

**Brimonidină/Timolol Rompharm 2 mg/ml + 5 mg/ml picături oftalmice, soluție
tartrat de brimonidină/timolol****INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE DE CARTON****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Brimonidină/Timolol Rompharm 2 mg/ml + 5 mg/ml picături oftalmice, soluție
tartrat de brimonidină/timolol

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Un ml soluție conține:
tartrat de brimonidină 2,0 mg (echivalent cu brimonidină 1,3 mg);
timolol 5,0 mg (sub formă de maleat de timolol 6,8 mg).

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține: clorură de benزالconiu, dihidrogenofosfat de sodiu monohidrat, fosfat disodic heptahidrat, acid clorhidric sau hidroxid de sodiu pentru ajustarea pH-ului, apă purificată.
Acest medicament conține clorură de benزالconiu și fosfați. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Picături oftalmice, soluție
5 ml

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.
Administrare oftalmică.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE
PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

Îndepărtați lentilele de contact înainte de utilizare, apoi așteptați 15 minute după aplicarea picăturilor, înainte de reinsertie.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra la temperaturi sub 25°C.

A se păstra flaconul în ambalajul exterior pentru a fi protejat de lumină. A nu se păstra la frigider.

A se arunca după 28 de zile de la prima deschidere.

Deschis la:

10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Rompharm Company S.R.L.
Str. Eroilor, nr.1A, Otopeni 075100, Jud. Ilfov
România
{Sigla Rompharm Company}

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

15053/2023/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală PRF.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

<Brimonidină/Timolol Rompharm 2 mg/ml + 5 mg/ml>

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

PC
SN
NN

**Brimonidină/Timolol Rompharm 2 mg/ml + 5 mg/ml picături oftalmice, soluție
tartrat de brimonidină/timolol**

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI
FLACON 5 ml**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI CALEA(CĂILE) DE
ADMINISTRARE**

Brimonidină/Timolol Rompharm 2 mg/ml + 5 mg/ml picături oftalmice, soluție
tartrat de brimonidină/timolol

Administrare oftalmică

2. MODUL DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte să luați acest medicament.

3. DATA DE EXPIRARE

EXP:
A se arunca după 28 de zile de la prima deschidere.

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

5 ml

6. ALTE INFORMAȚII

Acest medicament conține clorură de benزالconiu și fosfați. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

{Sigla Rompharm Company}