

## BEVACIZUMAB 5 MG/ML COLIRIO 5 ML

### FORMA FARMACÉUTICA:

Colirios

### CANTIDAD Y UNIDAD DEL LOTE PATRÓN

20 ml

### COMPOSICIÓN:

|                           |       |
|---------------------------|-------|
| BEVACIZUMAB               | 0.1g  |
| BENZALCONIO CLORURO 0,5%  | 0.4ml |
| SODIO CLORURO 0,9% c.s.p. | 20ml  |

### VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Vía oftálmica

### INDICACIÓN Y POSOLOGÍA:

#### INDICACIONES

El bevacizumab ha sido diseñado para bloquear una sustancia denominada factor de crecimiento endotelial vascular A (VEGF-A), proteína que hace que crezcan los vasos sanguíneos. Al bloquear este factor, reduce el crecimiento de los vasos sanguíneos. Es utilizado para el tratamiento de pterigion y neovascularización corneal.

#### POSOLOGÍA

La posología habitual es de 4 veces al día, pero puede ajustarse a cada paciente particular. Siga las indicaciones dadas por su oftalmólogo.

No modifique por su cuenta dicha pauta. Mantenga la terapia durante el período de tratamiento instaurado por su oftalmólogo.

### NORMAS PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN:

Para una correcta administración debe destapar el frasco con las manos recién lavadas y procurando que el cuentagotas no toque ninguna superficie.

A continuación separe el párpado del ojo afectado y aplique 1-2 gotas de colirio dentro del párpado inferior.

Durante la aplicación no deberá tocar con el goteador ni el ojo ni los dedos.

Tapé el frasco inmediatamente después de cada aplicación.

### 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.

**EFECTO SOBRE LA CAPACIDAD DE CONDUCCIÓN:**

Puede causar visión borrosa, hasta que recupere la agudeza visual el paciente no debe conducir vehículos o manipular maquinaria peligrosa.

**OTRAS:**

Desechar el preparado si contiene partículas o precipitados. Advertencia: los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance de los niños.

**CONTRAINDICACIONES:**

Hipersensibilidad a alguno de los componentes de la fórmula.

**PRECAUCIONES:**

Este medicamento puede producir irritación ocular porque contiene cloruro de benzalconio. Evitar el contacto con las lentes de contacto blandas. Retirar las lentes de contacto antes de la aplicación y esperar al menos 15 minutos antes de volver a colocarlas. Altera el color de las lentes de contacto blandas.

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

**INTERACCIONES:**

Si está en tratamiento con otro colirio, debe esperar entre 10 y 15 minutos entre la administración de uno y otro.

**REACCIONES ADVERSAS:**

Los efectos adversos de este medicamento por vía oftálmica son, en general, leves y transitorios.

Los más frecuentes son los siguientes: sensación de escozor o quemazón en el ojo, visión borrosa, lagrimeo y sensación de cuerpo extraño en el ojo.

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 14 días desde su elaboración y un periodo de validez de 7 días una vez abierto

No utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

**FECHA ÚLTIMA REVISIÓN:**

13/10/2017