

Bridomol

Brimonidina Tartrato 0.2%



Síntesis

SOLUCIÓN OFTÁLMICA ESTÉRIL

COMPOSICIÓN:

Cada ml contiene:

Brimonidina Tartrato2 mg
Agua Destilada Estéril c.s.p.1 ml

CARACTERÍSTICAS GENERALES:

El Bridomol es un agonista de receptores alfa adrenérgicos 2, aprobado para la administración prolongada en el tratamiento del glaucoma de ángulo abierto o hipertensión ocular, principal factor de riesgo que implica el glaucoma, enfermedad no tratada que puede conducir a severa e irreversible incapacidad visual.

INDICACIONES:

El Bridomol está indicado para disminuir la presión intraocular en pacientes con glaucoma de ángulo abierto o con hipertensión ocular y que presenten una intolerancia y/o contraindicación a los agentes betabloqueantes de uso local. En asociación en casos en donde un agente betabloqueante tópico no permite un control eficaz de la presión intraocular.

CONTRAINDICACIONES:

Su uso está contraindicado en pacientes que presentan hipersensibilidad a la droga o a cualquier componente de la fórmula. Está contraindicado en pacientes que reciben terapia con inhibidores de la monoaminoxidasa (MAO), pacientes que estén utilizando antidepresivos que afecten la transmisión noradrenérgica (como los tricíclicos y mianserina).

EFFECTOS ADVERSOS:

Las reacciones adversas manifestadas son: sequedad bucal, hiperemia ocular, ardor y picazón, dolor de cabeza, visión borrosa, sensación de cuerpo extraño, fatiga, somnolencia, folículos conjuntivales, reacciones alérgicas oculares y prurito ocular. Decoloración, erosión de la cornea, fotofobia, eritema de párpados, dolor y sequedad ocular, lagrimeo, síntomas de las vías respiratorias, edema de párpados, edema conjuntival, vértigo, blefaritis, irritación ocular, síntomas gastrointestinales, astenia, palidez conjuntival, visión anormal y dolor muscular.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

Se debe tener precaución en el tratamiento de pacientes con enfermedades cardiovasculares severas, con problemas hepáticos o renales, con depresión, insuficiencia cerebral o crónica, fenómeno de Raynaud, hipotensión ortostática. Debe llevarse un control frecuente, en aquellos pacientes que se ha prescrito medicación para disminuir la presión intraocular. El uso de Bridomol durante el embarazo solo se justifica cuando los beneficios potenciales para la madre sean mayores que el riesgo potencial para el feto.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS:

El uso de Brimonidina debe considerarse la posibilidad de un efecto aditivo o potenciación con depresores del SNC (alcohol, barbitúricos, opiáceos, sedantes o anestésicos). Se recomienda precaución al emplear fármacos tales como antihipertensivos y/o glucósidos cardiotónicos de forma concomitantemente con Brimonidina. Se debe usar con cuidado en pacientes que están recibiendo antidepresivos tricíclicos que pueden afectar el metabolismo y capacitación de los aminoácidos circulantes.

MANIFESTACIONES Y MANEJO DE LA SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL:

No se tiene conocimiento acerca de intoxicación por el uso de Brimonidina. La ingestión accidental es absorbida casi un 100% y puede provocar somnolencia, confusión, bradicardia e hipertensión arterial. Tratamiento: Son medidas generales, siempre teniendo el control de la vía aérea, lavado gástrico y carbón activado cuando sea factible.

POSOLOGÍA:

Vía de administración oftálmica.

La dosis recomendada es una gota de Bridomol dos veces al día, separada a intervalos regulares.

PRESENTACIÓN:

Caja conteniendo Frasco Gotero de 5 ml

CONSERVACIÓN:

Almacénese a temperatura entre 15 - 30°C.



Elaborado en República Dominicana por:
Laboratorios Síntesis, S.R.L
Manos que inyectan **VIDA**