





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 APRESENTAÇÃO:

Solução Oftálmica Estéril 3mg/mL: Embalagem contendo 1 frasco plástico gotejador com 5mL

USO OFTÁLMICO USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 2 MESES DE IDADE

COMPOSICÃO

Cada mL (30 gotas) da solução oftálmica contém:

Excipientes: citrato de sódio, ácido cítrico, cloreto benzalcônico, cloreto de sódio, edetato dissódico, tiloxapol, hidróxido de sódio e água purificada.

*Corresponde a 0,1mg de tobramicina por gota.

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Este medicamento é um antibiótico tópico indicado para o tratamento de infecções externas dos olhos e seus anexos, causadas por bactérias sensíveis à tobramicina.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Zobilar® atua eliminando as bactérias causadoras da infecção ocular.

3. OUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Este medicamento é contraindicado para pessoas

hipersensibilidade (alergia) ao princípio ativo ou a qualquer excipiente.

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? Não foram realizados estudos para avaliar o efeito da administração tópica

- Sensibilidade à aplicação tópica de aminoglicosídeos pode ocorrer em ocular de **Zobilar**® sobre a fertilidade humana. alguns pacientes. A gravidade das reações de hipersensibilidade pode variar Gravidez de efeitos locais para reações generalizadas, tais como eritema, prurido, Não há, ou é limitada a quantidade de dados sobre a utilização ocular tópica urticária, erupções cutâneas, anafilaxia, reações anafilactóides ou reações de tobramicina em mulheres grávidas. A tobramicina pode atravessar a pla- Após aberto, valido por 28 dias. bolhosas.

tratamento deve ser interrompido.

- micina ocular tópica, pode também ser sensível a outros aminoglicósideos te em excesso da dose ocular humana máxima de Zobilar®, portanto o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo. tópicos e/ou sistêmicos.
- tema nervosa), ototoxicidade (toxicidade no ouvido) e nefrotoxicidade (to- utilizado durante a gravidez somente se for claramente necessário. xicidade nos rins), ocorreram em pacientes recebendo terapia sistêmica de Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem tobramicina. Deve-se ter precaução quando utilizados concomitantemente. orientação médica ou do cirurgião-dentista.
- Assim como acontece com outros antibióticos, o uso prolongado de Lactação uma terapia adequada.
- uma infecção ocular. Zobilar® contém cloreto de benzalcônio que pode clínicos na criança após a utilização tópica do medicamento. Entretanto, o interromper o tratamento. causar irritação ocular e é conhecido por alterar a coloração das lentes de risco para a criança amamentada não pode ser excluído. É necessário que Siga a orientação do seu médico, respeitando sempre os horários, as Caso você esteja autorizado a usar lentes de contato, será instruído a retirar com este medicamento deve ser interrompida, considerando o beneficio conhecimento do seu médico. as lentes de contato antes da aplicação deste produto e aguardar por pelo da amamentação para a criança e o beneficio do tratamento para a mulher. menos 15 minutos antes da reinserção.
- Se você tem ou já teve condições como a miastenia ou doença de Nenhuma interação clinicamente relevante foi descrita com aplicação tópi- ESTE MEDICAMENTO? Parkinson, consulte o seu médico. Antibióticos deste tipo podem piorar a ca ocular deste medicamento. fraqueza muscular.

Efeitos sobre a capacidade de dirigir e operar máquinas

Visão turva temporária ou outros distúrbios visuais podem afetar a capacido seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde. dade de dirigir ou operar máquinas. Se a visão turvar após a aplicação, você deve esperar até que a visão normalize antes de dirigir ou operar máquinas. 5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR



Fertilidade, gravidez e lactação Fertilidade

centa para o feto após a administração intravenosa em mulheres grávidas. Se for desenvolvida hipersensibilidade durante o uso deste medicamento, o Não é esperado que a tobramicina cause ototoxicidade através da exposição Zobilar® apresenta-se na forma de solução límpida, de incolor a levemente

não há relevância clínica. A tobramicina não tem demonstrado induzir - As reações adversas graves, incluindo neurotoxicidade (toxicidade no sisteratogenicidade em ratos e coelhos. O medicamento tobramicina deve ser TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO

Interações medicamentosas

algum outro medicamento. Não use medicamento sem o conhecimento ao esquema regular.

ESTE MEDICAMENTO?

Zobilar® dever ser mantido em temperatura ambiente (15°C a 30°C). protegido da umidade.

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.

Características físicas e organolépticas:

amarelada e isenta de partículas estranhas.

- Pode ocorrer hipersensibilidade cruzada com outros aminoglicósideos, e Estudos em animais demonstraram toxicidade reprodutiva após a ad- Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no deve-se considerar a possibilidade de que se você se tornar sensível a tobra- ministração de tobramicina com dosagens consideradas suficientemen- prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte

ALCANCE DAS CRIANCAS.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Não deve ser injetado. Exclusivamente para uso oftálmico. Para evitar postobramicina pode resultar em proliferação de organismos não susceptí- A tobramicina é excretada no leite humano após administração sistêmica. É sível contaminação do frasco, não toque a ponta do frasco em qualquer veis, incluindo fungos. Se ocorrer superinfecção, o médico deve iniciar desconhecido se a tobramicina e dexametasona são excretadas no leite hu- superfície. Nos casos leves a moderados, pingue uma ou duas gotas no mano após administração tópica ocular. Não é provável que a quantidade de olho afetado a cada 4 horas. Nos casos de infecções graves, pingue duas - O uso de lentes de contato não é recomendado durante o tratamento de tobramicina seria detectável no leite humano ou capaz de produzir efeitos gotas no olho de hora em hora até melhorar e depois reduza a dose antes de

contato gelatinosas. Evitar o contato com as lentes de contato gelatinosas. haja uma decisão se a amamentação deve ser suspendida ou se a terapia doses e a duração do tratamento. Não interrompa o tratamento sem o

7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR

Se esquecer uma dose, aplique o medicamento o quanto antes. No entanto, Informe a o seu médico ou cirurgião-dentista se está fazendo uso de se estiver perto do horário da próxima dose, ignore a dose esquecida e volte

> Em casos de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.





CAUSAR?

As seguintes reações adversas foram reportadas em estudos clínicos estimadas a partir dos dados disponíveis): com Zobilar[®] e são classificadas de acordo com a seguinte convenção: muito comum (ocorre em mais de 10% dos pacientes que utilizam este medicamento), comum (ocorre entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento), incomum (ocorre entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento), rara (ocorre entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento), ou muito rara (ocorre em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento). Dentro de cada grupo de frequência, as reações adversas são apresentadas por ordem decrescente de gravidade.

Classificação por sistema de órgãos	Reações adversas Termo preferencial MedDRA (v. 15.1)
Distúrbio do sistema imune	Incomum: hipersensibilidade (alergia)
Distúrbio do sistema nervoso	Incomum: dor de cabeça
Distúrbios oculares	Comum: desconforto ocular, hiperemia ocular Incomum: ceratite, abrasão da córnea, deficiência visual, visão turva, eritema palpebral, edema conjuntival, edema palpebral, dor nos olhos, olho seco, secreção ocular, prurido ocular, aumento do lacrimejamento
Distúrbios na pele e tecidos subcutâneos	Incomum: urticária, dermatite, madarose, leucoderma, prurido, pele seca

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME Reações adversas adicionais identificadas a partir da vigilância pós- Registro M.S. nº 1.5423.0278 comercialização, incluem o seguinte (as frequências não puderam ser

Classificação por sistema de órgãos	Reações adversas Termo preferencial MedDRA (v. 15.1)
Distúrbios do sistema imune	Reação anafilática
Distúrbios oculares	Alergia nos olhos, irritação nos olhos, prurido (coceira) nas pálpebras
Distúrbios na pele e tecidos sub- cutâneos	Síndrome de Stevens-Johnson, eritema multiforme, rash (erupção na pele - inflamação na pele)

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reacões indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também a empresa através do seu servico de atendimento.

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR em 27/10/2020. DO QUE AINDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Devido às características da presente preparação, nenhum efeito tóxico é SAC 0800 701 6080 previsto com uma superdose ocular deste produto, nem em caso de ingestão acidental do conteúdo de um frasco.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar demais orientações.

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA SÓ PODE SER VENDIDO COM RETENÇÃO DA RECEITA

DIZERES LEGAIS

Registrado por:

Geolab Indústria Farmacêutica S/A

VP. 1B OD. 08-B Módulos 01 a 08

DAIA - Anápolis - GO

CNPJ: 03.485.572/0001-04

Indústria Brasileira

Farm. Resp.:

Ronan Juliano Pires Faleiro/CRF - GO nº 3772

Fabricado por:

Geolab Indústria Farmacêutica S/A

VP. R3 QD. 02-D Módulos 01 a 05

DAIA - Anápolis - GO

CNPJ: 03.485.572/0006-00

Indústria Brasileira

Farm. Resp.:

Luciano Bulio Lima/CRF - GO nº 13264

Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa



sac@geolab.com.br



