

BEVACIZUMAB 25 MG/ML INYECCIÓN INTRAVÍTREA

FORMA FARMACÉUTICA:

Inyectables

CANTIDAD Y UNIDAD DEL LOTE PATRÓN

0.15 ml

COMPOSICIÓN:

BEVACIZUMAB 0.15ml

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Vía Intravítrea

INDICACIÓN Y POSOLOGÍA:

INDICACIONES

Se utiliza para el tratamiento de la degeneración macular asociada a la edad húmeda o exudativa (off-label).

POSOLOGÍA

La posología habitual es de una inyección intravítrea (1,25 mg/0.05 ml) a intervalos regulares (cada 4 o 6 semanas) o según evolución.

NORMAS PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN:

La administración la debe realizar un oftalmólogo con experiencia en la administración de inyecciones intravítreas, en condiciones asépticas.

Lugar de inyección: cuadrante inferotemporal (evitar dirigir el fármaco a la mácula), vítreo medio, bisel de la aguja hacia arriba.

SOBREDOSIS:

Si usted se ha administrado más cantidad de medicamento de la que debe, consulte a su médico o farmacéutico. En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91-562-04-20.

EMBARAZO Y LACTANCIA:

Si está o puede estar embarazada o si está en periodo de lactancia, consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar este medicamento.

USO EN NIÑO:

No se ha realizado estudios de seguridad en niños.

EFFECTO SOBRE LA CAPACIDAD DE CONDUCCIÓN:

El efecto de la inyección sobre la visión del paciente puede ser importante e influir en la capacidad de conducir. Tras la inyección, y hasta que recupere la agudeza visual el paciente no debe conducir vehículos o manipular maquinaria peligrosa.

OTRAS:

No se han descrito otras precauciones especiales. Advertencia: los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance de los niños.

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad a alguno de los componentes de la fórmula.

PRECAUCIONES:

No abrir en ambiente no estéril.

Este medicamento contiene como excipientes trehalosa dihidrato, fosfato sódico, polisorbato 20 y agua para preparaciones inyectables.

INTERACCIONES:

La absorción sistémica de bevacizumab administrada por vía intravítrea es muy baja por lo que es improbable la interacción con otros medicamentos.

REACCIONES ADVERSAS:

Las reacciones adversas más frecuentes son: disminución de la agudeza visual, hemorragia conjuntival, dolor ocular.

Consulte a su médico o farmacéutico si observa algo anormal.

CONSERVACION:

Conservar refrigerado (2-8°C) protegido de la luz y la humedad.

Mantener este medicamento fuera del alcance y de la vista de los niños.

PLAZO DE VALIDEZ:

Esta fórmula magistral tiene un plazo de validez de 9 días desde su elaboración. No utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

FECHA ÚLTIMA REVISIÓN:

13/10/2017