

## Gebrauchsinformation: Information für Anwender

### MAXITROL Augentropfensuspension

Dexamethason / Neomycinsulfat / Polymyxin B-Sulfat

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 oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen 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 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 MAXITROL UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?](#)
2. [WAS SOLLTEN SIE VOR DER ANWENDUNG VON MAXITROL BEACHTEN?](#)
3. [WIE IST MAXITROL ANZUWENDEN?](#)
4. [WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?](#)
5. [WIE IST MAXITROL AUFZUBEWAHREN?](#)
6. [INHALT DER PACKUNG UND WEITERE INFORMATIONEN](#)

### 1. WAS IST MAXITROL UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

MAXITROL ist ein Arzneimittel gegen kontaminierte Augenentzündungen. Es enthält:

- Dexamethason, ein starkes Corticosteroid (Stoff, der Entzündungsreaktionen unterdrückt)
- Neomycinsulfat und Polymyxin B-Sulfat, zwei Antibiotika.

Es wird angewendet bei der Behandlung von Augenentzündungen, die empfindlich gegen Corticosteroide sind und die mit einer Infektion durch Mikroben einhergehen.

### 2. WAS SOLLTEN SIE VOR DER ANWENDUNG VON MAXITROL BEACHTEN?

MAXITROL darf nicht angewendet werden,

- wenn Sie allergisch gegen Dexamethason, Neomycinsulfat, Polymyxin B-Sulfat oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen

Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

- **wenn Sie glauben, an einer der folgenden Krankheiten zu leiden:**
  - Herpes-simplex-Keratitis, Pocken, Windpocken/Herpes zoster oder jede andere virale Augeninfektion
  - Schimmelfeul des Auges oder eine unbehandelte parasitäre Augeninfektion
  - Tuberkulose des Auges.
- Nach der Entfernung eines Fremdkörpers aus der Augenoberfläche (Hornhaut).
- Bei jeder Erkrankung oder Verletzung, bei der die Augenoberfläche angegriffen ist.

#### **Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen**

- Wenden Sie MAXITROL ausschließlich an, um in Ihre **Augen** zu träufeln.
- Wenn Sie **Glaukom** (eine Augenerkrankung, durch erhöhten Druck im Auge hervorgerufen) haben, darf die Anwendung von MAXITROL nur auf ärztlichen Rat hin erfolgen.
- Wenn es bei Ihnen bei der Anwendung von MAXITROL zu allergischen Reaktionen kommt, brechen Sie die Behandlung ab und fragen Sie Ihren Arzt um Rat. Allergische Reaktionen können in Form von örtlich begrenztem Juckreiz oder Hautrötung bis hin zu schweren allergischen Reaktionen (anaphylaktische Reaktion) oder schweren Hautreaktionen auftreten. Diese allergischen Reaktionen können auch bei anderen topischen oder systemischen Antibiotika derselben Familie (Aminoglykoside) vorkommen.
- Die Anwendung dieses Arzneimittels kann Hautrötungen, Reizungen und Beschwerden verursachen.
- Fragen Sie Ihren Arzt um Rat, wenn Sie zusammen mit MAXITROL noch andere Antibiotika anwenden.
- Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie MAXITROL anwenden, wenn Sie an einer Erkrankung leiden, die eine Verdünnung des Augengewebes verursacht. MAXITROL kann eine Perforation des Augapfels verursachen.
- Wenn sich Ihre Symptome verschlimmern oder plötzlich erneut auftreten, fragen Sie Ihren Arzt. Sie können durch die Anwendung dieses Produkts anfälliger für Augeninfektionen werden.
- Wenn Sie MAXITROL über längere Zeit hinweg anwenden, kann es bei Ihnen zu Folgendem kommen:
  - erhöhter Augeninnendruck. Ihr Augeninnendruck muss während der Behandlung mit MAXITROL regelmäßig ärztlich überprüft werden. Dies ist vor allem bei pädiatrischen Patienten wichtig, da das Risiko eines durch Kortikosteroide hervorgerufenen erhöhten Augeninnendrucks bei Kindern größer sein und früher auftreten kann, als bei Erwachsenen. MAXITROL ist nicht für die Anwendung bei pädiatrischen Patienten zugelassen. Das Risiko eines durch Kortikosteroide bewirkten erhöhten Augeninnendrucks und/oder der Kataraktbildung ist bei Patienten mit entsprechender Prädisposition (z. B. Diabetes) erhöht.
  - Katarakt (Trübung der Augenlinse).
  - größere Empfindlichkeit für Augeninfektionen. Wenn eine zusätzliche Infektion auftritt, kontaktieren Sie dann Ihren Arzt.

Entwicklung des Cushing-Syndroms aufgrund des Eindringens des Arzneimittels in das Blut. Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn bei Ihnen Schwellungen und Gewichtszunahme am Rumpf und im Gesicht auftreten, da dies üblicherweise die ersten Anzeichen des sogenannten Cushing-Syndroms sind. Nach dem Abbruch einer lange andauernden oder hochdosierten Behandlung mit MAXITROL kann eine Unterdrückung der Nebennierenfunktion entstehen. Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, bevor Sie die Behandlung selbstständig abbrechen. Diese Risiken sind besonders bei Kindern und Patienten zu beachten, die mit einem Medikament, das Ritonavir oder Cobicistat enthält, behandelt wurden.

- Auf das Auge aufgebrachte Steroide können die Heilung Ihrer Augenwunde verzögern. Außerdem ist bekannt, dass topische NSAID (nicht-steroidale Entzündungshemmer) die Heilung verzögern oder hinausschieben. Die gleichzeitige Anwendung von topischen NSAID und topischen Steroiden kann die Gefahr von Heilungsschwierigkeiten erhöhen.
- **Wenn Sie Kontaktlinsen tragen:**
  - Tragen Sie keine Kontaktlinsen (weder harte noch weiche) bei der Behandlung einer Augenentzündung oder Augeninfektion.
  - Wenn Sie dennoch weiterhin Kontaktlinsen tragen, nehmen Sie sie heraus, bevor Sie MAXITROL anwenden, und warten Sie mindestens 15 Minuten, bevor Sie sie wieder einsetzen.
- Wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, bitte lesen Sie auch die Rubrik "Anwendung von MAXITROL zusammen mit anderen Arzneimitteln".
- Wenn bei Ihnen verschwommenes Sehen oder andere Sehstörungen auftreten, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Bitte informieren Sie Ihren Arzt, wenn eine der oben stehenden Warnhinweise für Ihren Fall gilt oder in der Vergangenheit gegolten hat. Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie MAXITROL anwenden.

#### **Anwendung von MAXITROL zusammen mit anderen Arzneimitteln**

Wenn Sie weitere Augenpräparate anwenden, müssen Sie mindestens 5 Minuten zwischen jeder Anwendung warten. Wenn Sie auch eine Augensalbe anwenden, tragen Sie diese als Letztes auf.

Teilen Sie Ihrem Arzt mit, wenn Sie Ritonavir oder Cobicistat anwenden, da diese die Menge an Dexamethason in Ihrem Blut erhöhen können.

Teilen Sie Ihrem Arzt mit, wenn Sie topische NSAID anwenden. Die gleichzeitige Anwendung von topischen Steroiden und topischen NSAID kann die Hornhaut betreffende Heilungsprobleme verstärken.

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel anzuwenden.

#### **Anwendung von MAXITROL zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken**

Nahrungsmittel und Getränke haben keinen Einfluss auf Ihre Behandlung.

### Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit

Die Anwendung von MAXITROL während der Schwangerschaft oder Stillzeit wird nicht empfohlen.

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 oder Apotheker um Rat.

### Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Wenn Sie nach der Anwendung von MAXITROL eine Zeit lang verschwommen sehen, fahren Sie nicht oder bedienen Sie keine Maschinen, bis Sie wieder klar sehen.

### MAXITROL enthält Benzalkoniumchlorid

Dieses Arzneimittel enthält 0,2 mg Benzalkoniumchlorid pro 5 ml, entsprechend 0,04 mg/ml.

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) haben. Wenden Sie sich an Ihren Arzt, wenn nach der Anwendung dieses Arzneimittels ein ungewöhnliches Gefühl, Brennen oder Schmerz im Auge auftritt.

## 3. WIE IST MAXITROL ANZUWENDEN?

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

### Die empfohlene Dosis beträgt:

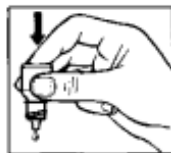
- Bei weniger schweren Entzündungen:
  - 1 oder 2 Tropfen in das betroffene Auge, 4 bis 6 Mal am Tag.
- Bei akuten Entzündungen:
  - 1 oder 2 Tropfen pro Stunde in das betroffene Auge, bis eine Verbesserung eintritt.
  - Wenn eine Verbesserung der Entzündung eintritt, bauen Sie dann allmählich die Anzahl der täglichen Verabreichungen ab, bis die Behandlung abgebrochen werden kann.

Entfernen Sie nach dem Abnehmen der Kappe vom Fläschchen den Sicherheitsring, falls dieser locker ist, bevor Sie das Arzneimittel verwenden.

### Gebrauchsanweisung:



1



2



3

1. **Waschen Sie Ihre Hände**, bevor Sie MAXITROL anwenden.
2. **Gut schütteln vor Gebrauch.**
3. Setzen Sie sich vor einen Spiegel, damit Sie sehen, was Sie tun.
4. Schrauben Sie die Kappe ab.
5. **Berühren Sie jedoch nichts mit der Tropferspitze**, da sonst der Inhalt verunreinigt werden könnte.
6. Halten Sie die Flasche mit der Spitze nach unten in einer Hand zwischen Daumen und Mittelfinger.
7. Beugen Sie den Kopf zurück.
8. Ziehen Sie mit einem Finger der anderen Hand das untere Augenlid des betroffenen Auges nach unten (Abbildung 1).
9. Bringen Sie die Tropferspitze nahe an das Auge heran, ohne es zu berühren, und drücken Sie mit dem Zeigefinger **sanft** auf den Flaschenboden (Abbildung 2), so dass 1 oder 2 Tropfen in den Spalt zwischen Auge und unterem Augenlid fallen.
10. **Schließen Sie das Auge und drücken Sie 2 Minuten mit einem Finger auf den Augenwinkel neben der Nase** (Abbildung 3). Dies beschränkt die Arzneimittelmenge, die in Ihr Blut gelangt.
11. Wiederholen Sie, falls erforderlich, die Schritte 6 bis 10 für das andere Auge. Schrauben Sie die Kappe wieder fest auf die Flasche.

Verwenden Sie MAXITROL ausschließlich zum Eintropfen in die **Augen**.

Halten Sie das Augenlid geschlossen und üben Sie gleichzeitig mit einem Finger leichten Druck auf den Tränenkanal aus, um die Arzneimittelmenge zu beschränken, die nach der Anwendung der Augentropfen in Ihr Blut gelangt.

**Sollte ein Tropfen nicht ins Auge gelangt sein**, tropfen Sie nach.

**Behandlungsdauer:**

- Ihr Arzt wird Sie informieren, wie lange Sie MAXITROL anwenden müssen. **Beenden Sie die Behandlung nicht vorzeitig**, selbst nicht dann, wenn die Symptome sich verbessern.
- Wenn Sie Glaukom haben, muss die Behandlungsdauer auf zwei Wochen beschränkt werden, es sei denn, eine Verlängerung ist gerechtfertigt (lesen Sie "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen").

Wenn Sie eine größere Menge von MAXITROL angewendet haben, als Sie sollten

- Wenn Sie zu viel MAXITROL **in Ihr Auge** angewendet haben, als Sie sollten, spülen Sie das Auge mit lauwarmem Wasser aus. Tropfen Sie bis zum vorgesehenen Zeitpunkt Ihrer nächsten Dosis nichts mehr ein.
- Wenn Sie eine größere Menge von MAXITROL angewendet haben oder wenn Sie MAXITROL versehentlich **eingenommen** haben, sollten Sie keinerlei Nebenwirkungen erfahren müssen. Nichtsdestoweniger ist es besser, sich in diesem Fall an Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder das Antigiftzentrum (**070/245.245**) zu wenden.

Wenn Sie die Anwendung von MAXITROL vergessen haben

Tropfen Sie die versäumte Dosis so bald wie möglich nach. **Tropfen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Anwendung vergessen haben.** Sollte es kurz vor der nächsten Dosis sein, lassen Sie die versäumte Anwendung aus und fahren Sie mit der nächsten planmäßigen Anwendung fort.

**Wenn Sie die Anwendung von MAXITROL abbrechen**

Beenden Sie die Behandlung nicht vorzeitig, selbst nicht dann, wenn Ihre Symptome verschwunden sind. Wenn Sie dieses Arzneimittel zu früh absetzen, können Ihre Symptome wieder auftreten. Dies wurde bis jetzt noch nicht über MAXITROL gemeldet.

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 Nebenwirkungen sind nach der Häufigkeit ihres Auftretens gruppiert: „**Sehr häufig**“: tritt bei mehr als 1 von 10 Patienten auf, „**Häufig**“: bei 1 bis 10 von 100 Patienten, „**Gelegentlich**“: bei 1 bis 10 von 1000 Patienten, „**Selten**“: bei 1 bis 10 von 10.000 Patienten, „**Sehr selten**“: bei weniger als 1 von 10.000 Patienten und „**nicht bekannt**“: Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar.

- **Augenerkrankungen:**

- **Gelegentlich:** Entzündung der Augenoberfläche erhöhter Augeninnendruck juckendes Auge Beschwerden im Auge Augenreizung.
- **Nicht bekannt:** Hornhautgeschwür - verschwommenes Sehen Lichtempfindlichkeit Pupillenvergrößerung hängendes Augenlid Augenschmerzen Schwellung des Auges - Fremdgefühl im Auge Rötung des Auges - vermehrte Tränenproduktion.

- **Allgemeine Erkrankungen:**

- **Nicht bekannt:** Allergie - Kopfschmerzen schwere Hautreaktionen (Stevens-Johnson-Syndrom) - Hormonprobleme: Wachstum von zusätzlicher Körperbehaarung (hauptsächlich bei Frauen), Muskelschwäche und Muskelabbau, purpurne Dehnungsstreifen auf der Körperhaut, erhöhter Blutdruck, unregelmäßige oder fehlende Menstruation, Veränderungen der Protein- und Kalziumspiegel im Körper, Wachstumsstörungen bei Kindern und Jugendlichen sowie Schwellungen im Gesicht und Gewichtszunahme des Körpers (auch „Cushing-Syndrom“ genannt) (siehe Abschnitt 2 „Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen“ ).

### Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt anzeigen:

#### 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

Site internet: [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 MAXITROL AUFZUBEWAHREN?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Nicht über 25°C lagern. Nicht im Kühlschrank lagern.

**Verwenden Sie MAXITROL nicht länger als 4 Wochen nach dem ersten Öffnen.**

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Etikett und dem Umkarton nach „EXP“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

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 MAXITROL enthält

- Die Wirkstoffe sind Dexamethason (1 mg/ml), Neomycinsulfat (3.500 I.E./ml) und Polymyxin B-Sulfat (6.000 I.E./ml).
- Die sonstigen Bestandteile sind Benzalkoniumchlorid, Natriumchlorid, Polysorbat 20, Hypromellose, Salzsäure und/oder Natriumhydroxid und gereinigtes Wasser.

Siehe auch Abschnitt 2. „MAXITROL enthält Benzalkoniumchlorid“.

### Wie MAXITROL aussieht und Inhalt der Packung

MAXITROL Augentropfensuspension wird in einem Tropfbehältnis aus Plastik von 5 ml mit Schraubverschluss geliefert.

### Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

#### Pharmazeutischer Unternehmer

Novartis Pharma NV  
Kouterveldstraat 2  
B-1831 Diegem (Machelen)

#### Hersteller

Novartis Manufacturing NV  
Rijksweg 14  
2870 Puurs-Sint-Amands  
Belgien

Novartis Farmacéutica, S.A.  
Gran Via de les Corts Catalanes, 764  
08013 Barcelona  
Spanien

**Zulassungsnummer:** BE038911; LU: 2007039234

**Art der Abgabe:** Verschreibungspflichtig.

**Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im 05/2026.**

**Genehmigungsdatum: 06/2026.**