

Oftalmol Timolol

Timolol 5 mg/mL

Solución oftálmica estéril

Antiglaucomatoso - Antihipertensivo

Vía de Administración: Oftálmica

FÓRMULA

Cada mL contiene:

Timolol (como maleato)..... 5 mg

Excipientes..... c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Actúa disminuyendo la presión ocular, asociada o no al glaucoma.

INDICACIONES

Esta indicado en el tratamiento de la presión ocular elevada, en pacientes con hipertensión ocular o glaucoma abierto.

CONTRAINDICACIONES

Asma bronquial, antecedentes de asma bronquial, enfermedades obstructivas pulmonares crónicas severas, bradicardia sinusal, bloqueo aurículoventricular de 2º o 3º grado, insuficiencia cardíaca manifiesta, shock cardiogénico, hipersensibilidad conocida a alguno de los componentes del producto.

POSOLOGÍA

La dosis usual es 1 gota de OFTALMOL TIMOLOL en cada ojo afectado cada 12 horas. Según la respuesta clínica, la administración puede realizarse 1 vez al día.

Con el dedo medio presione en el ángulo interno del ojo (y siga presionando 1 o 2 minutos después de aplicar el medicamento).

Incline la cabeza hacia atrás y con el dedo índice de la misma mano separe el párpado inferior del ojo para formar una especie de saco. Deje caer el medicamento en el sacco y cierre los ojos suavemente. No parpadee. Mantenga los ojos cerrados durante 1 o 2 minutos para permitir que el medicamento se absorba.

Cerrar el frasco inmediatamente después de usarlo.

Se debe evitar que el pico del frasco gotero entre en contacto con los párpados, pestañas y zonas adyacentes o cualquier otra superficie.

REACCIONES ADVERSAS

Ardor, lagrimeo, visión borrosa o cefaleas, que desaparecen rápidamente.

Las reacciones adversas informadas con mayor frecuencia han sido ardor y pinchazos con la instilación (aproximadamente 1 de cada 8 pacientes).

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

La insuficiencia cardíaca debe ser controlada adecuadamente, antes de comenzar el tratamiento. Puede agravar el asma bronquial y enfermedades cardiovasculares. Debido a los efectos de los agentes bloqueantes betaadrenérgicos sobre la presión y el pulso, estos agentes deben utilizarse con precaución en pacientes con insuficiencia cerebrovascular. Si los síntomas o signos sugieren una reducción del flujo de sangre en el cerebro luego de iniciada la terapia con esta solución, debe considerarse una terapia alternativa.

Usualmente no deben administrarse dos bloqueadores betaadrenérgicos tópicos oftálmicos en forma simultánea. Han sido observados casos de queratitis bacteriana asociada con el uso de productos oftalmológicos tópicos en envases multidosis. En estos casos los envases multidosis habían sido inadvertidamente contaminados por los pacientes quienes, en la mayoría de los casos, manifestaban una enfermedad corneal concurrente o una lesión en la superficie del epitelio corneal.

INTERACCIONES

Si se produjera una importante absorción sistémica de **Timolol** oftálmico, el uso de anestésicos por inhalación puede dar lugar a hipotensión severa prolongada. Los hipoglucemiantes orales o insulinas pueden aumentar el riesgo de hipoglucemia o hipoglucemia. Los bloqueantes betaadrenérgicos pueden causar un efecto aditivo en la presión intraocular o en los efectos sistémicos del bloqueo beta. El uso simultáneo de glucósidos digitales puede producir bradicardia excesiva con posible bloqueo cardíaco. La adrenalina oftálmica puede proporcionar un efecto aditivo beneficioso en la reducción de la presión intraocular de algunos pacientes.

SOBREDOSIS

Los efectos más comunes son: Bradicardia, broncoespasmo e hipotensión.

TRATAMIENTO

Si ocurre el sobredosaje ocular accidental, se recomienda el lavaje con agua o solución salina.

RESTRICCIONES DE USO

Evaluar relación riesgo-beneficio al administrar durante la lactancia ya que el **Timolol** al poder ser absorbido en forma sistemática y excretarse en la leche materna puede producir reacciones adversas graves en los lactantes.

CONSERVACIÓN

Conservar en lugar seco a una temperatura ambiente de 25°C. Variación admitida entre 15° y 30°C.

PRESENTACIÓN

Caja conteniendo frasco gotero con 5 mL de solución oftálmica estéril.

Manténgase fuera del alcance de los niños

Venta Bajo Receta

"En caso de intoxicación o sobredosis recurrir al Centro Nacional de Toxicología del Centro de Emergencias Médicas, sito en Avenida Gral. Santos entre las calles Herminio Giménez y Teodoro S. Mongelos. Teléfono: 220-418".



Oftalmol
División de INDUFAR CISA
Regente: Quim. Farm.
Dr. Humberto Simón - Reg. N° 535

División de **INDUFAR CISA**
Planta Industrial y distribución;
Calle Anahí e/ Zaavedra y
Bella Vista - Fndo. de la Mora
Zona Norte - Paraguay
E-mail: indufar@indufar.com.py
P. web: www.indufar.com.py
Teléfonos: 682 510 al 13