



NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR BRIMODROP T 2mg/ml + 5mg/ml collyre en solution

Tartrate de brimonidina et Timolol

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Conservez cette notice: Vous n'aurez peut-être besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien ou votre infirmier.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien ou votre infirmier. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.



Que contient cette notice ?

1. Ou'est-ce que BRIMODROP T et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser BRIMODROP T ?
3. Comment utiliser BRIMODROP T ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver BRIMODROP T ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que BRIMODROP T et dans quel cas est-il utilisé ?
Classe pharmacothérapeutique : Médicaments ophtalmologiques – anti-glaucomateux et myotiques – bêta-bloquants – timolol en associations classe, code ATC: S01ED51.
BRIMODROP T est un collyre utilisé pour contrôler le glaucome. Il contient deux principes actifs différents (la brimonidine et le timolol) qui réduisent la pression élevée dans l'œil. La brimonidine appartient au groupe de médicaments appelés agonistes des récepteurs alpha2-adrénérgiques. Le timolol appartient au groupe de médicaments appelés bêta-bloquants. BRIMODROP T est prescrit pour abaisser la pression intraoculaire quand l'effet produit par un collyre contenant uniquement un bêta-bloquant n'est pas suffisant. Votre œil contient un liquide aqueux limpide qui nourrit l'intérieur de l'œil. Ce liquide ne peut pas être évacué suffisamment vite, la pression intraoculaire augmente, ce qui risque d'endommager votre vue. BRIMODROP T agit en réduisant la production de liquide et en augmentant la quantité de liquide drainé. Cela diminue la pression à l'intérieur de l'œil tout en continuant à nourrir l'œil.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser BRIMODROP T ?

N'utilisez jamais BRIMODROP T :
- si vous êtes allergique (hypersensible) au tartrate de brimonidine, au timolol, aux bêta-bloquants ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6). Les symptômes d'une réaction allergique peuvent inclure un gonflement du visage, des lèvres et de la gorge, une respiration sifflante, une sensation d'évanouissement, un essoufflement, des démangeaisons ou une rougeur autour des yeux ;

- si si vous avez ou avez eu dans le passé des problèmes respiratoires tels que l'asthme, bronchite chronique obstructive sévère (maladie pulmonaire sévère pouvant provoquer une respiration sifflante, des difficultés respiratoires et/ou une toux persistante) ;

- si si vous avez des problèmes cardiaques tels qu'un rythme cardiaque faible, une insuffisance cardiaque, des troubles du rythme cardiaque (sauf s'ils sont contrôlés par un stimulateur cardiaque) ;

- l vous prenez un inhibiteur de la monoamine oxydase (MAO) ou certains autres antidépresseurs.

L'association brimonidine / timolol ne doit pas être utilisée chez les enfants de moins de 2 ans et ne doit généralement pas être utilisée chez les enfants âgés de 2 à 17 ans. Si vous pensez que l'un de ces points s'applique à vous, n'utilisez pas BRIMODROP T et demandez à votre médecin.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier avant d'utiliser BRIMODROP T ;

Si vous avez ou avez eu dans le passé : une maladie cardiaque coronarienne (dont les symptômes peuvent inclure une douleur ou une oppression thoracique, une difficulté à respirer ou une suffocation), une insuffisance cardiaque, une pression artérielle basse ; des troubles de la fréquence cardiaque tels que pulsations cardiaques lentes ; des problèmes respiratoires, de l'asthme ou bronchite chronique obstructive ; des problèmes de circulation sanguine (tels que la maladie ou le syndrome de Raynaud) ; du diabète, car le timolol peut masquer les signes et les symptômes d'un faible taux de sucre dans le sang ; une hyperactivité de la glande thyroïdienne car le timolol peut en masquer les signes et les symptômes ; des troubles des reins ou du foie ; une tumeur de la glande surrénale ; une intervention chirurgicale oculaire pour diminuer la pression dans l'œil.

Si vous souffrez ou avez souffert d'une allergie (par exemple rhume des foins, eczéma) ou d'une réaction allergique sévère, sachez que la dose habituelle d'adrénaline utilisée pour contrôler une réaction allergique sévère peut devoir être augmentée. Informez votre médecin avant de vous faire opérer que vous utilisez BRIMODROP T, car le timolol peut modifier les effets de certains médicaments pendant l'anesthésie.

Autres médicaments et BRIMODROP T

BRIMODROP T peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments que vous utilisez, y compris d'autres collyres pour le traitement du glaucome. Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez avec BRIMODROP T, ou pourriez le prendre d'autres médicaments, y compris des médicaments contre toute autre affection, même sans rapport avec votre affection oculaire, y compris des médicaments obtenus sans ordonnance.
BRIMODROP T peut interagir avec d'autres médicaments. Informez en particulier votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants: des antidouleurs ; pour vous aider à dormir ou pour l'anxiété ; pour diminuer la pression artérielle (hypertension) ; pour traiter des problèmes cardiaques (par exemple un rythme cardiaque anormal) tels que les bêta-bloquants, de la digoxine et de la quinidine (utilisée pour traiter des maladies cardiaques et la fluxémine et la paroxétine) ; pour traiter le diabète ou l'hypertension; contre la dépression tels que la fluoxétine et la paroxétine; un autre collyre utilisé pour diminuer la pression élevée dans l'œil (glaucome); pour traiter des réactions allergiques sévères ; qui affectent certaines hormones de votre corps, comme l'adrénaline et la dopamine; qui affectent les muscles de vos vaisseaux sanguins; utilisés pour traiter les brûlures et ulcères d'estomac. Si la posologie d'un de vos médicaments actuels est modifiée ou si vous consommez régulièrement de l'alcool, prévenez votre médecin. Si vous devez subir une anesthésie, vous devez informer le médecin ou le dentiste que vous prenez BRIMODROP T.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. N'utilisez pas BRIMODROP T si vous êtes enceinte, sauf si votre médecin le juge nécessaire. N'utilisez pas BRIMODROP T si vous allaitez. Le timolol peut passer dans le lait. Demandez conseil à votre médecin avant de prendre tout médicament pendant l'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation des machines

BRIMODROP T peut provoquer une somnolence, une fatigue ou une vision trouble chez certains patients. Ne conduisez pas de véhicule et n'utilisez pas de machines tant que les symptômes n'ont pas disparu. Si vous rencontrez des problèmes, parlez-en à votre médecin.

BRIMODROP T contient du chlorure de benzalconium

Ce médicament contient 0,05 mg de chlorure de benzalconium par millilitre de solution. L'agent conservateur le chlorure de benzalconium peut être absorbé par les lentilles de contact souples et changer leur couleur. Retirez les lentilles de contact avant application et attendre au moins 15 minutes avant de les remettre. Le chlorure de benzalconium peut également provoquer une irritation des yeux, surtout si vous souffrez du syndrome de l'œil sec ou de troubles de la cornée (couche transparente à l'avant de l'œil). En cas de sensation anormale, de picotements ou de douleur dans les yeux après avoir utilisé ce médicament, contactez votre médecin.

BRIMODROP T contient des phosphates

Ce médicament contient 10,58 mg de phosphates par millilitre de solution, ce qui équivaut à 0,35 mg par goutte. Si vous souffrez de dommages sévères de la cornée (couche transparente située à l'avant de l'œil), les phosphates peuvent provoquer, dans de très rares cas, des troubles de la vision en raison de l'accumulation de calcium pendant le traitement.

3. Comment utiliser BRIMODROP T ?

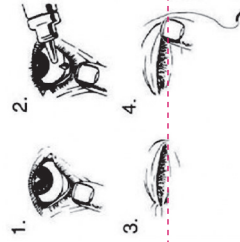
Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez après de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. La dose recommandée est d'une goutte dans l'œil à traiter, deux fois par jour, à environ 12 heures d'intervalle. Ne modifiez pas la dose et n'arrêtez pas le traitement sans consulter votre médecin. Si vous utilisez BRIMODROP T avec d'autres médicaments ophtalmologiques, attendez au moins 5 minutes entre l'utilisation de BRIMODROP T et les autres gouttes oculaires.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

BRIMODROP T ne doit pas être utilisé chez les nourrissons de moins de 2 ans. BRIMODROP T n'est pas recommandé chez les enfants et les adolescents (de 2 à 17 ans).

Mode d'emploi

Vous ne devez pas utiliser le flacon si le sceau de protection contre les manipulations qui recouvre le col a été endommagé avant la première ouverture. Lavez-vous les mains et assez-veous ou tenez-vous confortablement. Dévisser le bouchon et retirez la bague d'étanchéité du flacon. Penchez la tête en arrière et regardez le plafond.



1437

1. Tirez délicatement la paupière inférieure vers le bas jusqu'à ce qu'il y ait une petite poche (fig. 1).
2. Retournez le flacon à l'envers et pressez-le pour en libérer une goutte dans chaque œil à traiter (fig. 2).
3. Relâchez la paupière inférieure et fermez l'œil (fig. 3).
4. Gardez l'œil fermé et appuyez votre doigt contre le coin de l'œil (le côté où votre œil rencontre votre nez) pendant deux minutes (Fig. 4). Cela aide à empêcher la pénétration de BRIMODROP T dans le reste du corps.

Si une goutte tombe à côté de votre œil, réessayez. Pour éviter toute contamination, ne laissez pas le bout du flacon toucher votre œil ou quoi que ce soit d'autre. Remettez le bouchon en place sur le flacon aussitôt après l'avoir utilisé.

Si vous avez utilisé plus que la quantité recommandée de BRIMODROP T

Adultes: si vous avez pris plus de BRIMODROP T que vous n'auriez dû, il est très probable que ceci entraîne des effets néfastes. Mettez votre prochaine goutte à l'heure habituelle. Si vous êtes inquiet, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Bébé et Enfant: plusieurs cas de surdosage ont été rapportés chez des bébés et enfants traités par la brimonidine (l'un des composants de BRIMODROP T) dans le cadre du traitement médical du glaucome. Les signes comprennent une somnolence, la mollesse, une température corporelle basse, une pâleur et des difficultés respiratoires. Si cela se produit, contactez immédiatement votre médecin.

Adultes et enfants: si BRIMODROP T a été accidentellement avalé, contactez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez d'utiliser BRIMODROP T :

Si vous oubliez d'utiliser BRIMODROP T, insérez, une seule goutte dans chaque œil à traiter dès que vous vous en rendez compte, puis prenez votre routine habituelle. Ne prenez pas une double dose pour compenser une dose oubliée.

Si vous arrêtez d'utiliser BRIMODROP T :

BRIMODROP T doit être utilisé tous les jours, pour fonctionner correctement. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce produit, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Si vous ressentez l'un des effets indésirables suivants, veuillez contacter immédiatement votre médecin : insuffisance cardiaque (ex. douleur thoracique) ou rythme cardiaque irrégulier ; augmentation ou diminution de la fréquence cardiaque ou pression artérielle basse.

Effets indésirables affectant l'œil:

Très fréquent (pouvant affecter plus d'1 personne sur 10) : œil rouge ou sensation de brûlure.

Fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) : picotement ou douleur oculaire ; réaction allergique dans les yeux ou sur la peau autour des yeux ; petites déchirures à la surface de l'œil (avec ou sans inflammation) ; gonflement, rougeur ou inflammation de la paupière ; irritation ou sensation de quelque chose dans les yeux ; démangeaisons de l'œil et de la paupière ; follicules ou taches blanches sur la membrane transparente qui couvre la surface de l'œil ; trouble de la vision ; larmoiement ; sécheresse oculaire ; œil collé.

Peu fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) : difficulté à voir clair ; gonflement ou inflammation de la membrane transparente qui couvre la surface de l'œil ; yeux fatigués ; sensibilité à la lumière ; douleur des paupières ; blanchiment de la membrane transparente qui couvre la surface des yeux ; gonflement ou inflammation sous la surface de l'œil ; corps flottant oculaires.

Fréquence indéterminée (la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles) : vision floue.

Effets indésirables généraux:

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) : hypertension artérielle ; dépression ; somnolence ;

maux de tête ; bouche sèche ; fièvre générale.

Peu fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) : arrêt cardiaque ; rythme cardiaque irrégulier ; vertiges ; évanouissement ; nez sec ; perturbation du ouï ; nausées ; diarrhée.

Fréquence indéterminée (la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles) : augmentation

ou diminution de la fréquence cardiaque ; pression artérielle faible ; rougeur du visage.

Certains de ces effets peuvent être dus à une allergie à l'un des composants. Des effets indésirables supplémentaires ont été observés avec la brimonidine ou le timolol et peuvent donc potentiellement survenir avec BRIMODROP T.

Les effets indésirables supplémentaires suivants ont été observés avec la brimonidine : inflammation dans l'œil, petites pupilles, troubles du sommeil, essoufflement, symptômes au niveau de l'estomac et de la digestion, réactions allergiques générales, réactions cutanées, y compris rougeur, gonflement du visage, démangeaisons, éruption cutanée et dilatation des vaisseaux sanguins. Comme d'autres médicaments appliqués dans les yeux, BRIMODROP T est absorbé dans le sang. L'absorption de timolol, un bêta-bloquant de BRIMODROP T, peut provoquer des effets secondaires similaires à ceux observés avec des agents bêta-bloquants intraveineux tels que « oraux ». L'incidence des effets secondaires après administration ophtalmique topique est plus faible que les réactions observées dans la classe des bêta-bloquants injectés. Si les effets secondaires listés incluent les réactions observées dans la classe des bêta-bloquants lorsqu'ils sont utilisés pour traiter les affections oculaires : réactions allergiques généralisées, y compris gonflement sous la peau (qui peuvent survenir dans des zones telles que le visage et les membres, et peuvent obscurcir les voies respiratoires), éruption cutanée, difficultés pour avaler ou pour respirer), urticaire (ou urticaire cutanée et grave menaçant le pronostic vital) ; faible taux de glucose dans le sang, difficulté à dormir (insomnie), engourdissements, perte de mémoire ; accidents cérébraux, diminution de l'appétit sanguin, au niveau des reins (insuffisance rénale), augmentation de la glycémie, décoloration de la bouche, sites inhabituels (piquetements et fourmillements) : inflammation de la gorge, décollement de la couche superficielle sous la rétine qui contient les vaisseaux sanguins à la suite d'une chirurgie de filtration pouvant entraîner des troubles de la vision, diminution de la sensibilité cornéenne, érosion cornéenne (dommage de la partie avant du globe oculaire), affaissement (accumulation de liquide), modification du rythme ou de la vitesse des battements, douleur thoracique, oedème (accumulation de liquide), modification du rythme ou de la vitesse des battements, douleur thoracique, chute de cheveux, éruption cutanée, aspect blanc argenté (éruption psoriasiforme) ou aggravaation du psoriasis, éruption cutanée ; douleurs musculaires non causées par l'exercice ;

dysfonctionnement sexuel, diminution de la libido ; faiblesse musculaire/fatigue.

Autres effets indésirables signalés, avec des cultures contenant des phosphates :

Dans de très rares cas, certains patients présentant des lésions graves de la couche claire à l'avant de l'œil (la cornée) ont développé des plaques opaques sur la cornée en raison d'une accumulation de calcium pendant le traitement.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien ou votre infirmier. Ceci s'applique à tout effet indésirable non mentionnés dans cette notice. Vous pouvez également signaler les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

5. Comment conserver BRIMODROP T ?

Le tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'étiquette du flacon et de la boîte après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Conserver à une température inférieure à 30°C. Après première ouverture du flacon, vous devez jeter le flacon 28 jours après ouverture, même si l'reste encore quelques gouttes. Cela aidera à prévenir les infections.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce médicament contient 10,58 mg de phosphates par millilitre de solution, ce qui équivaut à 0,35 mg par goutte.

Le contenu des emballages actifs sont le tartrate de brimonidine et le timolol

- Un millilitre de solution contient 2 mg de tartrate de brimonidine et 5 mg de timolol.

- Les autres composants sont : chlorure de benzalconium (un conservateur), phosphate monosodique monohydraté, phosphate disodique heptahydraté, acide chlorhydrique (pour l'ajustement du pH), hydroxyde de sodium (pour l'ajustement du pH) et eau pour préparations injectables.

Qu'est-ce que BRIMODROP T et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament est une solution de collyre limpide, jaune verdâtre et sans particules. BRIMODROP T est fourni dans un flacon en PEBD blanc de 10 ml avec un compte-gouttes en PEBD blanc et un bouchon à vis en PEHD blanc. Chaque flacon contient 5 ml de solution.

Titulaire de l'autorisation

Rafarmint
Rafarm, S.A.
Thesi Pousi - Xatzi
Extendis Pharma, S.L.
Agiou Louka
08017 Barcelone
Espagne

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :
Janvier 2023

Inscription à une liste de substances vénéneuses : Liste I

PROSPECTO: INFORMACIÓN PARA EL USUARIO BRIMODROP T 2mg/ml + 5mg/ml colirio en solución

Tartrato de brimonidina y Timolol

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Si usted tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico o enfermero.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarlos.
- Si experimenta efectos adversos, hable con su médico o farmacéutico o enfermero incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto:

1. Qué es BRIMODROP T y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a usar BRIMODROP T.
3. Cómo usar BRIMODROP T
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de BRIMODROP T
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es BRIMODROP T y para qué se utiliza
Grupo farmacoterapéutico: Fármacos ophtalmológicos – anti-glaucomatosos y mióticos – betabloqueantes – timolol en combinaciones de clase, código ATC: S01ED51.

BRIMODROP T es un colirio utilizado para controlar el glaucoma. Contiene dos ingredientes activos diferentes (brimonidina y timolol) que reducen la presión alta en el ojo. La brimonidina pertenece al grupo de medicamentos llamados agonistas de los receptores alfa-2 adrenérgicos. El timolol pertenece al grupo de medicamentos denominados betabloqueantes. BRIMODROP T se prescribe para disminuir la presión intraocular cuando el efecto que producen los colirios betabloqueantes no es suficiente. Su ojo contiene un líquido claro y acuoso que nutre el interior del ojo. Continuamente se elimina líquido hacia el exterior del ojo y se genera nuevo líquido para reponerlo. Si el líquido no puede salir al exterior del ojo lo suficientemente deprisa, la presión dentro del ojo aumenta y podría dañar su visión. BRIMODROP T funciona reduciendo la producción de líquido y aumentando la cantidad de líquido que sale. Esto disminuye la presión dentro del ojo mientras que se sigue generando nuevo líquido.

2. Qué necesita saber antes de empezar a usar BRIMODROP T

No use BRIMODROP T:

- si es alérgico (hipersensible) al tartrato de brimonidina, al timolol, a los betabloqueantes o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6). Los síntomas de una reacción alérgica pueden incluir hinchazón de la cara, los labios y la garganta, sibilancias, sensación de desmayo, dificultad para respirar, picor o enrojecimiento alrededor de los ojos;
 - si tiene o ha tenido en el pasado problemas respiratorios como asma, bronquitis obstructiva, crónica grave (enfermedad pulmonar grave que puede causar sibilancias, dificultad para respirar y/o tos persistente);
 - si tiene problemas cardíacos como ritmo cardíaco lento, insuficiencia cardíaca, trastornos de los latidos del corazón (a menos que esté controlado por un marcapasos);
 - si está tomando un inhibidor de la monoaminooxidasa (MAO) u otros antidepresivos.
- La combinación de brimonidina y timolol no debe usarse en niños menores de 2 años y, en general, no debe usarse en niños de 2 a 17 años. Si cree que alguno de estos puntos le aplican a usted, no use BRIMODROP T y consulte a su médico/a.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico o enfermero antes de empezar a usar BRIMODROP T.
Si tiene o ha tenido en el pasado: enfermedad cardíaca coronaria (los síntomas pueden incluir dolor u opresión en el pecho, dificultad para respirar o asfixia), insuficiencia cardíaca, presión arterial disminuida, trastornos del ritmo cardíaco, como frecuencia cardíaca baja, trastornos respiratorios, asma o bronquitis obstructiva crónica; enfermedad circulatoria periférica (como la enfermedad o el síndrome de Raynaud), diabetes, ya que el timolol puede enmascarar los signos y síntomas de niveles bajos de azúcar en sangre; glándula tiroidea hiperactiva ya que el timolol puede enmascarar los signos y síntomas de esta; problemas renales o hepáticos; tumor de la glándula adrenal; cirugía ocular para bajar la presión en el ojo. Si sufre o ha sufrido una alergia (por ejemplo, fiebre del heno, eczema) o una reacción alérgica grave, tenga en cuenta que puede ser necesario aumentar la dosis habitual de adrenalina utilizada para controlar una reacción alérgica grave. Informe a su médico antes de someterse a una cirugía que está usando BRIMODROP T porque el timolol puede alterar los efectos de algunos medicamentos durante la anestesia.

Otros medicamentos y BRIMODROP T

BRIMODROP T puede afectar o verse afectado por otros medicamentos que utiliza, incluidos otros colirios para el tratamiento del glaucoma. Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento, incluidos los medicamentos para otras afecciones, incluso las no relacionadas con su problema ocular, incluso los adquiridos sin receta. BRIMODROP T puede interactuar con otros medicamentos. En particular, informe a su médico o farmacéutico si está tomando alguno de los siguientes medicamentos: analgésicos; para ayudarle a dormir o para la ansiedad; para bajar la presión arterial elevada (hipertensión); para tratar problemas cardíacos (por ejemplo, latido anormal) como betabloqueantes, digoxina y quinidina (utilizados para tratar enfermedades cardíacas y algunos tipos de malaria); para tratar la diabetes o niveles altos de azúcar en la sangre; para la depresión como fluoxetina y paroxetina; otros colirios utilizados para reducir la presión alta en el ojo (glaucoma); para tratar reacciones alérgicas graves; que afectan ciertas hormonas en su cuerpo, como la adrenalina y la dopamina; que afectan los músculos de los vasos sanguíneos; utilizados para tratar la acidez y las úlceras estomacales. Si cambia la dosis de cualquiera de sus medicamentos actuales o si bebe alcohol regularmente, informe a su médico. Si necesita someterse a anestesia, debe informar al médico o dentista que está tomando BRIMODROP T.

Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento. No utilice BRIMODROP T si está embarazada, a menos que su médico lo considere necesario. No utilice BRIMODROP T con otro medicamento de lactancia. El timolol puede pasar a la leche. Consulte a su médico antes de tomar cualquier medicamento durante la lactancia.

Conducción y uso de máquinas

BRIMODROP T puede causar somnolencia, fatiga o visión borrosa en algunos pacientes. No conduzca ni utilice máquinas hasta que los síntomas hayan desaparecido. Si tiene algún problema, consulte con su médico.

BRIMODROP T contiene cloruro de benzalconio

Este medicamento contiene 0,05 mg de cloruro de benzalconio por mililitro de solución. El conservante cloruro de benzalconio puede ser absorbido por las lentes de contacto blandas y cambiar su color. Quite las lentes de contacto antes de la aplicación y espere al menos 15 minutos antes de volver a ponerlas. El cloruro de benzalconio también puede causar irritación en los ojos, especialmente si tiene el síndrome del ojo seco o trastornos de la córnea (capa transparente delante del ojo). Si experimenta una sensación anormal, escozor o dolor en los ojos después de usar este medicamento, comuníquese con su médico.

BRIMODROP T contiene fosfatos

Este medicamento contiene 10,58 mg de fosfatos por mililitro de solución, lo que equivale a 0,35 mg por gota. Si sufre un daño grave en la córnea (capa transparente en la parte delantera del ojo), los fosfatos pueden, en casos muy raros, causar alteraciones visuales debido a la acumulación de calcio durante el tratamiento.

3. Cómo usar BRIMODROP T

Siiga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo su médico o farmacéutico. La dosis recomendada es de una gota en el ojo a tratar, dos veces al día, con un intervalo aproximado de 12 horas. No cambie la dosis ni interrumpa el tratamiento sin consultarlo con su médico. Si está utilizando BRIMODROP T con otro medicamento para los ojos, espere al menos 5 minutos entre el uso de BRIMODROP T y los demás colirios.

Uso en niños y adolescentes

BRIMODROP T no debe usarse en niños menores de 2 años. BRIMODROP T no se recomienda para niños y adolescentes (2-17 años).

