

# Oculgla - 0.50% - 0.25%



**Timolol Maleato**

**SOLUCIÓN OFTÁLMICA**

**Síntesis**

**Composición:**

Cada ml contiene:

Timolol, Maleato .....2.5 mg  
Agua destilada estéril c.s.p .....1 ml

Cada ml contiene:

Timolol, Maleato .....5 mg  
Agua destilada estéril c.s.p .....1 ml

**Características generales:**

**Oculgla - 0.50% 0.25%** reduce la presión intraocular elevada y normal, ya sea asociada o no con glaucoma. La presión intraocular elevada es el factor de riesgo principal en la patogénesis de la pérdida de los campos visuales en el glaucoma. Cuanto mayor sea la presión intraocular, mayor es la posibilidad de pérdida de los campos visuales y daño al nervio óptico en el glaucoma.

**Indicaciones:**

Está indicado para la reducción de la presión intraocular elevada en pacientes con hipertensión ocular, glaucoma crónico de ángulo abierto, con afaquia y glaucoma, glaucoma secundario (algunos casos), ángulo estrecho e historia de cierre de ángulo estrecho inducido en forma espontánea o iatrogénicamente en el ojo opuesto en el cual es necesaria la reducción de la presión intraocular.

**Contraindicaciones:**

Hipersensibilidad a cualquiera de los componentes de la fórmula. En pacientes con asma bronquial o con una historia de asma bronquial, ó enfermedad pulmonar obstructiva crónica y severa. Bradicardia sinusal; bloqueo atrioventricular de segundo y tercer grado, falla cardíaca manifiesta y choque cardiogénico. Existe restricciones de uso durante el embarazo y lactancia.

**Efectos adversos:**

En algunos casos visión borrosa transitoria, sensación de quemazón y ardor, signos y síntomas de irritación ocular incluyendo ardor, conjuntivitis, blefaritis, queratitis, disminución de la sensibilidad de la córnea y ojos secos. Molestias visuales. Bradicardia, arritmia, hipotensión, síncope, bloqueo cardíaco, accidente cardiovascular, fenómeno de Raynaud, manos y pies fríos. Disnea, tos cefalea, astenia, fatiga, dolor en el pecho, rash localizado y generalizado, náusea, diarrea, dispepsia, boca seca, etc.

**Advertencias y Precauciones:**

Los pacientes en tratamiento con este medicamento deben ser observados en caso de un efecto aditivo potencial, ya sea la presión intraocular o sobre los efectos sistémicos conocidos del beta-bloqueo. Su uso durante el embarazo y la lactancia está restringido, debido a que el Timolol puede absorberse, solo deberá usarse en caso que el beneficio potencial para la madre supere el riesgo para el feto. Igual consideración se deberá tomar en cuenta para lactancia, el medicamento se excreta por la leche materna.

**Interacciones medicamentosas:**

Epinefrina, reserpina, nifedipina, verapamilo, diltiazem, quinidina. En pacientes que reciben al mismo tiempo un bloqueador beta y medicamentos que disminuyen las catecolaminas, como la reserpina, debido a la posibilidad de efectos aditivos y de que produzca hipotensión y/o bradicardia intensa, síncope o hipotensión. Los derivados de la dihidropiridina como la nifedipina, pueden ocasionar hipotensión, mientras que el verapamilo y el diltiazem tienen mayor tendencia a causar trastornos de la conducción aurículo-ventricular o insuficiencia ventricular izquierda. El uso concomitante del beta bloqueador, adrenérgico diltiazem, verapamilo, puede causar efectos aditivos con el tiempo.

**Manifestaciones y manejo de la sobredosificación ó ingesta accidental:**

Intoxicación y tratamiento en caso de sobredosificación accidental no se dispone de ningún dato en humanos con respecto a una sobredosis. Los síntomas de sobredosis sistémica del Timolol son: bradicardia, hipotensión, broncoespasmo y arresto cardíaco.

Si se presentan dichos síntomas, el tratamiento debe ser sintomático y de soporte. Los estudios han demostrado que el Timolol no se dializa fácilmente.

**Posología:**

La dosis inicial usual es de una gota en los ojos afectados dos veces al día. Se debe invertir el frasco cerrado y agitarlo una vez antes de cada uso. No es necesario agitarlo más de una vez.

**Presentación:** Caja con Frasco-gotero de 10 ml.

**Conservación:** Manténgase a temperatura entre 15 y 30°C.



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