

Posologia

Para evitar possível contaminação do frasco, mantenha a ponta do frasco longe do contato com qualquer superfície. Pingue uma gota no (s) olho (s) afetado (s) uma vez por dia à noite. A dispensação da gota deve ser feita posicionando o frasco do medicamento em um ângulo de 45°. Não pingue mais que uma vez por dia, pois o uso com maior frequência pode diminuir o efeito de redução da pressão intraocular.

Você pode usar Travoprost Solução Oftálmica junto com outros medicamentos oftálmicos para diminuir a pressão intraocular. Se você estiver usando mais de um produto oftálmico, deve usá-los com intervalo mínimo de 5 minutos.

Indicações do produto

Travoprost Solução Oftálmica está indicado para a redução da pressão intraocular em pacientes com glaucoma de ângulo aberto, glaucoma de ângulo fechado em pacientes submetidos previamente a iridotomia e hipertensão ocular.

Contra Indicações

da fórmula.

Efeitos Colaterais

As seguintes reações adversas foram reportadas durante estudos clínicos com Travoprost Solução Oftálmica e são classificadas de acordo com a seguinte convenção: Muito comum ($\geq 1/10$); Comum ($\geq 1/100$ a $< 1/10$); Incomum ($\geq 1/1.000$ a $< 1/100$); Rara ($\geq 1/10.000$ a $< 1/1.000$); Muito rara ($< 1/10.000$). Dentro de cada grupo de frequência, as reações adversas são apresentadas por ordem decrescente de gravidade. Classificação por sistema de órgão/Frequência/Termo preferido MedDRA (v. 18.0) Distúrbios do sistema imunológico Incomum Hipersensibilidade Distúrbios do sistema nervoso Incomum Dor de cabeça Raras Tontura, disgeusia Distúrbios oculares Muito comum Hiperemia ocular Comum Dor nos olhos, prurido ocular, olho seco, irritação ocular, hiperpigmentação da íris, desconforto ocular Incomum Erosão da córnea, ceratite ponteadada, ceratite, irite, acuidade visual reduzida, conjuntivite, inflamação na câmara anterior, blefarite, visão turva, fotofobia, catarata, edema periorbital, prurido nas pálpebras, secreção nos olhos, crosta na margem da pálpebra, aumento de lágrimas, eritema da pálpebra, crescimento de cílios Raras Uveíte, iridociclite, folículos conjuntivais, edema da conjuntiva, herpes simplex oftálmica, hipoestesia ocular, inflamação no olho, eczema da pálpebra, pigmentação da câmara anterior, astenopia, alergia ocular, irritação da pálpebra, hiperpigmentação dos cílios, espessamento dos cílios, triquíase Distúrbios cardíacos Raras Frequência cardíaca diminuída, palpitações Distúrbios vasculares Raras Hipertensão e hipotensão Distúrbios respiratórios, torácicos e do mediastino Raras Asma, dispneia, disfonia, tosse, rinite alérgica, dor orofaríngea, desconforto nasal, secreção nasal Distúrbios gastrointestinais Raras Boca seca, constipação Distúrbios da pele e tecido subcutâneo Incomum Hiperpigmentação da pele, hipertricose Raras Alteração da cor da pele, madarose, alterações da cor do cabelo, eritema, rash Distúrbios musculoesqueléticos e do tecido conjuntivo Artralgia, dor musculoesquelética Distúrbios gerais e condição no local da administração Rara Astenia Reações adversas adicionais identificadas a partir da vigilância pós-comercialização, incluem o seguinte. As frequências não puderam ser estimadas a partir dos dados disponíveis. Dentro de cada classificação por sistema de órgão, as reações adversas são apresentadas por ordem decrescente de gravidade. Classificação por sistema de órgão/Termo preferido MedDRA (v. 18.0) Distúrbios psiquiátricos Depressão, ansiedade, insônia Distúrbios oculares Edema macular, olho fundo Distúrbios do ouvido e labirinto Tinido Distúrbios cardíacos Dor no peito, arritmia e taquicardia Distúrbios respiratórios, torácicos e do mediastino Epistaxe Distúrbios gastrointestinais Diarreia, dor abdominal, náusea e vômito Distúrbios da pele e tecido subcutâneo Prurido Distúrbios renais e urinários Disúria, incontinência urinária Laboratoriais Aumento de antígeno prostático específico Em casos de eventos adversos, notifique ao Sistema de Notificações em Vigilância Sanitária -

DCB-Denominação Comum Brasileira

08819.