



PRESUSS T Solución Oftálmica

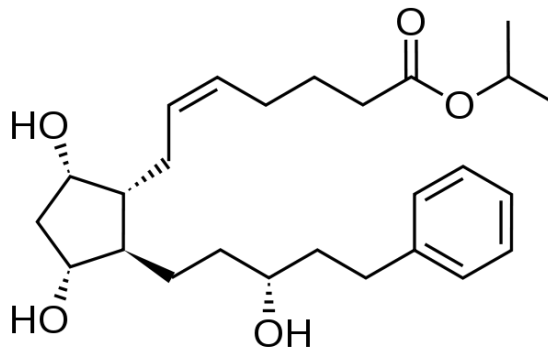
DESCRIPCIÓN:

Producto: PRESUSS T

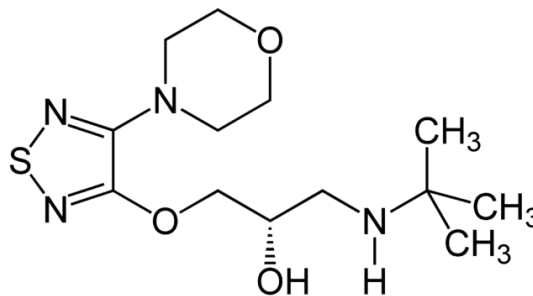
Presentaciones: 2.5 mL

Principios Activos: Latanoprost 0.005%, Timolol 0.5%

Representados por su estructura química:



Nombre IUPAC: d- isopropilo (Z) -7 - [(1 R , 2 R , 3 R , 5 S) -3,5-dihidroxi-2- [(3 R) 3-hidroxi-5-fenilpentil] ciclopentil] hept-5- enoato



Nombre IUPAC: (S)-1-(terc butilamino)-3-[(4-11-1,2,5-tiadiazol-3-il4morfolin)oxi]propan-2-ol

Categoría: Solución Oftálmica Estéril, antiglaucomatoso.

INDICACIONES Y USO

ángulo abierto o hipertensión ocular que responden de forma insuficiente a los betabloqueantes tópicos o análogos de prostaglandinas.

Presuss T Solución Oftálmica está indicado para la reducción de la presión intraocular elevada en pacientes con glaucoma de



PRESUSS T Solución Oftálmica

FORMA DE ADMISTRACIÓN

Posología para adultos (incluyendo ancianos):

La terapia recomendada es de una gota ocular en el ojo afectado (s) una vez al día.

Si una dosis es olvidada, el tratamiento debe continuar con la siguiente dosis según lo previsto. La dosis no debe exceder de una gota en el ojo afectado (s) todos los días.

Forma de administración:

Las lentes de contacto deben ser retirados antes de la instilación de las gotas para los ojos y pueden ser reinsertados después de 15 minutos. Si se utiliza más de un medicamento oftálmico tópico, los medicamentos deben administrarse al menos cinco minutos de diferencia.

Cuando se utiliza la oclusión nasolagrimal o cerrar los párpados durante 2 minutos, se reduce la absorción sistémica. Esto puede resultar en una disminución de los efectos secundarios sistémicos y un aumento en la actividad local.

Población pediátrica:

No se ha establecido la seguridad y eficacia en niños y adolescentes.

CONTRAINDICACIONES

El Latanoprost / Timolol está contraindicado en pacientes con:

- Enfermedad de vía aérea reactiva incluyendo asma bronquial o antecedentes de asma bronquial, enfermedad pulmonar obstructiva crónica grave.
- La bradicardia sinusal, el síndrome del seno enfermo, bloqueo sinoauricular, segundo o tercer grado, bloqueo auriculoventricular no se controla con marcapasos, insuficiencia cardíaca manifiesta, shock cardiogénico.
- Hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes.

