

FLY

Unsere Formel für die postoperative Behandlung!

Floxal® – Behandlung von bakteriellen Infektionen



Lotemax® – effektive Kontrolle postoperativer Entzündungen¹



Yellox® – stoppt die Augenentzündung²



Floxal® – Augentropfen Zusammensetzung: 1 ml Lösung enthält 3 mg Ofloxacin. Eine Einzeldosis (1 Tropfen) enthält 0,10 mg Ofloxacin. Sonstige Bestandteile: 0,025 mg/ml Benzalkoniumchlorid; Natriumchlorid; Salzsäure 3,6 % und Natriumhydroxid-Lösung (4 %) (zur pH-Wert-Einstellung); Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** Infektionen des vorderen Augenabschnittes durch Ofloxacin-empfindliche Erreger, z. B. bakterielle Entzündungen von Bindehaut, Hornhaut, Lidrand und Tränensack; Gerstenkorn, Hornhautgeschwüre. Floxal® – Augentropfen werden angewendet bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder gegen andere Chinolone oder einen der sonstigen Bestandteile. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Ophthalmika, Antinfektiva, Fluorchinolone, Ofloxacin. ATC-Code: S01AE01. **Zulassungsnummer:** 1-19054 **Zulassungsinhaber:** Dr. Gerhard Mann chem.-pharm. Fabrik GmbH, Brunsbütteler Damm 165-173, 13581 Berlin, Deutschland, E-Mail: kontakt@bausch.com **Abgabestatus:** Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. **Stand der Information:** November 2018. **Lotemax® 0,5 % – Augentropfensuspension Zusammensetzung:** Die Suspension enthält 0,5 % Loteprednolletabonat (5 mg/ml). Jeder Tropfen enthält 0,19 mg Loteprednolletabonat. Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: Benzalkoniumchlorid (0,01 %) **Anwendungsgebiete:** Behandlung postoperativer Entzündungen nach chirurgischen Eingriffen am Auge. **Gegenanzeigen:** Lotemax® ist kontraindiziert bei den meisten Viruserkrankungen der Horn- und Bindehaut, einschließlich epithelialer Herpes-simplex-Keratitis (Keratitis dendritica), Impfpocken (Vaccinia), Windpocken (Varizellen), ebenso bei mykobakteriellen Infektionen des Auges sowie Pilzkrankungen von Strukturen des Auges; des Weiteren ist Lotemax® kontraindiziert bei unbehandelten akuten purulenten Infektionen, die, ähnlich wie andere infektiöse Krankheiten, durch Kortikoide verschleiert und verschlechtert werden können, bei „rotem Auge“ mit unbekannter Diagnose und bei durch Amöben verursachten Infektionen. Ebenso darf Lotemax® nicht bei Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff, einen der sonstigen Bestandteile oder andere Kortikosteroide angewendet werden. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Kortikosteroide, ATC-Code: S01BA14 **Zulassungsnummer:** 1-26328 **Zulassungsinhaber:** Dr. Gerhard Mann, chem.-pharm. Fabrik GmbH, Brunsbütteler Damm 165-173, 13581 Berlin, Deutschland, E-Mail: kontakt@bausch.com **Abgabestatus:** Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. **Stand der Information:** Oktober 2017. **Yellox® 0,9 mg/ml Augentropfen, Lösung Zusammensetzung:** 1 ml Lösung enthält 0,9 mg Bromfenac (als Bromfenac-Natrium 1,5 H₂O). Ein Tropfen enthält etwa 33 Mikrogramm Bromfenac. Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: Jeder ml Lösung enthält 50 Mikrogramm Benzalkoniumchlorid. **Anwendungsgebiete:** Yellox® wird angewendet bei Erwachsenen zur Behandlung von postoperativen Augenentzündungen nach Kataraktextraktion. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen Bromfenac, einen der sonstigen Bestandteile oder andere nichtsteroidale Antiphlogistika (NSAIDs). Yellox® darf nicht angewendet werden bei Patienten, bei denen durch Acetylsalicylsäure oder andere Arzneimittel mit hemmender Wirkung auf die Prostaglandinsynthese Asthmaanfälle, Urtikaria oder eine akute Rhinitis hervorgerufen wurden. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Ophthalmologika, nichtsteroidale Antiphlogistika, ATC-Code: S01BC11 **Zulassungsnummer:** EU/1/11/692/001 **Inhaber der Zulassung:** PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovcova 1569/2c, 170 00 Praha 7, Tschechische Republik, Email: czech.info@valeant.com **Abgabestatus:** Rezept- und Apothekenpflichtig. **Stand der Information:** Januar 2016. **Ximaract® 50 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung Zusammensetzung:** Jede Durchstechflasche enthält 50 mg Cefuroxim (als Cefuroxim-Natrium). Nach Zubereitung mit 5 ml Lösungsmittel enthält 0,1 ml Lösung 1 mg Cefuroxim. Ximaract® enthält keine sonstigen Bestandteile. **Anwendungsgebiete:** Antibiotische Prophylaxe der postoperativen Endophthalmitis nach Kataraktoperation **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder gegen Cephalosporin-Antibiotika **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Sinnesorgane - Ophthalmika - Antinfektiva - Antibiotika ATC-Code: S01AA27 **Zulassungsnummer:** 137106 **Zulassungsinhaber:** Dr. Gerhard Mann chem.-pharm. Fabrik GmbH, Brunsbütteler Damm 165-173, 13581 Berlin, Deutschland; E-Mail: kontakt@bausch.com **Abgabestatus:** Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. **Stand der Information:** November 2018.

Weitere Angaben wie Dosierung und Art der Anwendung, Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit sowie Nebenwirkungen entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation.



Antibiotische Prophylaxe:
Unabhängig von der
Therapietreue des Patienten



1. Double-masked, placebo-controlled evaluation of loteprednol etabonate 0.5% for postoperative inflammation. J Cataract Refract Surg. 1998; 24: 1480-1489. Stewart R, Horwitz B, Howes J, Novack GD, Hart K, and the Loteprednol Etabonate Post-operative Inflammation Study Group

2. European Public Assessment Report Yellox® 0,9 mg/ml Augentropfen, European Medicines Agency, 2011