

**BETOPTIC® Solução**  
cloridrato de betaxolol 5,6 mg/ml

**APRESENTAÇÃO:**

Solução Oftálmica Estéril

Frasco plástico conta-gotas contendo 5 ml de solução oftálmica de cloridrato de betaxolol 5,6 mg/ml (equivalente a 5,0 mg de betaxolol base).

**VIA DE ADMINISTRAÇÃO TÓPICA OCULAR.**  
**USO ADULTO**

**COMPOSIÇÃO:**

Cada ml (33 gotas) contém:

5,6 mg de cloridrato de betaxolol (equivalente a 5,0 mg de betaxolol base), ou seja, 0,15 mg de betaxolol por gota.

Veículo constituído de: cloreto de sódio, ácido clorídrico e/ou hidróxido de sódio, edetato dissódico, cloreto de benzalcônio como conservante e água purificada q.s.p. 1ml.

**INFORMAÇÕES AO PACIENTE**

**1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?**

BETOPTIC® Solução Oftálmica Estéril é indicado para o tratamento da pressão ocular alta e glaucoma crônico de ângulo aberto (pressão alta dentro dos olhos).

**2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?**

BETOPTIC® Solução Oftálmica Estéril diminui a pressão intraocular (dentro dos olhos), provavelmente pela redução da produção de humor (líquido) aquoso. O início da ação ocorre dentro de 30 minutos e o efeito máximo pode ser observado 2 horas após o uso.

**3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

Este medicamento é contraindicado para pessoas que tenham hipersensibilidade (alergia) conhecida a qualquer componente da fórmula ou se tiver problemas no coração.

**Este medicamento é contraindicado para menores de 18 anos.**

**4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?**

Este medicamento deve ser utilizado exclusivamente nos olhos. Quando aplicado nos olhos, BETOPTIC® Solução Oftálmica Estéril pode ser absorvido pelo organismo. Podem ocorrer reações respiratórias (falta de ar), reações no coração (diminuição dos batimentos cardíacos) e pressão arterial (queda da pressão arterial). Você deve parar de usar BETOPTIC® Solução Oftálmica Estéril se tiver qualquer sintoma de insuficiência no coração.

Você deve ter cuidado ao usar BETOPTIC® Solução Oftálmica Estéril se tiver problemas respiratórios, se for asmático, diabético ou sofrer hipertireoidismo (funcionamento excessivo da tireóide).

Você deve interromper gradualmente o tratamento com BETOPTIC® Solução Oftálmica Estéril antes de passar por uma cirurgia com anestesia geral.

**Uso durante a gravidez e lactação.**

Não há estudos adequados e bem controlados do uso do cloridrato de betaxolol em mulheres grávidas. BETOPTIC® Solução Oftálmica Estéril deve ser usado durante a gravidez somente se o benefício justificar o risco potencial para o feto.

Não se sabe se o cloridrato de betaxolol é excretado no leite humano. Tendo em vista que muitos medicamentos podem ser excretados no leite, a decisão de continuar ou não com a amamentação deve ser tomada considerando-se a necessidade do uso da medicação pela mãe. Em caso de dúvida, procure orientação médica.

**Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião dentista.**

**Uso em crianças**

A segurança e a eficácia do uso em crianças não foram determinadas.

**Pacientes idosos**

Não foram observadas diferenças de eficácia e segurança entre pacientes jovens e idosos.

**Pacientes que utilizam lentes de contato**

Este medicamento contém um conservante que pode ser absorvido pelas lentes de contato. As lentes de contato devem ser retiradas do olho antes da aplicação do produto e podem ser recolocadas 15 minutos após a aplicação.

**Uso em insuficiência renal (rim) ou hepática (fígado)**

Não há estudos que assegurem a segurança do uso do medicamento em pacientes com insuficiência renal ou hepática. BETOPTIC® Solução Oftálmica Estétil deve ser utilizado com precaução nestes pacientes.

**Interferência na capacidade de dirigir veículos e operar máquinas**

Como acontece com qualquer colírio, uma turvação transitória da visão ou outras perturbações visuais podem afetar a capacidade de conduzir ou utilizar máquinas. Se a visão turvar após a instilação, você deve esperar que a visão normalize antes de conduzir ou utilizar máquinas.

**Interações medicamentosas**

Se você está em tratamento com medicamentos para reduzir a pressão sanguínea (bloqueadores beta-adrenérgicos) e BETOPTIC® Solução Oftálmica Estétil, deve observar a ocorrência de redução excessiva da pressão sanguínea e da pressão ocular. O betaxolol é um agente bloqueador adrenérgico, portanto, deve-se ter cautela quando utiliza concomitantemente drogas psicotrópicas adrenérgicas.

**Este medicamento pode causar doping. Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento. Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.**

**5. ONDE E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?**

O medicamento BETOPTIC® Solução Oftálmica Estétil deve ser armazenado a temperatura ambiente (entre 15 e 30°C).

A validade do produto é de 24 meses.

**Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.**

**Não use medicamento com prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original. Após aberto, válido por 28 dias.**

BETOPTIC® Solução Oftálmica Estétil é uma solução de aparência límpida e incolor. **Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o médico ou o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo. Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance de crianças.**

**6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

- Você deve usar este medicamento exclusivamente nos olhos.
  - Antes de utilizar o medicamento, confira o nome no rótulo, para não haver enganos. Não utilize o medicamento BETOPTIC® Solução Oftálmica Estétil caso haja sinais de violação e/ou danificações do frasco.
  - A solução já vem pronta para uso. Não encoste a ponta do frasco nos olhos, nos dedos e nem em outra superfície qualquer, para evitar a contaminação do frasco e do colírio.
  - Você deve aplicar o número de gotas da dose recomendada pelo seu médico em um ou ambos os olhos.
- A dose usual é de 1 a 2 gotas aplicadas no(s) olho(s) afetado(s), 2 vezes ao dia, com intervalo de aproximadamente 12 horas entre as doses.
- Feche bem o frasco depois de usar.

**Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento. Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.**

**7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?**

Se esquecer uma dose, aplique o medicamento o mais rápido possível. No entanto, se estiver perto do horário da próxima dose, ignore a dose esquecida e volte ao esquema regular.

**Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.**

**8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?**

Assim como qualquer medicamento, podem ocorrer reações indesejáveis com a aplicação de BETOPTIC® Solução Oftálmica Estétil. As seguintes reações adversas são classificadas de acordo com a seguinte convenção: muito comum (ocorre em 10% dos pacientes que utilizam este medicamento), comum (ocorre entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento), incomum (ocorre entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento), rara (ocorre entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento), ou muito rara (ocorre

em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento). Dentro de cada um-grupo de frequência, as reações adversas são apresentadas por ordem decrescente de gravidade.

Distúrbios psiquiátricos	<i>Raro</i> : ansiedade
Distúrbios no Sistema Nervoso	<i>Comum</i> : dor de cabeça <i>Raro</i> : síncope
Doenças oculares	<i>Muito comum</i> : desconforto nos olhos <i>Comum</i> : visão borrada, aumento de lágrimas <i>Incomum</i> : úlcera de córnea, inflamação da córnea, conjuntivite, inflamação nas pálpebras, deficiência visual, sensibilidade a luz, dor nos olhos, olho seco, vistas cansadas, contração involuntária da pálpebra, coceira nos olhos, secreção ocular, crosta na margem das pálpebras, inflamação nos olhos, irritação nos olhos, doenças na conjuntiva, inchaço na conjuntiva, vermelhidão nos olhos <i>Raro</i> : catarata
Distúrbios cardíacos	<i>Incomum</i> : diminuição ou aumento dos batimentos cardíacos
Distúrbios vasculares	<i>Raro</i> : hipotensão (pressão sanguínea baixa)
Doenças respiratórias, torácicas e do mediastino	<i>Incomum</i> : asma, dificuldade para respirar, rinite <i>Raro</i> : tosse, rinorréia (corrimento excessivo de muco nasal)
Doenças gastrointestinais	<i>Incomum</i> : náusea <i>Raro</i> : diminuição do senso do paladar
Doenças na pele e tecidos subcutâneos	<i>Raro</i> : dermatite (alergias na pele), manchas na pele
Doenças dos órgãos genitais e da mama	<i>Raro</i> : diminuição da libido (apetite sexual)

Outras reações adversas identificadas a partir da vigilância pós-comercialização, incluem o seguinte (as frequências não puderam ser estimadas a partir dos dados disponíveis):

Distúrbios do Sistema imunológico	hipersensibilidade (alergias)
Distúrbios psiquiátricos	insônia, depressão
Distúrbios no Sistema Nervoso	tontura
Doenças oculares	vermelhidão da pálpebra
Distúrbios cardíacos	arritmia
Doenças na pele e tecidos subcutâneos	queda de cabelo
Perturbações gerais e alterações no local de administração	fraqueza

**Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.**

## 9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Em caso de superdose lave os olhos com água ou soro fisiológico em abundância e consulte imediatamente seu médico. Os sintomas que podem ocorrer com a superdose deste tipo de medicamento, administrados por via sistêmica, são diminuição dos batimentos cardíacos, diminuição da pressão sanguínea, insuficiência cardíaca aguda e dificuldade para respirar.

**Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800-722 6001, se você precisar de mais informações.**

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

MS - 1.0068.1111.001-4

Farm. Resp.: André Luis Picoli CRF-SP Nº 19161

Fabricado por:  
NOVARTIS BIOCIÊNCIAS S.A.  
Av. N.S. da Assunção, 736  
05359-001 São Paulo-SP  
CNPJ 56.994.502/0017-05  
Indústria Brasileira  
SAC: 0800-707 7908 [sac.brasil@alcon.com](mailto:sac.brasil@alcon.com)

Registrado por:  
Novartis Biociências S.A.  
CNPJ 56.994.502/0001-30  
São Paulo – SP

[www.alconlabs.com.br](http://www.alconlabs.com.br)

© 2014 Novartis.

Alcon<sup>®</sup>

