



**VII. KONGRES SLOVENSKEJ
GLAUKÓMOVEJ SPOLOČNOSTI**
s medzinárodnou účasťou

12.-13. MÁJ 2023
Hotel Residence, Donovaly

ODBORNÝ PROGRAM



Slovenská glaukómová spoločnosť



SLOVENSKÁ LEKÁRSKA SPOLOČNOSŤ



SLOVENSKÁ
OPTALMOLOGICKÁ
SPOLOČNOSŤ





Hlavný organizátor : prim. MUDr. Mária Praženicová

Organizátori : prim. MUDr. Jana Mattová
prim. MUDr. Monika Moravská
MUDr. Sylvia Lea Ferková , PhD.
MUDr. Erika Vodrážková, MPH.

PARTNERI

Generálni partneri



Partner



Vystavovatelia



DISPOMED S.R.O.

Alcon Pharmaceuticals

SCHWABE SLOVAKIA s.r.o.



HABAKUKY
11.5.2023 17.00 HOD.

UČME SA ŽIŤ V ROVNOVÁHE

INŠPIRÁCIE PRE LEKÁROV,
ÚČASTNÍKOV MÁJOVÉHO
KONGRESU SGIS
NA DONOVALOCH

TÉMY:

- Sme rytmické bytosti. Rovnováha na úrovni tela, rovnováha v komunikácii, vo vzťahoch a v živote celkovo.
- Stres versus syndróm vyhorenia. Ako ste na tom?
- Najlepšia intervencia je prevencia. Užitočné techniky a odporúčania pre dosiahnutie spokojnosti a odolnosti.

LEKTOR:

Ing. Zuzana Cyprichová,
riaditeľka Nadácie ADELI, mentor a lektor komunikačných
a manažérskych zručností pre zdravotníkov



ŠTVRTOK 11.5.

12:00

STRETNUTIE ORGANIZAČNÉHO VÝBORU KONGRESU

17:00 – 19:00

Cyprichová Z.

UČME SA ŽIŤ V ROVNOVÁHE - HABAKUKY
(športové oblečenie podľa počasia)

PIATOK 12.5.

08:30 – 09:00

Filadelfiová D.

**SOCIÁLNE SLUŽBY PRE PACIENTOV SO ZRAKOVÝM POSTIHNUTÍM
+ PREZENTÁCIA POMÔCOK PRE SLABOZRAKÝCH A NEVIDIACICH
POČAS PRESTÁVKY**

Únia nevidiacich a slabozrakých Slovenska
krajské stredisko B. Bystrica

09:10 – 10:10

NEUROASPEKTY GLAUKÓMU

Predsedníctvo : **Pešková H., Praženicová M.**

- **Praženicová M.**
Úvod do problematiky
- **Sabel B.**
Brain Neuroplasticity
- **Pešková H.**
Neuroprotektce u glaukómu
- **Moravská M.**
Sám sebe lekárom

10:10 – 10:25

COFFEE BREAK

10:25 – 11:30

PROBLEMATIKA ÚZKEHO UHLA A MIKROCHIRURGIA GLAUKÓMU

Predsedníctvo : **Ferková S., Moravská M.**

- **Izák M., Izáková A., Schwarz F., Hankovská L.**
Mikrochirurgia kongenitálneho glaukómu
- **Moravská M.**
Diagnostika a monitorovanie okludabilného uhla, terapeutické možnosti
- **Sekáč J., Ferková S.**
Akútny uzáver uhla z rôzneho uhla poprvé
- **Ferková S., Sekáč J.**
Akútny uzáver uhla z rôzneho uhla podruhé
- **Bandík M., Vida R.**
Chirurgia katarakty u očí s okludabilným a uzavretým uhlom
- **Izák M., Izáková A., Schwarz F., Hankovská L.**
Vlastné skúsenosti s implantátmi v mikrochirurgii glaukómu

11:30 – 11:50

SLÁVNOSTNÉ OTVORENIE KONGRESU

11:50 – 12:10

ČLENSKÁ SCHÔDZA SGLS

12:10 – 13:00

OBED

13:00 – 14:40

OKRÚHLY STÔL CHIRURGIA GLAUKÓMU s podporou spoločnosti Théa

Účastníci okrúhleho stola : **Fichtl M., Bušányová B.,
Dzúr S., Horváthová B., Majtánová N., Sedláčková D.**
Moderuje : **Praženicová M.**

- **Fichtl M.**
Onalene OEX v chirurgii primárneho glaukómu detí a dospelých

- **Dzúr S.**
Trabekulektomia-sklerálny lalok : tvar a sutúra
- **Horváthová B., Šillová Z.**
Naše prvé skúsenosti s implantátom Preserflo Microshunt
- **Bušányová B.**
Chirurgická liečba detského glaukómu
- **Majtánová N., Kolář P.**
Sekundárny glaukóm - videokazuistika
- **Sedláčková D.**
SLT – jej miesto v liečbe glaukómu
- **Wenzl L.**
MIMS Minimally Invasive Micro Sclerostomy – nová možnosť v chirurgickej liečbe glaukomu
- **Biensky M., Praženicová M., Jančo L.**
Express na zlej adrese

14:45 – 15:40

MÝTY A FAKTY

SYMPÓZIUM PODPorenÉ SPOLOČNOSŤOU SANTEN OY

Moderuje : **Majtánová N.**

15:40

COFFEE BREAK

15:50 – 17:15

KURZY

15:50 – 16:40

Praženicová M.

Perimetria

16:45 – 17:15

Ferková S., Praženicová M.

Progressia glaukómu, čo ďalej ?

19:00

VEČERA

SOBOTA 13.5.

08:30 – 9:15

•

KURZ

Moravská M., Mattová J.

Základné princípy gonioskopie, patologické nálezy

09:30 – 11:30

KAZUISTIKY VARIA

Predsedníctvo : Mattová J., Brániková Ľ.

- **Buvalová Z., Praženicová M.**
Jedna diagnóza nestačí
- **Mariščák V., Džúr S.**
Posner Schlossmannov sy - kazuistika
- **Baloníková A., Encingerová E.**
Sekundárny glaukóm pri Sturge Weberovom sy
- **Svoradová E., Leško K.**
Compartment sy pri priamej karotido - kavernóznej fistule
- **Blahová M., Vodrážková E.**
Význam gonioskopie pri traumou indukovanej elevácii VOT
- **Brániková Ľ.**
Sekundárny glaukóm po operácii sivého zákalu
- **Štetinová T.**
Glaukóm a elektrofyziologické metodiky
- **Brániková Ľ.**
Vnútroočný tlak, glaukóm a cvičenie - ktoré áno a ktoré nie?
- **Bachratý M., Rybář J.**
Rohovka - meranie mechanických vlastností biomateriálov

11:30

COFFEE BREAK

11:45

VYHODNOTENIE KONGRESU

12:00

OBED

DUCRESSA®

Ducressa 1 mg/ml dexamethasonum + 5 mg/ml levofloxacinum, očné roztokové instilácia

CELKOVÁ ÚČINNOSŤ. POLOVIČNÁ DĽŽKA UŽÍVANIA!¹

Jediná licencovaná 7-dňová, fixná kombinácia antibiotík a protizápalových liečiv na použitie* po operácii šedého zákalu²

Skrátené informácie o predpisovaní. DUCRESSA® 1 mg/ml + 5 mg/ml, očné kvapky, roztok. **Zloženie:** Jeden ml obsahuje fosforeťnan sodný dexametazón zodpovedajúci 1 mg dexametazónu a hemihydrát levofloxacinu zodpovedajúci 5 mg levofloxacinu. Jedna kvapka (asi 30 mikrolitrov) obsahuje asi 0,03 mg dexametazónu a 0,150 mg levofloxacinu. Jeden ml roztoku očných kvapiek obsahuje 0,05 mg benzalkoniumpulchridu a 4,01 mg fosfátov. **Balenie:** 5 ml fľaštička z polyetylénu s nízkou hustotou s kvapkačím hrotom z LDPE a skrutkovacím uzáverom z polyetylénu s vysokou hustotou. **Dostupné veľkosti balenia:** 1 fľaštička x 5 ml. **Indikácia:** Prevencia a liečba zápalu a prevencia infekcie spojenie s operáciou sivého zákalu u dospelých. Je potrebné väzť do úvahy oficiálne odporúčania týkajúce sa správneho používania antibakteriálnych látok. **Dávkovanie a podávanie:** Jedna kvapka sa kvapne do spojkového vaku po operácii každých 6 hodín. Trvanie liečby je 7 dní. Je potrebné dbať na to, aby sa liečba neukončila predčasne. Opätovné posúdenie pacienta s cieľom stanoviť potrebu pokračovania v podávaní kortikosteroidných očných kvapiek ako monoterapie sa odporúča po ukončení liečby. **Dĺžka liečby** musí stanoviť lekár podľa mikroskopického nálezu štrbinovou lampou a v závislosti od závažnosti klinického obrazu. **Následná liečba** steroidnými očnými kvapkami by nemala presiahnuť 2 týždne. **Neodporúča sa u detí** alebo dospievajúcich (do 18 rokov). Pri poruche funkcie obličiek alebo pečene používajte opatrne. Jedna kvapka sa musí kvapnúť do laterálneho očného kútika a súčasne sa musí vyvíjať tlak na medálny kútik, aby sa zabránilo odtčeniu kvapiek. Aby ste predišli poraneniu, zabráňte kontaktu nádob s okom a okolitými štruktúrami. Pri nesprávnej manipulácii môžu byť očné roztoky kontaminované bežnými baktériami a spôsobiť vážne poškodenie oka. **Nazolakrímálna oklúzia** kompresiou slzných kanálikov môže znížiť systémovú absorpciu. V prípade súbežnej liečby s inými roztokmi očných kvapiek je potrebné kvapkať s odstupom 15 minút. **Kontraindikácie:** Precitlivenosť na aktívnu látku levofloxacin alebo na iné chinolóny, na dexametazón alebo na iné steroidy alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok. Herpes simplex, keratitída, ovčie kiahne a iné vírusové ochorenia rohovky a spojky. Mykobakteriálne infekcie oka spôsobené najmä, ale nielen, acidorezistentnými baktériami, ako sú *Mycobacterium tuberculosis*, *Mycobacterium leprae* alebo *Mycobacterium avium*. Plesňové ochorenia očných štruktúr. **Neliečená hnisavá infekcia oka.** **Upozornenia a bezpečnostné opatrenia:** Len na použitie v očiach, nesmie sa podávať subkonjunktiválne. Roztok sa nesmie zavádzať priamo do prednej komory oka. **Dlhodobé používanie** môže vyvolať rezistenciu na antibiotiká s následkom premoženia nevhodných organizmov, vrátane plesní. **Riziko** je zvyšné u pacientov s predpisujúcou (napr. diabetes). **Opodruča sa často kontrolovať vnútroočný tlak.** Pri systémovom a lokálnom použití kortikosteroidov môže byť hlásená porucha zraku. Ak sa u pacienta objavia príznaky ako rozmazané videnie alebo iné poruchy videnia, je potrebné zväziť odoslanie pacienta k oftalmológovi. **Lokálne očné kortikosteroidy** môžu spomaliť hojenie rany na rohovke. Je tiež známe, že lokálne očné NSAID spomaľujú alebo oddávajú hojenie. **Súbežné používanie** lokálnych očných NSAID a steroidov môže zvýšiť potenciál problémov s hojením. Je známe, že pri ochoreniach spôsobujúcich stenčenie rohovky alebo skľery dochádza pri použití lokálnych kortikosteroidov k perforácii. Fluorchinolóny sa spájajú s reakciami precitlivosti, dokonca aj po jednorazovej dávke. Ak sa vyskytne alergická reakcia na levofloxacin, prerušte liečbu. Pri systémovom liečbe fluorochinolónmi vrátane levofloxacinu sa môže vyskytnúť zápal a ruptúra šlachy, najmä u starších pacientov a tých, ktorí sú súbežne liečení kortikosteroidmi. **Treba postupovať opatrne a liečba sa musí prerušiť pri prvom príznaku zápalu šlachy.** Cushingov syndróm a/alebo supresia nadobličiek spojená so systémovou absorpciou očného dexametazónu sa môže vyskytnúť po intenzívnej alebo dlhobodej kontinuálnej liečbe u pacientov s predpisujúcou, vrátane detí a pacientov liečených inhibítormi CYP3A4 (vrátane ritonaviru a kobicistatu). V týchto prípadoch sa liečba musí postupne prerušiť. **Dlhodobé používanie** (zvyčajne porovnané do 2 týždňov liečby) môže mať za následok sekundárne očné infekcie (bakteriálne, vírusové alebo plesňové). Okrem toho môžu lokálne očné kortikosteroidy podporovať, zhoršovať alebo maskovať príznaky a symptómy očných infekcií spôsobených oportunistickými mikroorganizmami. **Bolo hlásené, že benzalkoniumpulchrid spôsobuje podráždenie oka, symptómy suchých očí a môže ovplyvniť slzný film a povrch rohovky.** U pacientov so suchým okom a u pacientov, u ktorých môže byť poškodená rohovka, a musí používať opatrne a pacientov je v prípade dlhodobého používania potrebné sledovať. Po operácii sivého zákalu by pacienti nemali nosiť kontaktné šošovky počas celej doby liečby. **Interakcie:** Je nepravdepodobné, že by interakcie s inými liekmi určenými na systémové použitie boli klinicky významné. **Súbežné používanie** lokálnych steroidov a lokálnych NSAID môže zvýšiť potenciál problémov s hojením rohovky. **Inhibítory CYP3A4 (vrátane ritonaviru a kobicistatu)** môžu znižovať účinnosť dexametazónu, čo vedie k zvýšeným účinkom. Kombinácia sa treba vyhnúť, pokiaľ prinesie neprevyšujúce zvýšené riziko systémových vedľajších účinkov kortikosteroidov, v takom prípade je potrebné u pacientov sledovať systémové účinky kortikosteroidov. **Tehotnosť:** Liečba sa počas tehotenstva neodporúča. **Najmä počas prvých troch mesiacov sa liečba môže uskutočniť len po dôkladnom zhodnotení prínosu a rizika.** **Dôjčenie:** Neodporúča sa. **Vedenie vozidla a obsluha strojov:** Ak sa objaví rozmazané videnie, pacient musí pred vedením vozidla alebo obsluhou strojov počkať, kým sa zrak nevyjasní. **Nežiaduce účinky:** *Veľmi bežné:* Zvýšenie vnútroočného tlaku. *Bežné:* Pálenie očí, znížené videnie, hlienový prameň, nepohodlie, podráždenie, štiepanie, sčervenanie a rozmazané videnie. *Vážne:* Pri ochoreniach spôsobujúcich stenčenie rohovky môže lokálne použitie steroidov viesť k perforácii rohovky. **Nežiaduce reakcie,** ktoré sa pozorovali pri dlhodobom používaní levofloxacinu a môžu sa potenciálne vyskytnúť aj pri prípravku Ducressa, zahŕňajú ruptúru ramena, ruku, Achillovej šlachy alebo iných šlach, ktoré si vyžadujú chirurgickú korekciu alebo viedli k predĺženej práceneschopnosti. **Riziko týchto ruptúr môže byť zvýšené u pacientov užívajúcich kortikosteroidy.** Uplný zoznam vedľajších účinkov nájdete v SmPC. **Predávajúce:** V prípade lokálneho predávajúceho sa liečba musí ukončiť. V prípade dlhotrvajúceho podráždenia je potrebné o (oči) vypláchnuť sterilnou vodou. **Symptomatológia** spôsobená náhodným požitím nie je známa. **Lekár môže zväziť vyplach žalúdka alebo vyvolanie zvracania.** **Špeciálne opatrenia na skladovanie:** Zlikvidujte do 28 dní po prvom otvorení. **Držiteľ MA:** Santen Oy, Niittyhaankatu 20, 33720 Tampere, Fínsko. **Dátum prípravy:** 06.2022. **Pred predpísaním prípravku DUCRESSA® si prečítajte Súhrn charakteristických vlastností lieku (SmPC) relevantný pre vašu krajinu, v ktorej vykonávate prax.**

¹ Bandello F et al. Eye 2020. <https://doi.org/10.1038/s41433-020-0869-1>.

² Ducressa SmPC, Jún 2022.

* Počas testovania bol pacientom podávaný počas 7 dní levofloxacin (5 mg/ml) a dexametazón (1 mg/ml) a následne dexametazón (1 mg/ml) samostatne¹

Olikla



Antiglaukomatiká

Bimatoprost/timolol Olikla 0,3 mg/ml + 5 mg/ml očné roztokové kvapky

bimatoprost, timolol



Ilustratívny obrázok

Skrátaná informácia o lieku Bimatoprost/timolol Olikla 0,3 mg/ml + 5 mg/ml očné roztokové kvapky

Zloženie: Jeden ml roztoku obsahuje 0,3 mg bimatoprostu a 5 mg timololu (ako timolólium-hydrogen-maleát 6,83 mg). Pomocná látka so známym účinkom: Jeden ml roztoku obsahuje 0,05 mg benzalkónium-chloridu. **Farmakoterapeutická skupina:** Oftalmologická, betablokátory. **Lieková forma:** Očné roztokové kvapky. **ATC kód:** S01ED51. **Indikácie:** Zníženie zvýšeného vnútroočného tlaku u dospelých pacientov s glaukómom s otvoreným uhlom alebo vnútroočnou hypertenziou, ktorí nedostatočne reagujú na liečbu lokálnymi betablokátormi alebo analógimi prostaglandínu. **Dávkovanie a spôsob podávania:** Jedna kvapka do postihnutého oka (očí) jedenkrát denne buď ráno, alebo večer. Dávka sa má podávať každý deň v rovnakom čase. **Paediatrická populácia:** Bezpečnosť a účinnosť bimatoprostu/timololu u detí vo veku 0 až 18 rokov neboli stanovené. **Pacienti s poruchou funkcie pečene a obličiek:** Bimatoprost/timolol sa nesklúma u pacientov s poruchou funkcie pečene alebo obličiek. Preto sa má u týchto pacientov používať so zvýšenou opatrnosťou. **Spôsob podávania:** Očné podanie. **Kontraindikácie:** Precitlivenosť na liečivo alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok. Reakčná choroba dýchacích ciest vrátane predieľkovej astmy alebo predieľkovej astmy v anamnéze, ťažká chronická obštrukčná pľúcna choroba. Sinusová bradykardia, syndróm chroveho uza, sínusatriálna blokáda, atroventrikulárny blok druhého alebo tretieho stupňa nekontrolovaný kardiosťimulátorom. Zjavné zhybanie srdca, kardiogénny šok. **Osobitné upozornenia:** Vzhľadom na betaadrenergnú zložku timololu sa môžu vyskytnúť rovnaké typy kardiovaskulárnych, pľúcnych a iných nežiaducich reakcií, ktoré sa pozorovali počas liečby systémovými betablokátormi. Poruchy srdca a srdcovej činnosti. Poruchy dýchacích sústav. Poruchy endokrinného systému. Ak užívajú betablokátory pacienti s anamnézou atopie alebo ťažkej anafylaktickej reakcie na rôzne alergény, môžu viac reagovať pri opakovanom vystavení týmto alergénom a nemusia reagovať na zvyčajnú dávku adrenalinu používanú na liečenie anafylaktických reakcií. Oftalmické betablokátory môžu blokovať účinky systémových betaagonistov, napr. adrenalinu. Anestéziológ musí byť informovaný, ak pacient užíva timolol. Oftalmické betablokátory môžu vyvolať suchosť očí. Pred začiatkom liečby musí byť pacient informovaný o možnom raste vlas, sťahnutí kože na viečkach alebo okolo očí a zvýšenej hnedej pigmentácii dúhovky. Makulárny edém vrátane cystoidného makulárneho edému blo hlásený počas liečby bimatoprostom/timololom. Bimatoprost/timolol Olikla sa preto má používať s opatrnosťou u atakických pacientov, pseudofakických pacientov s trhlinou zadného puzdra šošovky alebo u pacientov so známymi rizikovými faktormi pre makulárny edém. Prípravok sa má používať s opatrnosťou u pacientov s aktívnym vnútroočným zápalom (napr. uveitidou), pretože zápal môže exacerbovať. Konzervačná látka benzalkónium-chlorid môže spôsobiť podráždenie oka. Pred aplikáciou lieku sa musia vybrať z oka kontaktné šošovky a znovu nasadiť najskôr 15 minút po podaní. Je známe, že benzalkónium-chlorid mení farbu mäkkých kontaktných šošoviek. Preto nesmie prísť do styku s mäkkými kontaktnými šošovkami. Bolo hlásené, že benzalkónium-chlorid spôsobuje bodkovitú keratopatiu a/alebo toxickú ulcerózu keratopatiu. Preto sa u pacientov so syndrómom suchého oka alebo s chronickým rohovky pri častejšom alebo predĺženom používaní lieku Bimatoprost/timolol Olikla požadujú častejšie kontroly. **Liekové a iné interakcie:** Neuskutočnili sa žiadne špecifické interakčné štúdie. Existuje potenciál dodatočných účinkov, ktoré vedú k hypotenzií a/alebo výraznej bradykardii, keď sa roztok oftalmických betablokátorov podáva súbežne s perorálnymi blokátorami kalciového kanála, guanetidínom, betaadrenergnými blokátorami, parasympatomimetikami, antiarytmikami (vrátane amiodarónu) a digitalizovými glykozidmi. Zosilnená systémová betablokáda (napr. znížená srdcová frekvencia, depresia) bola hlásená počas kombinovanej liečby inhibitorom CYP2D6 (napr. chinidín, floxetín, paroxetín) a timolol. **Fertilita, gravidita a laktácia:** **Gravidita:** Nie sú k dispozícii dostatočné údaje o použití fixnej kombinácie bimatoprostu/timolol u gravidných žien. Bimatoprost/timolol Olikla nemá byť používaný počas gravidity, pokiaľ to nie je bezpodmienečne nutné. **Bimatoprost:** Nie sú dostupné žiadne klinické údaje o gravidných ženách vystavených účinku bimatoprostu. Štúdie na zvieratkách preukázali reprodukčnú toxicitu pri vysokých maternotoxických dávkach. **Timolol:** Epidemiologické štúdie nepreukázali malformatívne účinky, ale preukázali rýchlo oneskorenia vnútromaternicového rastu u pripada, že sa betablokátory podávajú perorálne. Štúdie s timololom na zvieratkách preukázali reprodukčnú toxicitu pri dávkach značne vyšších ako dávky, ktoré by sa použili v klinickej praxi. **Dojčenie:** Betablokátory sa vylučujú do ľudského mlieka. Nie je známe, či sa bimatoprost vylučuje do ľudského mlieka, ale vylučuje sa do mlieka potkanov. Bimatoprost/timolol Olikla by nemal byť podávaný dojčiacim ženám. **Fertilita:** Nie sú k dispozícii údaje o účinkoch bimatoprostu/timololu na fertilitu u človeka. **Ovplyvnenie schopnosti viesť vozidlo a obsluhovať stroje:** Bimatoprost/timolol Olikla má zanedbateľný vplyv na schopnosť viesť vozidlo a obsluhovať stroje. Tak ako pri inej očnéj liečbe, ak po podaní nastane prechodné rozmazané videnie, pacient má pred vedením vozidla alebo obsluhou strojov počkať, pokiaľ sa zrak nevyjasní. **Nežiaduce účinky:** Najčastejšie nežiaduce účinky bloka konjunktívna hyperémia zhruba u 26 % pacientov, ktoré vedia k prerušeniu liečby u 1,5 % pacientov. Medzi časté nežiaduce účinky patria bodkovitá keratitída, erozia rohovky, podráždenie spojivky, pálenie očí, svrbenie očí, páľavá bolesť očí, pocit cudzieho telesa, suchosť oka, erytém viečok, bolesť oka, fotofóbia, výtok z oka, zrakové poruchy, svrbenie viečok, zhoršenie zrakového ostrosti, blefaritída, edém viečok, podráždenie oka, zvýšené slzenie, rast mihalnice. Pigmentácia viečok, hruzilozismus, hyperpigmentácia kože (v okolí očí). Bolesť hlavy, hmla. Absorpcia timololu môže spôsobiť podobné nežiaduce účinky ako v prípade systémových betablokátorov. U súvisiacich s používaním očných kvapiek obsahujúcich fostoreťany boli veľmi zriedkavo u niektorých pacientov so závažne poškodenými rohovkami hlásené prípady kalkifikácie rohovky. **Zoznam pomocných látok:** benzalkónium-chlorid, chlorid sodný, monohydrát kyseliny citrónovej, hydrogenvlásknan oxid sodný, kyselina chlorovodíková, hydroxid sodný (na úpravu pH), voda na injekciu. **Špeciálne upozornenia na uchovávanie:** Tento liek nevžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie. **Balenie:** 1 x 3 ml, 3 x 3 ml. Jedno 3-militrové balenie obsahuje približne 94 kvapiek. **Case použiteľnosti:** 2 roky. Zlikvidujte 4 týždne po prvom otvorení. **Výdaj lieku:** Výdaj je viazaný na lekárske predpis. Bimatoprost/timolol Olikla je hradený z prostriedkov verejného zdravotného poistenia. **Nežiaduce účinky:** Najčastejšie nežiaduce účinky bloka konjunktívna hyperémia zhruba u 26 % pacientov, ktoré vedia k prerušeniu liečby u 1,5 % pacientov. Medzi časté nežiaduce účinky patria bodkovitá keratitída, erozia rohovky, podráždenie spojivky, pálenie očí, svrbenie očí, páľavá bolesť očí, pocit cudzieho telesa, suchosť oka, erytém viečok, bolesť oka, fotofóbia, výtok z oka, zrakové poruchy, svrbenie viečok, zhoršenie zrakového ostrosti, blefaritída, edém viečok, podráždenie oka, zvýšené slzenie, rast mihalnice. Pigmentácia viečok, hruzilozismus, hyperpigmentácia kože (v okolí očí). Bolesť hlavy, hmla. Absorpcia timololu môže spôsobiť podobné nežiaduce účinky ako v prípade systémových betablokátorov. U súvisiacich s používaním očných kvapiek obsahujúcich fostoreťany boli veľmi zriedkavo u niektorých pacientov so závažne poškodenými rohovkami hlásené prípady kalkifikácie rohovky. **Zoznam pomocných látok:** benzalkónium-chlorid, chlorid sodný, monohydrát kyseliny citrónovej, hydrogenvlásknan oxid sodný, kyselina chlorovodíková, hydroxid sodný (na úpravu pH), voda na injekciu. **Špeciálne upozornenia na uchovávanie:** Tento liek nevžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie. **Balenie:** 1 x 3 ml, 3 x 3 ml. Jedno 3-militrové balenie obsahuje približne 94 kvapiek. **Case použiteľnosti:** 2 roky. Zlikvidujte 4 týždne po prvom otvorení. **Výdaj lieku:** Výdaj je viazaný na lekárske predpis. Bimatoprost/timolol Olikla je hradený z prostriedkov verejného zdravotného poistenia. **Nežiaduce účinky:** Najčastejšie nežiaduce účinky bloka konjunktívna hyperémia zhruba u 26 % pacientov, ktoré vedia k prerušeniu liečby u 1,5 % pacientov. Medzi časté nežiaduce účinky patria bodkovitá keratitída, erozia rohovky, podráždenie spojivky, pálenie očí, svrbenie očí, páľavá bolesť očí, pocit cudzieho telesa, suchosť oka, erytém viečok, bolesť oka, fotofóbia, výtok z oka, zrakové poruchy, svrbenie viečok, zhoršenie zrakového ostrosti, blefaritída, edém viečok, podráždenie oka, zvýšené slzenie, rast mihalnice. Pigmentácia viečok, hruzilozismus, hyperpigmentácia kože (v okolí očí). Bolesť hlavy, hmla. Absorpcia timololu môže spôsobiť podobné nežiaduce účinky ako v prípade systémových betablokátorov. U súvisiacich s používaním očných kvapiek obsahujúcich fostoreťany boli veľmi zriedkavo u niektorých pacientov so závažne poškodenými rohovkami hlásené prípady kalkifikácie rohovky. **Zoznam pomocných látok:** benzalkónium-chlorid, chlorid sodný, monohydrát kyseliny citrónovej, hydrogenvlásknan oxid sodný, kyselina chlorovodíková, hydroxid sodný (na úpravu pH), voda na injekciu. **Špeciálne upozornenia na uchovávanie:** Tento liek nevžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie. **Balenie:** 1 x 3 ml, 3 x 3 ml. Jedno 3-militrové balenie obsahuje približne 94 kvapiek. **Case použiteľnosti:** 2 roky. Zlikvidujte 4 týždne po prvom otvorení. **Výdaj lieku:** Výdaj je viazaný na lekárske predpis. Bimatoprost/timolol Olikla je hradený z prostriedkov verejného zdravotného poistenia. **Nežiaduce účinky:** Najčastejšie nežiaduce účinky bloka konjunktívna hyperémia zhruba u 26 % pacientov, ktoré vedia k prerušeniu liečby u 1,5 % pacientov. Medzi časté nežiaduce účinky patria bodkovitá keratitída, erozia rohovky, podráždenie spojivky, pálenie očí, svrbenie očí, páľavá bolesť očí, pocit cudzieho telesa, suchosť oka, erytém viečok, bolesť oka, fotofóbia, výtok z oka, zrakové poruchy, svrbenie viečok, zhoršenie zrakového ostrosti, blefaritída, edém viečok, podráždenie oka, zvýšené slzenie, rast mihalnice. Pigmentácia viečok, hruzilozismus, hyperpigmentácia kože (v okolí očí). Bolesť hlavy, hmla. Absorpcia timololu môže spôsobiť podobné nežiaduce účinky ako v prípade systémových betablokátorov. U súvisiacich s používaním očných kvapiek obsahujúcich fostoreťany boli veľmi zriedkavo u niektorých pacientov so závažne poškodenými rohovkami hlásené prípady kalkifikácie rohovky. **Zoznam pomocných látok:** benzalkónium-chlorid, chlorid sodný, monohydrát kyseliny citrónovej, hydrogenvlásknan oxid sodný, kyselina chlorovodíková, hydroxid sodný (na úpravu pH), voda na injekciu. **Špeciálne upozornenia na uchovávanie:** Tento liek nevžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie. **Balenie:** 1 x 3 ml, 3 x 3 ml. Jedno 3-militrové balenie obsahuje približne 94 kvapiek. **Case použiteľnosti:** 2 roky. Zlikvidujte 4 týždne po prvom otvorení. **Výdaj lieku:** Výdaj je viazaný na lekárske predpis. Bimatoprost/timolol Olikla je hradený z prostriedkov verejného zdravotného poistenia. **Nežiaduce účinky:** Najčastejšie nežiaduce účinky bloka konjunktívna hyperémia zhruba u 26 % pacientov, ktoré vedia k prerušeniu liečby u 1,5 % pacientov. Medzi časté nežiaduce účinky patria bodkovitá keratitída, erozia rohovky, podráždenie spojivky, pálenie očí, svrbenie očí, páľavá bolesť očí, pocit cudzieho telesa, suchosť oka, erytém viečok, bolesť oka, fotofóbia, výtok z oka, zrakové poruchy, svrbenie viečok, zhoršenie zrakového ostrosti, blefaritída, edém viečok, podráždenie oka, zvýšené slzenie, rast mihalnice. Pigmentácia viečok, hruzilozismus, hyperpigmentácia kože (v okolí očí). Bolesť hlavy, hmla. Absorpcia timololu môže spôsobiť podobné nežiaduce účinky ako v prípade systémových betablokátorov. U súvisiacich s používaním očných kvapiek obsahujúcich fostoreťany boli veľmi zriedkavo u niektorých pacientov so závažne poškodenými rohovkami hlásené prípady kalkifikácie rohovky. **Zoznam pomocných látok:** benzalkónium-chlorid, chlorid sodný, monohydrát kyseliny citrónovej, hydrogenvlásknan oxid sodný, kyselina chlorovodíková, hydroxid sodný (na úpravu pH), voda na injekciu. **Špeciálne upozornenia na uchovávanie:** Tento liek nevžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie. **Balenie:** 1 x 3 ml, 3 x 3 ml. Jedno 3-militrové balenie obsahuje približne 94 kvapiek. **Case použiteľnosti:** 2 roky. Zlikvidujte 4 týždne po prvom otvorení. **Výdaj lieku:** Výdaj je viazaný na lekárske predpis. Bimatoprost/timolol Olikla je hradený z prostriedkov verejného zdravotného poistenia. **Nežiaduce účinky:** Najčastejšie nežiaduce účinky bloka konjunktívna hyperémia zhruba u 26 % pacientov, ktoré vedia k prerušeniu liečby u 1,5 % pacientov. Medzi časté nežiaduce účinky patria bodkovitá keratitída, erozia rohovky, podráždenie spojivky, pálenie očí, svrbenie očí, páľavá bolesť očí, pocit cudzieho telesa, suchosť oka, erytém viečok, bolesť oka, fotofóbia, výtok z oka, zrakové poruchy, svrbenie viečok, zhoršenie zrakového ostrosti, blefaritída, edém viečok, podráždenie oka, zvýšené slzenie, rast mihalnice. Pigmentácia viečok, hruzilozismus, hyperpigmentácia kože (v okolí očí). Bolesť hlavy, hmla. Absorpcia timololu môže spôsobiť podobné nežiaduce účinky ako v prípade systémových betablokátorov. U súvisiacich s používaním očných kvapiek obsahujúcich fostoreťany boli veľmi zriedkavo u niektorých pacientov so závažne poškodenými rohovkami hlásené prípady kalkifikácie rohovky. **Zoznam pomocných látok:** benzalkónium-chlorid, chlorid sodný, monohydrát kyseliny citrónovej, hydrogenvlásknan oxid sodný, kyselina chlorovodíková, hydroxid sodný (na úpravu pH), voda na injekciu. **Špeciálne upozornenia na uchovávanie:** Tento liek nevžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie. **Balenie:** 1 x 3 ml, 3 x 3 ml. Jedno 3-militrové balenie obsahuje približne 94 kvapiek. **Case použiteľnosti:** 2 roky. Zlikvidujte 4 týždne po prvom otvorení. **Výdaj lieku:** Výdaj je viazaný na lekárske predpis. Bimatoprost/timolol Olikla je hradený z prostriedkov verejného zdravotného poistenia. **Nežiaduce účinky:** Najčastejšie nežiaduce účinky bloka konjunktívna hyperémia zhruba u 26 % pacientov, ktoré vedia k prerušeniu liečby u 1,5 % pacientov. Medzi časté nežiaduce účinky patria bodkovitá keratitída, erozia rohovky, podráždenie spojivky, pálenie očí, svrbenie očí, páľavá bolesť očí, pocit cudzieho telesa, suchosť oka, erytém viečok, bolesť oka, fotofóbia, výtok z oka, zrakové poruchy, svrbenie viečok, zhoršenie zrakového ostrosti, blefaritída, edém viečok, podráždenie oka, zvýšené slzenie, rast mihalnice. Pigmentácia viečok, hruzilozismus, hyperpigmentácia kože (v okolí očí). Bolesť hlavy, hmla. Absorpcia timololu môže spôsobiť podobné nežiaduce účinky ako v prípade systémových betablokátorov. U súvisiacich s používaním očných kvapiek obsahujúcich fostoreťany boli veľmi zriedkavo u niektorých pacientov so závažne poškodenými rohovkami hlásené prípady kalkifikácie rohovky. **Zoznam pomocných látok:** benzalkónium-chlorid, chlorid sodný, monohydrát kyseliny citrónovej, hydrogenvlásknan oxid sodný, kyselina chlorovodíková, hydroxid sodný (na úpravu pH), voda na injekciu. **Špeciálne upozornenia na uchovávanie:** Tento liek nevžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie. **Balenie:** 1 x 3 ml, 3 x 3 ml. Jedno 3-militrové balenie obsahuje približne 94 kvapiek. **Case použiteľnosti:** 2 roky. Zlikvidujte 4 týždne po prvom otvorení. **Výdaj lieku:** Výdaj je viazaný na lekárske predpis. Bimatoprost/timolol Olikla je hradený z prostriedkov verejného zdravotného poistenia. **Nežiaduce účinky:** Najčastejšie nežiaduce účinky bloka konjunktívna hyperémia zhruba u 26 % pacientov, ktoré vedia k prerušeniu liečby u 1,5 % pacientov. Medzi časté nežiaduce účinky patria bodkovitá keratitída, erozia rohovky, podráždenie spojivky, pálenie očí, svrbenie očí, páľavá bolesť očí, pocit cudzieho telesa, suchosť oka, erytém viečok, bolesť oka, fotofóbia, výtok z oka, zrakové poruchy, svrbenie viečok, zhoršenie zrakového ostrosti, blefaritída, edém viečok, podráždenie oka, zvýšené slzenie, rast mihalnice. Pigmentácia viečok, hruzilozismus, hyperpigmentácia kože (v okolí očí). Bolesť hlavy, hmla. Absorpcia timololu môže spôsobiť podobné nežiaduce účinky ako v prípade systémových betablokátorov. U súvisiacich s používaním očných kvapiek obsahujúcich fostoreťany boli veľmi zriedkavo u niektorých pacientov so závažne poškodenými rohovkami hlásené prípady kalkifikácie rohovky. **Zoznam pomocných látok:** benzalkónium-chlorid, chlorid sodný, monohydrát kyseliny citrónovej, hydrogenvlásknan oxid sodný, kyselina chlorovodíková, hydroxid sodný (na úpravu pH), voda na injekciu. **Špeciálne upozornenia na uchovávanie:** Tento liek nevžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie. **Balenie:** 1 x 3 ml, 3 x 3 ml. Jedno 3-militrové balenie obsahuje približne 94 kvapiek. **Case použiteľnosti:** 2 roky. Zlikvidujte 4 týždne po prvom otvorení. **Výdaj lieku:** Výdaj je viazaný na lekárske predpis. Bimatoprost/timolol Olikla je hradený z prostriedkov verejného zdravotného poistenia. **Nežiaduce účinky:** Najčastejšie nežiaduce účinky bloka konjunktívna hyperémia zhruba u 26 % pacientov, ktoré vedia k prerušeniu liečby u 1,5 % pacientov. Medzi časté nežiaduce účinky patria bodkovitá keratitída, erozia rohovky, podráždenie spojivky, pálenie očí, svrbenie očí, páľavá bolesť očí, pocit cudzieho telesa, suchosť oka, erytém viečok, bolesť oka, fotofóbia, výtok z oka, zrakové poruchy, svrbenie viečok, zhoršenie zrakového ostrosti, blefaritída, edém viečok, podráždenie oka, zvýšené slzenie, rast mihalnice. Pigmentácia viečok, hruzilozismus, hyperpigmentácia kože (v okolí očí). Bolesť hlavy, hmla. Absorpcia timololu môže spôsobiť podobné nežiaduce účinky ako v prípade systémových betablokátorov. U súvisiacich s používaním očných kvapiek obsahujúcich fostoreťany boli veľmi zriedkavo u niektorých pacientov so závažne poškodenými rohovkami hlásené prípady kalkifikácie rohovky. **Zoznam pomocných látok:** benzalkónium-chlorid, chlorid sodný, monohydrát kyseliny citrónovej, hydrogenvlásknan oxid sodný, kyselina chlorovodíková, hydroxid sodný (na úpravu pH), voda na injekciu. **Špeciálne upozornenia na uchovávanie:** Tento liek nevžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie. **Balenie:** 1 x 3 ml, 3 x 3 ml. Jedno 3-militrové balenie obsahuje približne 94 kvapiek. **Case použiteľnosti:** 2 roky. Zlikvidujte 4 týždne po prvom otvorení. **Výdaj lieku:** Výdaj je viazaný na lekárske predpis. Bimatoprost/timolol Olikla je hradený z prostriedkov verejného zdravotného poistenia. **Nežiaduce účinky:** Najčastejšie nežiaduce účinky bloka konjunktívna hyperémia zhruba u 26 % pacientov, ktoré vedia k prerušeniu liečby u 1,5 % pacientov. Medzi časté nežiaduce účinky patria bodkovitá keratitída, erozia rohovky, podráždenie spojivky, pálenie očí, svrbenie očí, páľavá bolesť očí, pocit cudzieho telesa, suchosť oka, erytém viečok, bolesť oka, fotofóbia, výtok z oka, zrakové poruchy, svrbenie viečok, zhoršenie zrakového ostrosti, blefaritída, edém viečok, podráždenie oka, zvýšené slzenie, rast mihalnice. Pigmentácia viečok, hruzilozismus, hyperpigmentácia kože (v okolí očí). Bolesť hlavy, hmla. Absorpcia timololu môže spôsobiť podobné nežiaduce účinky ako v prípade systémových betablokátorov. U súvisiacich s používaním očných kvapiek obsahujúcich fostoreťany boli veľmi zriedkavo u niektorých pacientov so závažne poškodenými rohovkami hlásené prípady kalkifikácie rohovky. **Zoznam pomocných látok:** benzalkónium-chlorid, chlorid sodný, monohydrát kyseliny citrónovej, hydrogenvlásknan oxid sodný, kyselina chlorovodíková, hydroxid sodný (na úpravu pH), voda na injekciu. **Špeciálne upozornenia na uchovávanie:** Tento liek nevžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie. **Balenie:** 1 x 3 ml, 3 x 3 ml. Jedno 3-militrové balenie obsahuje približne 94 kvapiek. **Case použiteľnosti:** 2 roky. Zlikvidujte 4 týždne po prvom otvorení. **Výdaj lieku:** Výdaj je viazaný na lekárske predpis. Bimatoprost/timolol Olikla je hradený z prostriedkov verejného zdravotného poistenia. **Nežiaduce účinky:** Najčastejšie nežiaduce účinky bloka konjunktívna hyperémia zhruba u 26 % pacientov, ktoré vedia k prerušeniu liečby u 1,5 % pacientov. Medzi časté nežiaduce účinky patria bodkovitá keratitída, erozia rohovky, podráždenie spojivky, pálenie očí, svrbenie očí, páľavá bolesť očí, pocit cudzieho telesa, suchosť oka, erytém viečok, bolesť oka, fotofóbia, výtok z oka, zrakové poruchy, svrbenie viečok, zhoršenie zrakového ostrosti, blefaritída, edém viečok, podráždenie oka, zvýšené slzenie, rast mihalnice. Pigmentácia viečok, hruzilozismus, hyperpigmentácia kože (v okolí očí). Bolesť hlavy, hmla. Absorpcia timololu môže spôsobiť podobné nežiaduce účinky ako v prípade systémových betablokátorov. U súvisiacich s používaním očných kvapiek obsahujúcich fostoreťany boli veľmi zriedkavo u niektorých pacientov so závažne poškodenými rohovkami hlásené prípady kalkifikácie rohovky. **Zoznam pomocných látok:** benzalkónium-chlorid, chlorid sodný, monohydrát kyseliny citrónovej, hydrogenvlásknan oxid sodný, kyselina chlorovodíková, hydroxid sodný (na úpravu pH), voda na injekciu. **Špeciálne upozornenia na uchovávanie:** Tento liek nevžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie. **Balenie:** 1 x 3 ml, 3 x 3 ml. Jedno 3-militrové balenie obsahuje približne 94 kvapiek. **Case použiteľnosti:** 2 roky. Zlikvidujte 4 týždne po prvom otvorení. **Výdaj lieku:** Výdaj je viazaný na lekárske predpis. Bimatoprost/timolol Olikla je hradený z prostriedkov verejného zdravotného poistenia. **Nežiaduce účinky:** Najčastejšie nežiaduce účinky bloka konjunktívna hyperémia zhruba u 26 % pacientov, ktoré vedia k prerušeniu liečby u 1,5 % pacientov. Medzi časté nežiaduce účinky patria bodkovitá keratitída, erozia rohovky, podráždenie spojivky, pálenie očí, svrbenie očí, páľavá bolesť očí, pocit cudzieho telesa, suchosť oka, erytém viečok, bolesť oka, fotofóbia, výtok z oka, zrakové poruchy, svrbenie viečok, zhoršenie zrakového ostrosti, blefaritída, edém viečok, podráždenie oka, zvýšené slzenie, rast mihalnice. Pigmentácia viečok, hruzilozismus, hyperpigmentácia kože (v okolí očí). Bolesť hlavy, hmla. Absorpcia timololu môže spôsobiť podobné nežiaduce účinky ako v prípade systémových betablokátorov. U súvisiacich s používaním očných kvapiek obsahujúcich fostoreťany boli veľmi zriedkavo u niektorých pacientov so závažne poškodenými rohovkami hlásené prípady kalkifikácie rohovky. **Zoznam pomocných látok:** benzalkónium-chlorid, chlorid sodný, monohydrát kyseliny citrónovej, hydrogenvlásknan oxid sodný, kyselina chlorovodíková, hydroxid sodný (na úpravu pH), voda na injekciu. **Špeciálne upozornenia na uchovávanie:** Tento liek nevžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie. **Balenie:** 1 x 3 ml, 3 x 3 ml. Jedno 3-militrové balenie obsahuje približne 94 kvapiek. **Case použiteľnosti:** 2 roky. Zlikvidujte 4 týždne po prvom otvorení. **Výdaj lieku:** Výdaj je viazaný na lekárske predpis. Bimatoprost/timolol Olikla je hradený z prostriedkov verejného zdravotného poistenia. **Nežiaduce účinky:** Najčastejšie nežiaduce účinky bloka konjunktívna hyperémia zhruba u 26 % pacientov, ktoré vedia k prerušeniu liečby u 1,5 % pacientov. Medzi časté nežiaduce účinky patria bodkovitá keratitída, erozia rohovky, podráždenie spojivky, pálenie očí, svrbenie očí, páľavá bolesť očí, pocit cudzieho telesa, suchosť oka, erytém viečok, bolesť oka, fotofóbia, výtok z oka, zrakové poruchy, svrbenie viečok, zhoršenie zrakového ostrosti, blefaritída, edém viečok, podráždenie oka, zvýšené slzenie, rast mihalnice. Pigmentácia viečok, hruzilozismus, hyperpigmentácia kože (v okolí očí). Bolesť hlavy, hmla. Absorpcia timololu môže spôsobiť podobné nežiaduce účinky ako v prípade systémových betablokátorov. U súvisiacich s používaním očných kvapiek obsahujúcich fostoreťany boli veľmi zriedkavo u niektorých pacientov so závažne poškodenými rohovkami hlásené prípady kalkifikácie rohovky. **Zoznam pomocných látok:** benzalkónium-chlorid, chlorid sodný, monohydrát kyseliny citrónovej, hydrogenvlásknan oxid sodný, kyselina chlorovodíková, hydroxid sodný (na úpravu pH), voda na injekciu. **Špeciálne upozornenia na uchovávanie:** Tento liek nevžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie. **Balenie:** 1 x 3 ml, 3 x 3 ml. Jedno 3-militrové balenie obsahuje približne 94 kvapiek. **Case použiteľnosti:** 2 roky. Zlikvidujte 4 týždne po prvom otvorení. **Výdaj lieku:** Výdaj je viazaný na lekárske predpis. Bimatoprost/timolol Olikla je hradený z prostriedkov verejného zdravotného poistenia. **Nežiaduce účinky:** Najčastejšie nežiaduce účinky bloka konjunktívna hyperémia zhruba u 26 % pacientov, ktoré vedia k prerušeniu liečby u 1,5 % pacientov. Medzi časté nežiaduce účinky patria bodkovitá keratitída, erozia rohovky, podráždenie spojivky, pálenie očí, svrbenie očí, páľavá bolesť očí, pocit cudzieho telesa, suchosť oka, erytém viečok, bolesť oka, fotofóbia, výtok z oka, zrakové poruchy, svrbenie viečok, zhoršenie zrakového ostrosti, blefaritída, edém viečok, podráždenie oka, zvýšené slzenie, rast mihalnice. Pigmentácia viečok, hruzilozismus, hyperpigmentácia kože (v okolí očí). Bolesť hlavy, hmla. Absorpcia timololu môže spôsobiť podobné nežiaduce účinky ako v prípade systémových betablokátorov. U súvisiacich s používaním očných kvapiek obsahujúcich fostoreťany boli veľmi zriedkavo u niektorých pacientov so závažne poškodenými rohovkami hlásené prípady kalkifikácie rohovky. **Zoznam pomocných látok:** benzalkónium-chlorid, chlorid sodný, monohydrát kyseliny citrónovej, hydrogenvlásknan oxid sodný, kyselina chlorovodíková, hydroxid sodný (na úpravu pH), voda na injekciu. **Špeciálne upozornenia na uchovávanie:** Tento liek nevžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie. **Balenie:** 1 x 3 ml, 3 x 3 ml. Jedno 3-militrové balenie obsahuje približne 94 kvapiek. **Case použiteľnosti:** 2 roky. Zlikvidujte 4 týždne po prvom otvorení. **Výdaj lieku:** Výdaj je viazaný na lekárske predpis. Bimatoprost/timolol Olikla je hradený z prostriedkov verejného zdravotného poistenia. **Nežiaduce účinky:** Najčastejšie nežiaduce účinky bloka konjunktívna hyperémia zhruba u 26 % pacientov, ktoré vedia k prerušeniu liečby u 1,5 % pacientov. Medzi časté nežiaduce účinky patria bodkovitá keratitída, erozia rohovky, podráždenie spojivky, pálenie očí, svrbenie očí, páľavá bolesť očí, pocit cudzieho telesa, suchosť oka, erytém viečok, bolesť oka, fotofóbia, výtok z oka, zrakové poruchy, svrbenie viečok, zhoršenie zrakového ostrosti, blefaritída, edém viečok, podráždenie oka, zvýšené slzenie, rast mihalnice. Pigmentácia viečok, hruzilozismus, hyperpigmentácia kože (v okolí očí). Bolesť hlavy, hmla. Absorpcia timololu môže spôsobiť podobné nežiaduce účinky ako v prípade systémových betablokátorov. U súvisiacich s používaním očných kvapiek obsahujúcich fostoreťany boli veľmi zriedkavo u niektorých pacientov so závažne poškodenými rohovkami hlásené prípady kalkifikácie rohovky. **Zoznam pomocných látok:** benzalkónium-chlorid, chlorid sodný, monohydrát kyseliny citrónovej, hydrogenvlásknan oxid sodný, kyselina chlorovodíková, hydroxid sodný (na úpravu pH), voda na injekciu. **Špeciálne upozornenia na uchovávanie:** Tento liek nevžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie. **Balenie:** 1 x 3 ml, 3 x 3 ml. Jedno 3-militrové balenie obsahuje približne 94 kvapiek. **Case použiteľnosti:** 2 roky. Zlikvidujte 4 týždne po prvom otvorení. **Výdaj lieku:** Výdaj je viazaný na lekárske predpis. Bimatoprost/timolol Olikla je hradený z prostriedkov verejného zdravotného poistenia. **Nežiaduce účinky:** Najčastejšie nežiaduce účinky bloka konjunktívna hyperémia zhruba u 26 % pacientov, ktoré vedia k prerušeniu liečby u 1,5 % pacientov. Medzi časté nežiaduce účinky patria bodkovitá keratitída, erozia rohovky, podráždenie spojivky, pálenie očí, svrbenie očí, páľavá bolesť očí, pocit cudzieho telesa, suchosť oka, erytém viečok, bolesť oka, fotofóbia, výtok z oka, zrakové poruchy, svrbenie viečok, zhoršenie zrakového ostrosti, blefaritída, edém viečok, podráždenie oka, zvýšené slzenie, rast mihalnice. Pigmentácia viečok, hruzilozismus, hyperpigmentácia kože (v okolí očí). Bolesť hlavy, hmla. Absorpcia timololu môže spôsobiť podobné nežiaduce účinky ako v prípade systémových betablokátorov. U súvisiacich s používaním očných kvapiek obsahujúcich fostoreťany boli veľmi zriedkavo u niektorých pacientov so závažne poškodenými rohovkami hlásené prípady kalkifikácie rohovky. **Zoznam pomocných látok:** benzalkónium-chlorid, chlorid sodný, monohydrát kyseliny citrónovej, hydrogenvlásknan oxid sodný, kyselina chlorovodíková, hydroxid sodný (na úpravu pH), voda na injekciu. **Špeciálne upozornenia na uchovávanie:** Tento liek nevžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie. **Balenie:** 1 x 3 ml, 3 x 3 ml. Jedno 3-militrové balenie obsahuje približne 94 kvapiek. **Case použiteľnosti:** 2 roky. Zlikvidujte 4 týždne po prvom otvorení. **Výdaj lieku:** Výdaj je viazaný na lekárske predpis. Bimatoprost/timolol Olikla je hradený z prostriedkov verejného zdravotného poistenia. **Nežiaduce účinky:** Najčastejšie nežiaduce účinky bloka konjunktívna hyperémia zhruba u 26 % pacientov, ktoré vedia k prerušeniu liečby u 1,5 % pacientov. Medzi časté nežiaduce účinky patria bodkovitá keratitída, erozia rohovky, podráždenie spojivky, pálenie očí, svrbenie očí, páľavá bolesť očí, pocit cudzieho telesa, suchosť oka, erytém viečok, bolesť oka, fotofóbia, výtok z oka, zrakové poruchy, svrbenie viečok, zhoršenie zrakového ostrosti, blefaritída, edém viečok, podráždenie oka, zvýšené slzenie, rast mihalnice. Pigmentácia viečok, hruzilozismus, hyperpigmentácia kože (v okolí očí). Bolesť hlavy, hmla. Absorpcia timololu môže spôsobiť podobné nežiaduce účinky ako v prípade systémových betablokátorov. U súvisiacich s používaním očných kvapiek obsahujúcich fostoreťany boli veľmi zriedkavo u niektorých pacientov so závažne poškodenými rohovkami hlásené prípady kalkifikácie rohovky. **Zoznam pomocných látok:** benzalkónium-chlorid, chlorid sodný, monohydrát kyseliny citrónovej, hydrogenvlásknan oxid sodný, kyselina chlorovodíková, hydroxid sodný (na úpravu pH), voda na injekciu. **Špeciálne upozornenia na uchovávanie:** Tento liek nevžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie. **Balenie:** 1 x 3 ml, 3 x 3 ml. Jedno 3-militrové balenie obsahuje približne 94 kvapiek. **Case použiteľnosti:** 2 roky. Zlikvidujte 4 týždne po prvom otvorení. **Výdaj lieku:** Výdaj je viazaný na lekárske predpis. Bimatoprost/timolol Olikla je hradený z prostriedkov verejného zdravotného poistenia. **Nežiaduce účinky:** Najčastejšie nežiaduce účinky bloka konjunktívna hyperémia zhruba u 26 % pacientov, ktoré vedia k prerušeniu liečby u 1,5 % pacientov. Medzi časté nežiaduce účinky patria bodkovitá keratitída, erozia rohovky, podráždenie spojivky, pálenie očí, svrbenie očí, páľavá bolesť očí, pocit cudzieho telesa, suchosť oka, erytém viečok, bolesť oka, fotofóbia, výtok z oka, zrakové poruchy, svrbenie viečok, zhoršenie zrakového ostrosti, blefaritída, edém viečok, podráždenie oka, zvýšené slzenie, rast mihalnice. Pigmentácia viečok, hruzilozismus, hyperpigmentácia kože (v okolí očí). Bolesť hlavy, hmla. Absorpcia timololu môže spôsobiť podobné nežiaduce účinky ako v prípade systémových betablokátorov. U súvisiacich s používaním očných kvapiek obsahujúcich fostoreťany boli veľmi zriedkavo u niektorých pacientov so závažne poškodenými rohovkami hlásené prípady kalkifikácie rohovky. **Zoznam pomocných látok:** benzalkónium-chlorid, chlorid sodný, monohydrát kyseliny citr

