

628/05.11.2002

Ангелов

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

ОФТАН ТИМОЛОЛ 5 мг/мл очни капки , разтвор /OFTAN TIMOLOL 5 mg/ml eye drops, solution

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Тимолол малеат 6.84 мг/мл еквивалент на тимолол 5 мг/мл

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Очни капки, разтвор.

Бистър, безцветен разтвор.

4. КЛИНИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

4.1. Терапевтични показания

Открытоъгъльна глаукома, намаляване на повищено вътрешно налягане, глаукома след операция за катаракта и вторична глаукома при някои пациенти. Препарата може да бъде използван при лечението на закритоъгъльна глаукома само заедно с миотици.

За употреба само по предписание на офтальмолог или като продължение на терапия започната от такъв специалист.

4.2. Приложение и дозировка

Офтан Тимолол 5 мг/мл: една капка 1-2 пъти дневно в засегнатото око. Препоръчва се да се започне лечението с концентрация 2.5 мг/мл (една капка 1-2 пъти дневно).

Ако тази доза не е достатъчна, вместо нея може да се използва концентрация 5 мг/мл (една капка 1-2 пъти дневно).

Ефектът на понижаване на налягането може да се увеличи чрез комбиниране на Офтан Тимолол с друг вид антиглаукомно лекарство (миотици, адренергични агонисти или инхибитори на карбоанхидразата). Когато се преминава от друг антиглаукомен продукт към Офтан Тимолол, предишния продукт може да бъде спрян изведнъж и да се започне с Офтан Тимолол, както е описано по-горе.

4.3. Противопоказания

Некомпенсирана или остра сърдечна недостатъчност, някои сърдечни ритъмни парушения, най-често - втора или трета степен AV блок и брадикардия.

Брохиална астма, изразена склонност към бронхоспазъм или хронична обструктивна белодробна болест.

Свръхчувствителност към тимолол малеат или бензалкониев хлорид.

4.4. Специални предупреждения и специални предпазни мерки при употреба

Преди започване на лечението, трябва да се прецени общия здравен статус на пациента (виж противопоказания). Тъй като отговора на бета-блокерите може да се промени, препоръчително е вътрешното налягане на пациента да бъде измерено 2-4 седмици след началото на лечението. Също така, очният статус на пациента трябва да се прецени редовно, защото в някои случаи отговорът към тимолол малеат се променя при продължителна употреба.



Тимололът, както и другите бета-блокери, може да маскира симптомите на възможна хипогликемия свързана с лечението на захарен диабет. При пациенти с миастения гравис е описано влошаване на общото състояние при използване на очните капки тимолол.

Очните капки Офтап Тимолол съдържат бензалкониев хлорид като консервант, който може да преципитира в меките контактни лещи. Контактните лещи трябва да се свалят преди поставянето на препарата. Трябва да се изчака поне 15 минути след прилагане на очните капки преди да се поставят отново контактните лещи.

Препарата трябва да се прилага при новородени и малки деца само под контрола на педиатър-офтальмолог.

4.5. Лекарствени и други взаимодействия

Очните капки Офтап Тимолол могат да се използват заедно с други антиглаукомни лекарства. Пациентите, които паралелно получават системни алфа- или бета-блокери, калциеви антагонисти, резерпин, антиаритмични средства от група I (напр. квинидг) или клодинин, трябва да се изследват за възможно засилване на нежеланите ефекти. Съпътстващо лечение с барбитурати, аналгетици или ерго- алкалонди може да засили нежеланите ефекти по отношение на централната нервна система.

4.6. Бременност и кърмене

Продуктът не се препоръчва за употреба по време на бременност и кърмене. Тимололът преминава през плацентата и се изльчва в кърмата. Продуктът трябва да се използва по време на бременност и кърмене само ако потенциалната полза за майката оправдава потенциалния рисък за плода или кърмачето.

4.7. Повлияване на възможностите за шофиране и работа с машини

При правилно дозиране, Офтап Тимололът не предизвиква слабост или зрителни нарушения и поради това не повлиява способностите за управление на моторни превозни средства. Той, обаче, може да понижи кръвното налягане, което при някои пациенти води до отпадналост и замайване. Пациентът трябва да бъде предупреден за това при започване на лечението.

4.8. Нежелани лекарствени реакции

Очните капките Офтап Тимолол се понасят добре. При продължителна употреба се съобщава за дисфункция на слъзната жлеза, точковиден кератит и леко намаляване на корнеалината чувствителност. Пациенти са получавали конюнктивити и блефарити. Обикновено тези симптоми изчезват при преустановяване на лечението. Следните симптоми са теоретично възможни при лечението с тимолол: зрителни нарушения, двойно виждане и птоза.

Системни нежелани ефекти: обостряне на сърдечна недостатъчност, промени в кръвното налягане и брадикардия. Офтап Тимолол не се препоръчва да бъде използван при пациенти с обструктивна белодробна болест или явно изразена склонност към бронхоспазъм. Описани са също гастроинтестинални симптоми и въздействия върху централната нервна система, но идна причина връзка не е установена. Съобщават се отделни случаи на главоболие, съхota в устата, гадене, замайване и хипертония. Пациенти, свръчувствителни към тимолол, могат да развият обрив или уртикария. Следните системни нежелани ефекти са



теоретично възможни по време на лечението с тимолол: влошаване на периферното кръвообращение, астения и ефекти върху централната нервна система като депресия и объркане.

4.9. Предозиране

Дозата е една капка в засегнатото око 1-2 пъти дневно (сутрин и вечер). Предозирането трябва да се избегва. Цялото количество тимолол абсорбирано от една орална приста таблета тимолол (10 мг) се равнява на количеството от около 30 очни капки Офтани Тимолол (5 мг/мл), но поради бързата абсорбция на медикамента през очната и носна лигавица, няколко капки могат да предизвикат аритмии, преходно намаляване на пулсова а честота, намаляване на кръвното налягане и броихоспазъм. Симптомите на предозиране се лекуват симптоматично с адренергични агонисти: напр. изопрепалин, добутамин и синтетичен допамин.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1. Фармакодинамични свойства

Лекарствената съставка на очните капки Офтани Тимолол е L-изомер на тимолола като малеатна сол. Тимолол малеатът е неселективен бета-адренергичен антагонист, който се използва за намаляване на кръвното и вътрешното налягане, и в лечението на агиниа пекторис. L-тимололът има много силен афинитет към β -1 и β -2 рецепторите. Ефектът на намаляване на вътрешното налягане на Офтани Тимолола се дължи на намаляване на образуването на вътрешна течност. Локално приложен в окото продуктът достига до таргетните тъкани, по-точно – цилиарното тяло, където се образува вътрешната течност. Тимололът няма значимо въздействие върху отока на вътрешната течност. Не е известно дали има въздействие върху кръвоносните съдове в предния очен сегмент, но с намаляване на вътрешното налягане е описано и подобряване на циркулацията в ретината. Подобно на много други бета-блокери, тимололът има продължителен пострецепторен ефект; адренергичните рецептори не могат да провеждат въздействието на агонисти и след освобождаването им от тимолола. Тимолол малеатът няма собствена симпатомиметична активност и значима мембрano стабилизираща активност. Офтани Тимололът не повлиява размера на зеницата и акомодацията. Офтани Тимололът е с доказана ефективност в лечението на откритогълната глаукома и окуларната хипертензия. Той може да бъде използван успешно при много форми на вторична глаукома. Офтани Тимололът се полага добре. Той не предизвиква лекарствена зависимост.

Вероятно поради малката доза, синдрома на отнемане, наблюдаван при системно прилаганите бета-блокери, не се наблюдава при спиране на лечението с Офтани Тимолол.

ATC код: S01ED01

5.2. Фармакокинетични свойства

Тимололът е мастино разтворима субстанция и затова е с добра резорбция в окото. През конюнктивата и назалната лигавица, както и през стомашно чревния тракт, медикаментът преминава в системното кръвообращение. Намаляването на вътрешното налягане се дължи на локалното действие. Максималният ефект в окото се получава на 3-4 часа след приложението му, а действието продължава до 24 часа. В окото тимололът се свързва с повърхността на клетките в много тъкани и въвече с пигментните клетки на сидотела на ириса и цилиарния израстък. Той се елиминира от окото

чрез оттока на вътречната течност. Установеното време на полуелиминиране от очите тъкани е 8 часа.

Тимололът се метаболизира в черния дроб до неактивни метаболити, които се излъчват основно през бъбреците. След орален прием метаболизъмът при първото преминаване през черния дроб е значителен, до 50%. Сързването със серумните протеини е умерено (60%). Обемът на разпределение е средно над 2 л/кг и субстанцията преминава кръво-мозъчната бариера. Известното време на полуелиминиране от плазмата е около 4 часа.

5.3. Предклинични данни за безопасност

В токсикологични проучвания LD-50 при единократно перорално дозиране при мишки е около 1.4 г/кг, което е повече от 16 000 пъти по-голяма от дневната доза, която човек получава при лечение с очните капки Офтап Тимолол. Високи концентрации (15 мг/мл) тимолол са поставяни локално в продължение на 3-12 месеца при зайци и кучета. Единствените наблюдавани симптоми при тези проучвания са били засилено съзлощеляне, мигане и конъюнктивална хемоза, които намаляват скоро след приложението. Проучвания, проведени върху зайци, показват, че тимололът може да забави процесите на оздравяване при корнеалини лезии. Тимололът е слабо канцерогенен при много големи дози (над 100 мг/кг/ден). Рискът от феохромоцитома и адено карцином на млечната жлеза у хове се увеличава статистически значимо при доза 300-400 мг/кг/ден. При хора препоръваната максимална дневна перорална доза е около 1 мг/кг. Една очна капка Офтап Тимолол 0.5% съдържа около 0.2 мг тимолол. Не са установени мутагенни или тератогенни свойства на тимолола дори при големи дози. Все пак той може да забави развитието на плода.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

6.1. Ексципиенти

Benzalkonium chloride 0.1 mg, sodium dihydrogen phosphate dihydrate, di sodium phosphate dodecahydrate, sodium hydroxide (to pH 6.5-7.0), water for injections.

6.2. Несъвместимости

Не са известни.

6.3. Срок на годност

3 години. Срокът на годност на отворения флакон е 1 месец.

6.4. Специални изисквания за съхранение

При стайна температура (15-25 ° C).

6.5. Лекарствена форма и опаковка

Полиетиленови флакони с гутатор (5 мл.)

6.6 Инструкции за използване и употреба

Подробни инструкции за използване са дадени в листовката.



7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Santen Oy
Niittyhaankatu 20
33720 Tampere
FINLAND

8. РЕГИСТРАЦИОНЕН НОМЕР

469

9. ДАТА НА РАЗРЕШЕНИЕ ЗА УПОТРЕБА/ ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА
УПОТРЕБА

30 юли 1985

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗАЦИЯ НА ТЕКСТА

4 ноември, 1999

