

SP
Bimat^{*}

SIN PRESERVANTES

Tecnología PureFlow[®]

El color verde identifica a los
Antiglucomatosos.

CLASE FARMACOLÓGICA.

Bimatoprost. Código ATC: S01EE03

COMPOSICIÓN.

Cada mL de solución estéril contiene bimatoprost 0,3 mg (0,03%), excipientes c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Solución oftálmica.

VIA DE ADMINISTRACIÓN

Oftálmica.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antiglucomatoso.

PROPIEDADES.

La presión intraocular elevada es un factor principal de riesgo en la patogenia de las lesiones del nervio óptico y de la pérdida glaucomatosa del campo visual. Bimat^{*} SP contiene bimatoprost, que actúa aumentando la reabsorción del humor acuoso.

Bimat^{*}SP reduce la presión intraocular elevada, relacionada o no con glaucoma, sin las reacciones adversas frecuentes de los mióticos, tales como ceguera nocturna, espasmos acomodativos y/o constricción pupilar.

INDICACIONES.

Reducción de la presión intraocular elevada en glaucoma crónico de ángulo abierto e hipertensión ocular en adultos.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Adultos. Una gota en el ojo afectado, una vez al día preferentemente en la noche.

Niños: No se recomienda su administración a menores de 18 años.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

Pestañas prolongadas, enrojecimiento, prurito, reacciones alérgicas, aumento en la fotosensibilidad, pigmentación de la piel que rodea el ojo, dolor, sensación de incomodidad, pigmentación del iris, dificultad en la visión, irritación, ardor, inflamación de los párpados, lágrimas, sequedad, empeoramiento de la visión, visión borrosa, inflamación del ojo, cefalea, aumento de la presión sanguínea, edema macular cistoide, sangramiento de la retina, retracción del párpado, náuseas, mareos, debilidad, crecimiento de vello cerca de la zona de aplicación, exacerbación de asma, empeoramiento de condiciones obstructivas respiratorias, reacciones alérgicas.

SOBREDOSIS.

No se han descrito casos de sobredosis. En caso de sobredosis tóxica el tratamiento debe ser interrumpido, lavar los ojos con agua tibia. En caso de sobredosis o ingesta accidental acudir al centro médico más cercano.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad. A ntecedentes de asma bronquial, enfermedad pulmonar obstructiva crónica severa. Bradicardia sinusal, bloqueo aurículo-ventricular de segundo o tercer grado, insuficiencia cardíaca manifiesta, shock cardiogénico.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

No se recomienda su uso durante el embarazo y la lactancia, salvo criterio médico.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Evitar el uso concomitante con latanoprost o travoprost. Puede reducir el efecto reductor de la PIO en pacientes con glaucoma o hipertensión ocular cuando se utiliza con otros análogos de las prostaglandinas.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Puede ocurrir un crecimiento en las pestañas, así como un aumento en la pigmentación del iris en el ojo tratado. Edema macular cistoide, reactivación de infiltrados previos en la córnea o infecciones oculares. Crecimiento de vello en zonas de la piel donde se aplicó el producto repetidamente. Exacerbación de asma y disnea en pacientes con historial asmático, bradicardia o hipotensión en pacientes con problemas cardiovasculares o presión sanguínea baja.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

La tecnología PureFlow[®] utilizada en el frasco garantiza la esterilidad de la solución oftálmica isotónica estéril, la cual se conserva adecuadamente hasta 90 días a partir de la primera apertura del frasco gotero. Se recomienda registrar la fecha de la primera apertura en el área indicada del empaque. Si se emplean 2 o más medicamentos tópicos oftálmicos, se deben administrar con un intervalo de por lo menos 10 minutos, entre uno y otro. No recomiende este medicamento a otras personas. No usar después de la fecha de vencimiento. Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C. Mantener fuera del alcance de los niños. Venta bajo receta médica.

Cumpliendo con la recomendación de la Academia Americana de Oftalmología para identificar con claridad el colirio aplicamos una codificación de colores. Las franjas color verde impresas en el estuche y en la etiqueta del frasco de BIMAT^{*}SP identifican al producto como antiglucomatoso.

"Consultar con su oftalmólogo periódicamente para revisiones preventivas."

Contáctenos a través de las líneas gratuitas:

Servicio de atención al consumidor: 800 16 2222

Centro de farmacovigilancia: 800 16 2636

PRESENTACIÓN.

Frasco gotero x 6 mL

VÍDILINE

La línea de sus ojos.

*Marca Registrada

GMP
CERTIFIED QUALITY

Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Farmoquímica S.A. Calle V. Eduardo 2293 La Paz - Bolivia. Empresa industrial farmacéutica certificada en Sistema Integrado de Gestión (SIG): Buenas Prácticas de Manufactura (GMP), Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), ISO 9001:2015 gestión de calidad, ISO 14001:2015 gestión ambiental, ISO 45001:2018 gestión de seguridad y salud en el trabajo, Laboratorio de Control de Calidad acreditado según NB-ISO/IEC 17025:2018 (DTA-CET-178), Operador Económico Autorizado (OEA), Operaciones Biosseguras. Cumpliendo con la norma de Defensa del Consumidor nuestros productos están certificados por IBMETRO de acuerdo a condiciones recomendadas en la NB-21003 y D.S. 29519.

Somos una empresa socialmente comprometida, que promueve el cuidado del medio ambiente, la seguridad y salud en el trabajo.

SIG
SISTEMA INTEGRADO DE GESTIÓN



vidline.com.bo