





bimatoprosta Solução oftálmica

BULA DESTINADA AO PACIENTE

Esta bula é continuamente atualizada. Favor proceder a sua leitura antes de utilizar o medicamento.

MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES:

Solução oftálmica estéril de 0,3mg/mL: Embalagem contendo 1 frasco gotejador com 3mL ou 5mL.

USO OFTÁLMICO USO ADULTO

COMPOSICÃO

Cada mL (aproximadamente 34 gotas) da solução oftálmica contém: Excipientes: cloreto de benzalcônio, cloreto de sódio, ácido cítrico, fosfato de sódio dibásico heptaidratado e água purificada.

1. PARA OUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Bimagan[®] é indicado para a redução da pressão aumentada dentro dos olhos em pacientes com glaucoma de ângulo aberto, glaucoma de ângulo os olhos. fechado em pacientes submetidos previamente a iridotomia e hipertensão ocular.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Bimagan[®] é uma solução oftálmica destinada a reduzir a pressão aumentada dentro dos olhos, especialmente em casos de glaucoma.

3. OUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?



Bimagan[®] é contraindicado para pessoas que apresentam alergia a Gravidez bimatoprosta ou qualquer um dos componentes de sua fórmula.

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? médico antes de fazer uso de medicamentos.

Bimagan[®] é um medicamento de uso exclusivamente oftálmico.

Bimagan® deve ser utilizado com cautela em pacientes com inflamação orientação médica ou do cirurgião-dentista. intraocular aguda (como por exemplo, uveíte) pois a inflamação pode ser Lactação agravada.

Portanto, Bimagan[®] deve ser utilizado com cautela em pacientes afácicos, se estiver amamentando. em pacientes pseudoafácicos com cápsula posterior do cristalino lacerada, Uso em crianças ou em pacientes com fatores de risco conhecidos para edema macular (por O uso em pacientes pediátricos não foi avaliado e, portanto o uso do 5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR exemplo, cirurgia intraocular, oclusão de veia da retina, doença inflamatória Bimagan® não é recomendado em crianças e adolescentes. ocular e retinopatia diabética).

Foram relatados escurecimento e aumento gradativo do crescimento Não foram observadas diferencas de eficácia e segurança entre pacientes dos cílios em comprimento e espessura, escurecimento da pele ao redor idosos e de outras pacientes adultos. dos olhos e da cor dos olhos. Algumas dessas alterações podem ser Pacientes que utilizam lentes de contato permanentes, outras não. Se o tratamento for feito em apenas um dos olhos **Bimagan**[®] não deve ser aplicado durante o uso de lentes de contato essas reações podem ocorrer somente no olho tratado, podendo os olhos gelationosas ou hidrofílicas, pois o cloreto de benzalcônio presente na ficarem diferentes um do outro.

Houve relatos de inflamação bacteriana associada com o uso de recipientes do colírio e aguarde pelo menos 15 minutos para recolocá-las. de doses múltiplas de produtos oftálmicos de uso tópico. Esses recipientes Pacientes que fazem uso de mais de um medicamento oftálmico foram contaminados pelos pacientes, que na maioria dos casos, apresentavam Bimagan® pode ser administrado com outros colírios para reduzir a pressão doenca corneana concomitante ou ruptura da superfície epitelial ocular. intraocular e, neste caso, deve-se respeitar o intervalo de 5 minutos entre Para não contaminar o colírio evite o contato do conta gotas com qualquer as aplicações. superfície. Não permita que a ponta do frasco entre em contato direto com Pacientes com insuficiência renal ou hepática

de Bimagan[®] entra em contato repetidamente com a superfície da pele. Interferência na capacidade de dirigir veículos e operar máquinas Portanto, é importante aplicar Bimagan[®] conforme instruído para evitar Como em qualquer tratamento oftálmico, caso ocorra leve borramento 6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? que a solução escorra pela face ou outras áreas.

O bimatoprosta não foi estudado em pacientes em condições oculares recomenda-se aguardar até que a visão retorne ao normal antes de dirigir • Antes de usar o medicamento, confira o nome no rótulo, para não inflamatórias, neovasculares, glaucoma de ângulo fechado, glaucoma veículos ou operar máquinas. congênito ou glaucoma de ângulo estreito.

Gravidez e Lactação





Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem Para pacientes com glaucoma ou hipertensão ocular, existe um potencial de

Não há dados a respeito da excreção do bimatoprosta no leite humano, mas Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso A presença de edema macular, incluindo edema macular cistóide, foi como os estudos em animais mostraram que a substância é excretada pelo de algum outro medicamento. relatada durante o tratamento com bimatoprosta 0,03% solução oftálmica. leite, recomenda-se consultar o médico antes de fazer uso de medicamentos. Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser

Uso em idosos

fórmula pode ser absorvido pelas lentes. Retire as lentes antes da aplicação

Existe o potencial para crescimento de pelos nas áreas onde a solução ou do figado e, portanto, deve ser utilizado com cautela nesses pacientes. ALCANCE DAS CRIANÇAS.

de visão logo após a aplicação, como em qualquer tratamento ocular, • Você deve usar este medicamento exclusivamente nos olhos.

Interações medicamentosas

Não são previstas interações entre Bimagan[®] e outros medicamentos. • A solução já vem pronta para uso. Não encoste a ponta do frasco nos olhos,

Não houve evidências de interação, quando **Bimagan**[®] foi administrado Não foram realizados estudos sobre o uso da bimatoprosta em pacientes concomitantemente com outros agentes betaboqueadores. O uso grávidas. Na ocorrência de gravidez ou se estiver amamentando, consulte o concomitante do Bimagan® e outros agentes antiglaucomatosos que não sejam betabloqueadores tópicos não foi avaliado durante a terapia.

> redução do efeito da diminuição da pressão intraocular quando Bimagan® é utilizado com outros análogos da prostaglandina.

perigoso para a sua saúde.

ESTE MEDICAMENTO?

Bimagan® deve ser mantido em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C). Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Após aberto, o produto é válido por 102 dias, se conservado em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C).

Características físicas e organolépticas:

Bimagan® apresenta-se na forma de solução límpida, incolor e isenta de partículas estranhas.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

Bimagan® não foi estudado em pacientes com mau funcionamento dos rins TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO

- haver enganos. Não utilize o **Bimagan**[®] caso haja sinais de violação e/ou danificações do frasco.



do frasco e do medicamento.

• Você deve aplicar o número de gotas da dose recomendada pelo seu pele. médico em um ou ambos os olhos. A dose usual é de 1 gota aplicada no(s) Reação incomum (ocorre entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam Indústria Brasileira olho(s) afetado(s), uma vez ao dia (de preferência à noite), com intervalo de este medicamento): irite (inflamação da íris) e hirsutismo (crescimento Farm, Resp.: aproximadamente 24 horas entre as doses. A dose não deve exceder a uma aumentado de pelos). dose única diária, pois foi demonstrado que a administração mais frequente Outras reações adversas relatadas após a comercialização de bimatoprosta. pode diminuir o efeito do medicamento sobre a pressão intraocular elevada. Como os relatos de pós-comercialização são voluntários e de tamanho Fabricado por:

• Feche bem o frasco depois de usar.

doses e a duração do tratamento. Não interrompa o tratamento sem o sulco palpebral (enoftamilte), eritema (vermelhidão) ao redor dos olhos, DAIA - Anápolis - GO conhecimento do seu médico.

ESTE MEDICAMENTO?

Caso esqueça de utilizar o medicamento, aplique na manhã seguinte e hipertensão (pressão alta). depois aplique a próxima dose no horário habitual, à noite.

médico, ou cirurgião-dentista.

CAUSAR?

comuns com bimatoprosta por ordem de frequência foram:

este medicamento): hiperemia (vermelhidão) conjuntival, hiperemia rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do (vermelhidão) dos olhos, crescimento dos cílios e prurido (coceira) nos medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar

Reação comum (ocorre entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento): conjuntivite alérgica, astenopia (vista cansada), blefarite VENDA SOB PRESCRICÃO MÉDICA (inflamação das pálpebras), escurecimento da pálpebra, edema (inchaço) Registro M.S. nº 1.5423.0208 conjuntival, secreção ocular, irritação ocular, dor ocular, alteração (escurecimento) da cor dos cílios, eritema (vermelhidão) palpebral, prurido DIZERES LEGAIS (coceira) palpebral, aumento da pigmentação (escurecimento) da íris, Registrado por: aumento do lacrimejamento, secura ocular, ardor ocular, sensação de corpo Geolab Indústria Farmacêutica S/A

nos dedos e nem em outra superfície qualquer, para evitar a contaminação estranho nos olhos, distúrbios visuais, visão borrada, fotofobia, ceratite VP. 1B QD. 08-B Módulos 01 a 08 puntacta (inflamação da córnea), hiperpigmentação (escurecimento) da DAIA - Anápolis - GO

de população impreciso, não é possível estimar a frequência dessas Geolab Indústria Farmacêutica S/A Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as reações: alterações periorbitais e palpebrais – incluindo aprofudamento do VP. R3 QD. 02-D Módulos 01 a 05 edema (inchaço) palpebral, edema (inchaço) macular, desconforto ocular, CNPJ: 03.485.572/0006-00 crescimento anormal de pelos, descoloração da pele, náusea, sinais e Indústria Brasileira 7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR sintomas de reação de hipersensibilidade (alergia) nos olhos e pele, tontura, Farm. Resp.: dor de cabeca, asma, exacerbação (crise) da asma, dispneja (falta de ar). Luciano Bulio Lima/CRF - GO nº 13264

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. em 16/07/2021. Informe também à empresa através do seu servico de atendimento.

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME 9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Assim como em qualquer medicamento, podem ocorrer reações indesejáveis Não há informações de casos de superdoses em humanos. Se uma superdose com a aplicação de Bimagan[®]. As reações adversas oculares relatadas mais ocorrer com Bimagan[®], o tratamento deve ser sintomático. Nestes casos o médico deve ser consultado imediatamente.

Reação muito comum (ocorre em mais de 10% dos pacientes que utilizam Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure de mais orientações.

CNPJ: 03.485.572/0001-04

Ronan Juliano Pires Faleiro/CRF - GO nº 3772





