

RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

Nombre del pro	ducto:	BETAXOLOL 0,5 %
----------------	--------	-----------------

Forma farmacéutica: Colirio

Fortaleza: 5,0 mg/mL

Presentación: Estuche por 1 frasco gotero de PEBD blanco

con 5 mL.

Titular del Registro Sanitario, ciudad,

país:

ALFARMA S.A., Ciudad de Panamá, Panamá.

CIRON DRUGS & PHARMACEUTICALS PVT. LTD.,

Fabricante (es) del producto, ciudad

(es), país (es):

Thane, India.

Planta N-118 y N-119 Producto terminado.

Número de Registro Sanitario: M-15-127-S01

Fecha de Inscripción: 8 de octubre de 2015

Composición:

Cada mL contiene:

Betaxolol

(eq.a 5,6 mg de clorhidrato de

betaxolol)

5,0 mg*

*Se adiciona un 10 % de exceso.

Plazo de validez: 24 meses

Condiciones de almacenamiento: Almacenar por debajo de 30 °C. Protéjase de la luz.

Indicaciones terapéuticas:

Reducción de la presión intraocular elevada en condiciones tales como hipertensión ocular y glaucoma de ángulo abierto.

Reducción de la presión intraocular elevada en condiciones tales como hipertensión ocular y glaucoma de ángulo abierto.

Contraindicaciones:

Betaxolol colirio está contraindicado en pacientes con:

Bradicardia;

Choque cardiogénico;

Fallo cardiaco evidente;

Bloqueo AV de segundo y tercer grado;

Hipersensibilidad a cualquier componente de la formulación u otro agente betabloqueador.

Precauciones:

Al igual que otros fármacos oftálmicos de aplicación tópica, Betaxolol, colirio, puede absorberse sistémicamente y pueden ocurrir las reacciones adversas que se observan con los betabloquedores orales. Los pacientes que reciben agentes bloqueadores betaadrenérgicos por vía oral y Betaxolol, colirio, deben observarse para un efecto aditivo potencial, ya sea en la presión intraocular o en los efectos sistémicos conocidos de beta bloqueo. Los pacientes no deben recibir conjuntamente dos agentes bloqueadores betaadrenérgicos oftálmicos tópicos. Usar con precaución en pacientes con diabetes (especialmente diabetes lábil) o en pacientes con sospecha de tirotoxicosis en desarrollo. Debe considerarse el retiro gradual de los agentes bloqueadores beta-adrenérgicos antes de la anestesia general debido a la capacidad reducida del corazón para responder al refleio del estímulo simpático beta-adrenérgicamente mediado. Aunque los beta-bloqueadores cardioselectivos tienen menos efecto en la función pulmonar que otros beta-bloqueadores. deben usarse con precaución en el tratamiento de los pacientes con glaucoma que presenten enfermedad pulmonar obstructiva. Existen reportes de ataques asmáticos y dificultad pulmonar durante el tratamiento de este tipo de pacientes con betaxolol. Un incremento en la resistencia de las vías aéreas puede aliviarse inhalando agonistas beta-2. Esta formulación de Betaxolol, colirio, contiene cloruro de benzalconio como preservante, el cual puede depositarse en los lentes de contacto blandos. Por lo tanto. Betaxolol 0.5 %. colirio no debe utilizarse mientras se usen este tipo de lentes. Los lentes deben retirarse antes de la instilación de las gotas y no colocarse nuevamente hasta después de 15 minutos de la instilación. Cuando se usa Betaxolol, colirio, para reducir la presión intraocular en glaucoma de ángulo cerrado, este debe usarse con un miótico y no solo. Los pacientes deben instruirse para evitar que la punta del gotero contacte el ojo o las estructuras circundantes. Los pacientes también deben conocer que si las soluciones oculares se manejan de forma inapropiada, pueden contaminarse con bacterias que pueden provocar infecciones oculares. El uso de soluciones contaminadas puede dar como resultado daño grave para los ojos con la subsecuente pérdida de la visión. Los pacientes deben estar advertidos que si desarrollan una condición ocular intercurrente (por ej. trauma, cirugía ocular o infección) deben solicitar consejo inmediato a su médico sobre el envase multidosis que tiene en uso. Existen reportes de queratitis bacteriana asociada al uso de productos oftalmológicos tópicos.

Advertencias especiales y precauciones de uso:

Ver Precauciones.

Efectos indeseables.

Trastornos oculares:

Comunes: Malestar.

No comunes: Lagrimeo al instilar las gotas.

Raros: Disminución de la sensibilidad corneal, eritema, picazón, ardentía, dolor, queratitis punteada superficial, ojo seco, visión borrosa, fotofobia y reacciones alérgicas, incluyendo anafilaxia y blefaroconjuntivitis. Debido a que a que los agentes bloqueadores beta-adrenérgicos aplicados tópicamente pueden absorberse sistémicamente, con la administración tópica pueden ocurrir las reacciones adversas reportadas para los agentes bloqueadores beta-adrenérgicos administrados sistémicamente (ver Advertencias Especiales). Las reacciones sistémicas después de la administración tópica de Betaxolol se han reportado raramente.

Trastornos Cardiovasculares:

Raros: bradicardia; conducción AV lenta; exacerbación de bloqueo AV; fallo cardiaco.

Trastornos Gastrointestinales:

Raros: náusea; vómito; diarrea.

Investigaciones:

Raros: aumento en los Anticuerpos Antinucleares (ANA) – no está clara la relevancia clínica.

Trastornos Metabólicos:

Raros: enmascaramiento de los síntomas de tirotoxicosis o hipoglicemia.

Trastornos del Sistema Nervioso:

Raros: dolor de cabeza; fatiga; mareos; parestesia.

Trastornos Psiquiátricos:

Raros: insomnio; trastornos del sueño; depresión; alucinaciones, psicosis; confusión; pesadillas.

Trastornos del Sistema Reproductor:

Raros: impotencia.

Trastornos Respiratorios:

Raros: disnea; asma; broncoespasmo.

Trastornos de la Piel y Tejido Subcutáneo:

Raros: alopecia; erupción.

Trastornos Vasculares:

Raros: hipotensión; extremidades frías o cianóticas; Fenómeno de Raynaud; exacerbación de la claudicación intermitente.

Posología y modo de administración

La dosis usual es una gota dos veces al día.

No instilar más de una gota a la vez.

Si usted está usando más de un tipo de gotas oculares, espere por lo menos cinco minutos entre aplicaciones.

Interacción con otros productos medicinales y otras formas de interacción:

Como Betaxolol, colirio, puede absorberse sistémicamente, pueden ocurrir las interacciones siguientes que se observan con los betabloqueadores orales:

Bloqueadores de los canales de calcio (verapamilo y diltiazem): el efecto negativo en la contractilidad y en la conducción atrio-ventricular puede dar lugar a fallo cardiaco e hipotensión.

Glucósidos digitálicos: asociados con los bloqueadores de los canales de calcio puede incrementar el tiempo de conducción atrio-ventricular.

Fármacos reductores de catecolamina (alcaloides de rauwolfia, reserpina, etc.): potenciación de hipotensión y/o bradicardia marcada.

Clonidina: aumento del riesgo de "hipertensión de rebote" al descontinuar la clonidina.

Fármacos antiarrítmicos Clase I (ej. Disopiramida, quinidina) y amiodarona: potenciación de bradicardia, paro sinusal y bloqueo AV.

Fármacos anestésicos: aumento del riesgo de depresión miocárdica e hipotensión debidas a bloqueo de la respuesta cardiaca al reflejo del estímulo simpático.

Cimetidina, hidralazina, fenotiazinas y alcohol: pueden incrementar los niveles plasmáticos del betaxolol.

Uso en Embarazo y lactancia:

No existen estudios adecuados y bien controlados en mujeres embarazadas. Betaxolol se debe utilizar durante el embarazo sólo si el posible beneficio justifica el posible riesgo para el feto.

No se sabe si el betaxolol se excreta en la leche humana. Debido a que muchos fármacos son excretadas en la leche humana, se debe tener cuidado cuando se administre Betaxolol durante la lactancia.

Efectos sobre la conducción de vehículos/maquinarias:

No se debe conducir debido a los efectos indeseables que presenta.

Sobredosis:

Los signos y síntomas más comunes que se pudieran esperar después de una sobredosis con un agente bloqueador beta-adrenérgico son bradicardia sintomática, hipotensión, broncoespasmo y fallo cardiaco agudo, Si ocurre una sobredosis deben considerarse las medidas siguientes:

- 1. Lavado gástrico, si se ingiere.
- 2. Hipotensión: Debe emplearse un agente presor tal como dopamina, dobutamina o noradrenalina. En casos refractarios se ha reportado que es útil el empleo de glucagón.
- 3. Broncoespasmo: Debe usarse clorhidrato de isoprenalina. Puede considerarse terapia adicional con aminofilina.
- 4. Fallo cardiaco agudo: debe instituirse inmediatamente terapia convencional con digitálicos, diuréticos y oxígeno. En casos refractarios se sugiere el uso de aminofilina intravenosa. Esto puede seguirse, si fuera necesario, con glucagón el cual se ha reportado de utilidad.
- 5. Bloqueo cardiaco (de segundo o tercer grado): Debe usarse clorhidrato de isoprenalina o un marcapasos.

Propiedades farmacodinámicas:

Código ATC: S01ED02

Grupo Farmacoterapeútico: Órganos de los sentidos, Oftalmológicos, Preparados contra el glaucoma y mióticos. Agentes bloqueantes.

Betaxolol es un betabloqueador cardioselectivo (β-1 -adrenérgico) que no posee actividad significativa intrínsica o anestésica local (estabilizadora de la membrana). Cuando se aplica por vía tópica en el ojo, reduce tanto la presión intraocular elevada y la normal inhibiendo la producción de humor acuoso. A diferencia de otros mióticos, Betaxolol reduce la presión intraocular con poco o ningún efecto en el tamaño de la pupila o la acomodación. Estudios clínicos controlados han demostrado que el betaxolol oftálmico tiene un efecto mínimo en los parámetros pulmonares y cardiovasculares. Se ha utilizado exitosamente en pacientes sometidos a trabeculoplastia por láser o en pacientes afáquicos.

Propiedades Farmacocinéticas: (Absorción, distribución, biotransformación, eliminación):

Dosis clínicas de betaxolol oral dieron resultados de niveles en plasma de 10-40 ng con una vida media de 12 horas. Betaxolol administrado sistémicamente aparece metabolizado a compuestos inactivos.

Instrucciones de uso, manipulación y destrucción del remanente no utilizable del producto:

Ninguno.

Fecha de aprobación / revisión del texto: 31 de enero de 2023.