene Dosis für Erwachsene (einschließlich älteren Personen) und Kinder beträgt 1 Tropfen in das betroffene Auge/in die Augen einmal pro Tag. Der beste Zeitpunkt hierfür ist abends.

Xalatan sollte nur einmal täglich verabreicht werden, da eine häufigere Verabreichung die Wirksamkeit vermindern kann.

Wenden Sie Xalatan an, wie Ihr Arzt oder wie der Arzt, der Ihr Kind behandelt, es Ihnen verordnet hat, bis Ihr Arzt Ihnen sagt, dass Sie die Anwendung abbrechen sollten.

#### Träger von Kontaktlinsen

Wenn Sie oder Ihr Kind Kontaktlinsen tragen, müssen Sie sie vor der Anwendung von Xalatan herausnehmen. Nach Anwendung von Xalatan müssen Sie 15 Minuten warten, bevor Sie Ihre Kontaktlinsen wieder einsetzen.

#### Gebrauchsanweisung

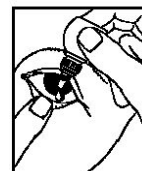
1. Waschen Sie sich die Hände und setzen Sie sich bequem hin.
2. Drehen Sie den äußeren Verschluss ab (er kann weggeworfen werden).



3. Drehen Sie den inneren Schutzverschluss ab. Dieser Schutzverschluss muss aufbewahrt werden.



4. Mit Ihrem Finger ziehen Sie das untere Augenlid des betroffenen Auges vorsichtig nach unten.
5. Setzen Sie die Spitze der Flasche an, jedoch ohne das Auge zu berühren.
6. Drücken Sie die Flasche vorsichtig ein, so dass nur ein Tropfen in Ihr Auge fällt. Lassen Sie dann das untere Augenlid los.
7. Schließen Sie das betroffene Auge und drücken Sie mit Ihrem Finger gegen den inneren Augenwinkel. 1 Minute lang so halten.
8. Wiederholen Sie diese Schritte für das andere Auge, sofern Ihr Arzt es verordnet hat.
9. Setzen Sie den inneren Schutzverschluss auf die Flasche wieder auf.



**Falls Sie außer Xalatan auch noch andere Augentropfen anwenden müssen**

Warten Sie mindestens 5 Minuten zwischen der Anwendung von Xalatan und der Verabreichung anderer Augentropfen.

**Wenn Sie eine größere Menge von Xalatan angewendet haben, als Sie sollten**

Wenn Sie zu viele Tropfen in Ihr Auge träufeln, können Sie eine leichte Reizung im Auge fühlen und Ihre Augen können tränen und rot werden. Dies ist vorübergehend, aber wenn Sie deshalb besorgt sind, fragen Sie Ihren Arzt oder den Arzt, der Ihr Kind behandelt, um Rat.

Falls Xalatan versehentlich heruntergeschluckt wurde, kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt oder den Arzt, der Ihr Kind behandelt, Ihren Apotheker oder das Antigiftzentrum (070/245 245).

**Wenn Sie die Anwendung von Xalatan vergessen haben**

Führen Sie weiter mit der gewöhnlichen Dosierung zum gewöhnlichen Zeitpunkt. Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Dosis vergessen haben. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind.

**Wenn Sie die Anwendung von Xalatan abbrechen**

Sie müssen mit Ihrem Arzt oder dem Arzt, der Ihr Kind behandelt, sprechen, wenn Sie die Anwendung mit Xalatan abbrechen wollen.

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.

Die bekannten Nebenwirkungen, die mit der Anwendung von Xalatan zusammenhängen, sind die folgenden:

**Sehr häufig** (kann mehr als 1 von 10 Personen betreffen):

- Eine langsame Veränderung Ihrer Augenfarbe durch eine Verstärkung der braunen Pigmentierung des farbigen Augenteils, das unter dem Namen Iris bekannt ist. Wenn Sie gemischtfarbige Augen haben (blau-braun, grau-braun, gelb-braun oder grün-braun), werden Sie diese Veränderung vermutlich eher sehen, als wenn Sie rein blaue, graue, grüne oder braune Augen haben. Es kann Jahre dauern bis die Veränderungen Ihrer Augenfarbe sich entwickeln, obwohl sie normalerweise innerhalb 8 Behandlungsmonate auftreten. Die Veränderung der Farbe kann bleibend sein, und sie kann mehr bemerkbar sein, falls Sie Xalatan nur in einem Auge anwenden. Die Veränderung der Farbe ist anscheinend nicht assoziiert mit Problemen. Nach Absetzung der Behandlung mit Xalatan dauert die Veränderung der Augenfarbe nicht an.
- Rötung der Augen.
- Augenreizung (ein brennendes, sandiges, juckendes oder stechendes Gefühl oder das Gefühl eines Fremdkörper im Auge). Wenn bei Ihnen eine Augenreizung auftritt, die so schwer ist, dass Ihr Auge übermäßig tränt, oder Sie in Erwägung ziehen lässt, das Arzneimittel abzusetzen, sprechen Sie unverzüglich (innerhalb einer Woche) mit Ihrem Arzt, Apotheker oder dem medizinischen Fachpersonal. Ihre Behandlung muss eventuell überprüft werden, um sicherzustellen, dass Sie weiterhin eine für Ihre Erkrankung angemessene Behandlung erhalten.

- Eine langsame Veränderung der Augenwimpern des behandelnden Auge und des Flaumhaares um das behandelnde Auge, die vor allem bei Personen japanischer Herkunft beobachtet wird. Diese Veränderungen umfassen vermehrte Pigmentierung (Verdunkelung), Verlängerung, Verdickung sowie eine Zunahme der Anzahl Ihrer Augenwimpern.

**Häufig** (kann bis zu 1 von 10 Personen betreffen):

- Reizung oder Bruch an der Augenoberfläche, Entzündung des Augenlides (Blepharitis), Augenschmerzen, Lichtempfindlichkeit (Photophobie), Bindehautentzündung (Konjunktivitis).

**Gelegentlich** (kann bis zu 1 von 100 Personen betreffen):

- Augenlidschwellung, trockene Augen, Entzündung oder Reizung der Augenoberfläche (Keratitis), verschwommenes Sehen, Entzündung des farbigen Augenteils (Uveitis), Schwellung der Retina (Makulaödem).
- Hautausschlag.
- Brustschmerzen (Angina pectoris), Wahrnehmung des Herzrhythmus (Herzklopfen).
- Asthma, Kurzatmigkeit (Dyspnoe).
- Brustschmerzen.
- Kopfschmerzen, Schwindel.
- Muskelschmerzen, Gelenkschmerzen.
- Übelkeit, Erbrechen.

**Selten** (kann bis zu 1 von 1000 Personen betreffen):

- Entzündung der Iris (Iritis), Symptome von Schwellung oder Kratzern/Schaden an der Augenoberfläche, Schwellung um das Auge (periorbitales Ödem), fehlgerichtete Wimpern oder eine zweite Reihe von Wimpern, Narbenbildung an der Augenoberfläche, mit Flüssigkeit gefüllter Raum im gefärbten Teil des Auges (Iriscyste).
- Hautreaktionen auf den Augenlidern, Verdunkelung der Haut der Augenlider.
- Verschlimmerung von Asthma.
- Starkes Jucken der Haut.
- Entwicklung einer durch das Herpes-simplex-Virus (HSV) verursachten viralen Augeninfektion

**Sehr selten** (kann bis zu 1 von 10.000 Personen betreffen):

- Verschlechterung einer Angina pectoris bei Patienten die auch eine Herzerkrankung haben, Vorkommen von eingesunkenen Augen (Vertiefung der Augenlidspalte).

Die Nebenwirkungen, die im Vergleich mit Erwachsenen bei Kindern häufiger auftraten, sind eine laufende, juckende Nase und Fieber.

In sehr seltenen Fällen haben bestimmte Patienten mit einer schweren Verletzung an der durchsichtigen Schicht vorne am Auge (Hornhaut) dunkle Flecken auf der Hornhaut durch Kalziumanhäufung während der Behandlung entwickelt.

**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 anzeigen über:

Belgien:

Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte

[www.afmps.be](http://www.afmps.be)

Abteilung Vigilanz:

Website: [www.notifieruneffetindesirable.be](http://www.notifieruneffetindesirable.be)

e-mail: [adr@fagg-afmps.be](mailto:adr@fagg-afmps.be)

Luxemburg:

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy

oder Abteilung Pharmazie und Medikamente (Division de la pharmacie et des médicaments)

der Gesundheitsbehörde in Luxemburg

Website: [www.guichet.lu/pharmacovigilanz](http://www.guichet.lu/pharmacovigilanz)

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

**5. Wie ist Xalatan aufzubewahren?**

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Karton oder Flasche nach EXP angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Die ungeöffnete Flasche bei Raumtemperatur lagern (nicht über 25°C lagern), vor Licht geschützt.

Nach Öffnen der Flasche lagern Sie sie bei Raumtemperatur (nicht über 25°C lagern) und verwenden Sie es innerhalb von 4 Wochen nach Öffnung. Wenn Sie Xalatan nicht anwenden, bewahren Sie die Flasche im Umkarton, um den Inhalt vor Licht zu schützen.

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 Xalatan enthält**

Der Wirkstoff ist 50 Mikrogramm/ml Latanoprost.

Die sonstigen Bestandteile sind: Benzalkoniumchlorid, Natriumchlorid, Natriumdihydrogenphosphat (E339i) und Dinatriumhydrogenphosphat (E339ii), aufgelöst in Wasser für Injektionszwecke.

**Wie Xalatan aussieht und Inhalt der Packung**

Xalatan Augentropfen ist eine transparente und farblose Flüssigkeit.

Xalatan ist erhältlich in Packungsgrößen von 1, 3 oder 6 Flaschen. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Jede Flasche enthält 2,5 ml Xalatan Augentropfen.

**Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller**

**Pharmazeutischer Unternehmer:** Viatrix Healthcare, Terhulpesteenweg 6A, B-1560 Hoeilaart.

**Hersteller :** Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, 2870 Puurs-Sint-Amands, Belgien.

**Abgabe:** Verschreibungspflichtig.

**Zulassungsnummer:**

BE: BE183967

LU: 2009060447

**Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im 07/2025.**

**Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt im 07/2025.**

**Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen:**

**Xalatan:** Österreich, Belgien, Zypern, Dänemark, Finnland, Frankreich, Deutschland, Griechenland, Irland, Italien, Luxemburg, Niederlande, Portugal, Spanien, Vereinigtes Königreich.