

Vaše plus⁺ při léčbě
GLAUKOMU



VIZIBIM

BIMATOPROST 0,3 mg/ml



ÚČINNÝ PŘI SNIŽOVÁNÍ NOT

- + Velmi silný hypotenzní účinek - výraznější snížení NOT než latanoprost¹ nebo timolol²
- + Odtok nitrooční tekutiny uveosklerální cestou i trabekulární trávčinou

ŠETRNÝ KOKU

- + Bez konzervačních látek

PŘÍZNIVÝ PRO PACIENTA

- + Vícedávková lahvička, se kterou se snadno manipuluje
- + Dávkování pouze 1x denně

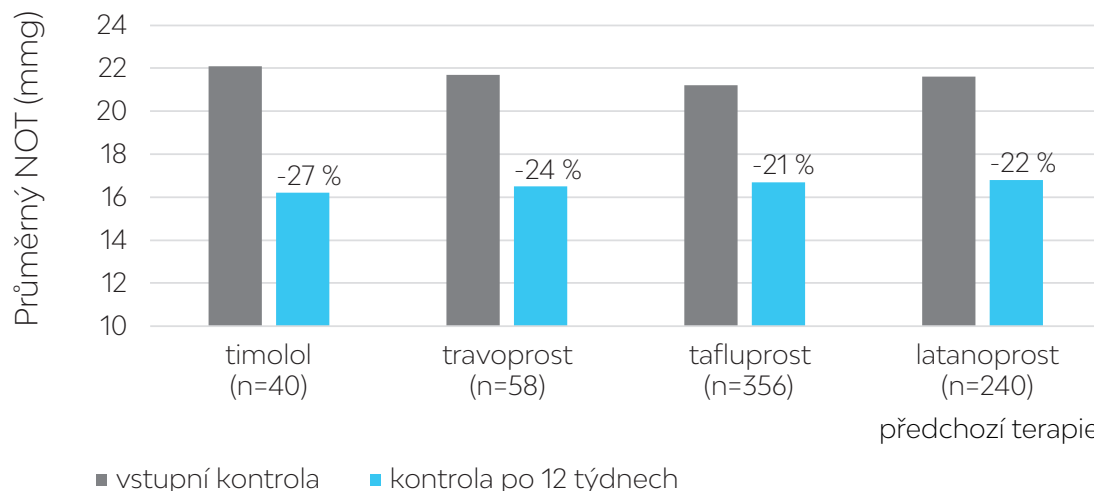


OD SPECIALISTY NA OČNÍ PÉČI

BAUSCH + LOMB

BIMATOPROST **BEZ KONZERVANTŮ** PROKAZUJE VYSOKOU ÚČINNOST³

Průměrné snížení NOT s bimatoprostem bez konzervantů oproti předchozí léčbě³



Účel studie: Zhodnotit účinnost a snášenlivost bimatoprostu 0,03% bez konzervačních látek u pacientů s primárním glaukomem s otevřeným úhlem nebo oční hypertenzí. 1543 pacientů bylo převedeno na bimatoprost z důvodu nedostatečného snížení NOT při terapii jinými léky.

Výsledky: Průměrné snížení NOT bylo 23%. K signifikantnímu snížení NOT oproti vstupní kontrole došlo bez ohledu na předchozí terapii.

Závěr: V klinické praxi byl přechod na bimatoprost spojen s významným snížením NOT oproti výchozím hodnotám. Nízká míra nežádoucích účinků. **Bimatoprost bez konzervačních látek může být proto účinnou léčbou u pacientů, kteří netolerují konzervační látky nebo reagují nedostatečně na nasazenou léčbu.**³

VIZIBIM 0,3 mg/ml oční kapky, roztok – zkrácené informace o přípravku

Název: VIZIBIM 0,3 mg/ml oční kapky, roztok **Složení:** Jeden ml roztoku obsahuje bimatoprost 0,3 mg. **Indikace:** Snížení zvýšeného nitroočního tlaku u chronického glaukomu s otevřeným úhlem a nitrooční hypertenze u dospělých (jako monoterapie nebo jako doplňující terapie k betablokátorům). **Dávkování a způsob podání:** Doporučená dávka je jedna kapka do postiženého oka (očí) jedenkrát denně večer. Dávkování jedenkrát denně nemá být překročeno, protože častější podávání může vést ke snížení účinku na nitrooční tlak. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou látku uvedenou v bodě 6.1. **Zvláštní upozornění:** Před zahájením léčby má být pacient informován o možném růstu řas, ztmavnutí kůže na víčkách a zvýšené pigmentaci duhovky, které byly pozorovány během léčby bimatoprostem. Některé z těchto změn mohou být trvalé. U pacientů s rizikovými faktory pro makulární edém má být bimatoprost používán s opatrností. Pacienti s anamnézou předchozích závažných virových očních infekcí nebo uveitidou/iritidou by měli bimatoprost používat opatrně. Je důležité podávat bimatoprost podle pokynů a zabránit tomu, aby stékal na tvář nebo jiné oblasti kůže. Pacienti s CHOPN, astmatem nebo sníženou respirační funkcí kvůli jiným stavům mají být léčeni se zvýšenou opatrností. Pacienti s predispozicí k nízké srdeční frekvenci nebo nízkému krevnímu tlaku mají bimatoprost používat opatrně. U pacientů používajících bimatoprost s dalšími analogy prostaglandinu mají být sledovány změny nitroočního tlaku. Pacientům s narušeným povrchem očního epitelu hrozí vyšší riziko bakteriální keratitidy. Pacienty je třeba informovat, aby si před použitím umyli ruce a zabránili styku hrotu aplikační lahvičky s okem nebo okolními strukturami, aby nedošlo k poranění oka. Pacienti je rovněž třeba poučit, že oční roztoky mohou být při nesprávném zacházení kontaminovány běžně známými bakteriemi, které způsobují oční infekce. **Interakce:** Nebyly provedeny žádné studie interakcí. **Těhotenství a kojení:** Bimatoprost nemá být během těhotenství podáván, pokud to není nezbytně nutné. Je zapotřebí rozhodnout o ukončení kojení nebo ukončení léčby bimatoprostem s ohledem na přínosy kojení pro dítě a přínosy léčebné terapie pro danou ženu. **Nežádoucí účinky:** Velmi časté: hyperemie spojivek, svědění očí, nadměrný růst řas. **Podmínky uchovávání:** Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání. **Držitel rozhodnutí o registraci:** PharmaSwiss Česká republika s.r.o. **Registrační číslo:** 64/483/16-C **Balení dostupná na trhu:** krabička obsahující 1 lahvičku se 3 ml roztoku **Datum revize textu:** 23.1.2019 Před předepsáním se seznáme s úplným souhrnem údajů o přípravku. Výdej léčivého přípravku vázan na lékařský předpis. Přípravek je hrazen z veřejného zdravotního pojištění. **Úplnou informaci o přípravku získáte na adrese:** PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovcova 1569/2c, 170 00 Praha 7. URČENO PRO ODBORNOU VĚŘEJNOST.

- 1) Noecker RS et al: A six-month randomized clinical trial comparing the intraocular pressure-lowering efficacy of bimatoprost and latanoprost in patients with ocular hypertension or glaucoma. Am J Ophthalmol 2003;135:55-63.
- 2) Higginbotham EJ et al: One-year, randomized study comparing bimatoprost and timolol in glaucoma and ocular hypertension. Archives of Ophthalmology. 2002;120(10):1286-93.
- 3) Pillunat LE et al: Preservative-free bimatoprost 0.03% in patients with primary open-angle glaucoma or ocular hypertension in clinical practice, Clin Ophthalmol. 2016 Sep 12;10:1759-65.

