

ANESTALCON* Solução Oftálmica

cloridrato de proximetacaína 5mg/mL

APRESENTAÇÕES

Solução Oftálmica Estétil.

Frasco plástico conta-gotas contendo 5 mL de solução oftálmica estétil de cloridrato de proximetacaína 5,0 mg/mL.

VIA DE ADMINISTRAÇÃO OFTÁLMICA**USO ADULTO E PEDIÁTRICO****COMPOSIÇÃO**

Cada mL (32 gotas) contém:

5,0 mg de cloridrato proximetacaína, ou seja, 0,16 mg por gota de produto.

Veículo constituído de glicerol, ácido clorídrico e/ou hidróxido de sódio, cloreto de benzalcônio como conservante e água purificada q.s.p 1 mL.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE**1. INDICAÇÕES**

ANESTALCON* Solução Oftálmica Estétil é indicado como anestésico em procedimentos oftalmológicos. Procedimentos oftalmológicos representativos nos quais a preparação fornece boa anestesia local incluem: tonometria, remoção de corpos estranhos e suturas da córnea, raspagem conjuntival para fins diagnósticos e exames gonioscópicos. Também é indicado como anestésico antes de cirurgias, como a de catarata.

2. RESULTADOS DE EFICÁCIA

Em um estudo clínico prospectivo, randomizado e duplo-cego comparando colírios de proparacaína e tetracaína quanto a duração da atividade anestésica e dor na instilação, 20 dos 23 indivíduos estudados relataram que a proparacaína causa menos dor na instilação que a tetracaína. O efeito anestésico da proparacaína durou 1,3 minutos a mais que a tetracaína (1).

(1) BARTIFIELD JM, et al. Comparison of proparacaine and tetracaine eye anesthetics. *Acad Emerg Med.* 1(4): 364–7, Jul-Aug 1994

3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

ANESTALCON* Solução Oftálmica Estétil é um anestésico local de ação rápida para uso oftálmico. Com uma única gota, o efeito anestésico tem início em cerca de 30 segundos e persiste por 15 minutos ou mais. O principal local de ação anestésica é a membrana da célula nervosa onde a proximetacaína interfere com o grande aumento transitório na permeabilidade da membrana para íons de sódio, o qual é normalmente produzido por uma leve despolarização da membrana. Como a ação anestésica se desenvolve progressivamente num nervo, o limiar para a estimulação elétrica aumenta gradualmente e o fator de segurança para condução diminui. Quando esta ação é suficientemente bem desenvolvida, é produzido o bloqueio de condução.

Desconhece-se o exato mecanismo por onde a proximetacaína e outros anestésicos locais influenciam a permeabilidade da membrana celular. Entretanto, vários estudos, indicam que anestésicos locais podem limitar a permeabilidade do íon sódio através da camada lipídica da membrana de célula nervosa. Esta limitação evita a alteração fundamental necessária para gerar o potencial de ação.

4. CONTRAINDICAÇÕES

ANESTALCON* Solução Oftálmica Estétil é contraindicado em pacientes com hipersensibilidade ao princípio ativo ou a qualquer excipiente.

5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

- Os anestésicos locais devem ser usados com precaução em pacientes com doença cardíaca ou hipertireoidismo.
- O uso prolongado de um anestésico ocular pode diminuir a duração da anestesia.
- O uso prolongado ou abusivo pode levar à toxicidade do epitélio da córnea e pode se manifestar como defeitos epiteliais, os quais podem progredir para lesões permanentes na córnea.
- Os pacientes devem ser aconselhados que, devido ao efeito do anestésico, os olhos vão estar sem sensibilidade e deve-se tomar cuidado para evitar lesões acidentais nos olhos.

- A proximetaína pode causar dermatite de contato alérgica. Evitar o contato de ANESTALCON* Solução Oftálmica Estétil com a pele.
- ANESTALCON* Solução Oftálmica Estétil contém cloreto de benzalcônio que pode causar irritação ocular e é conhecido por alterar a coloração de lentes de contato gelatinosas. Além disso, o uso de lentes de contato não é recomendado até que o efeito anestésico tenha passado.

Efeitos sobre a habilidade de dirigir veículos e/ou operar máquinas

Visão turva temporária ou outros distúrbios visuais podem afetar a habilidade de dirigir ou operar máquinas. Se ocorrer visão turva após a instilação, o paciente deve esperar até que a visão volte ao normal antes de dirigir ou operar máquinas.

Fertilidade, Gravidez e Lactação

Fertilidade

Não foram realizados estudos para avaliar o efeito da administração oftálmica de proximetaína sobre a fertilidade.

Gravidez

Não há, ou há em quantidade limitada dados sobre o uso de proximetaína oftálmica em mulheres grávidas. ANESTALCON* Solução Oftálmica Estétil não é recomendado durante a gravidez.

Este medicamento pertence à categoria C de risco de gravidez e, portanto, **este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.**

Lactação

Desconhece-se se a proximetaína tópica/metabólitos são excretados no leite humano; no entanto, um risco para o lactente não pode ser excluído. A decisão deve ser tomada sobre a descontinuação da amamentação ou a descontinuação/abstinência do tratamento com ANESTALCON* Solução Oftálmica Estétil, levando em conta o benefício da amamentação para a criança e o benefício da terapia para a mulher.

6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Não foram realizados estudos de interação; no entanto, não são esperadas interações clinicamente relevantes.

7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

Armazene o frasco de ANESTALCON* Solução Oftálmica Estétil em temperatura entre 2° e 8°C (refrigerador). A validade do produto é de 24 meses.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem. Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original. Após aberto ou se permanecer em temperatura ambiente, válido por 28 dias.

ANESTALCON* Solução Oftálmica Estétil é uma solução de aparência incolor a amarelo claro.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

Não toque a ponta do conta-gotas em qualquer superfície para evitar a contaminação da solução. Pingue ANESTALCON* Solução Oftálmica Estétil nos seus olhos de acordo com o tipo de exame ocular: Anestésias prolongadas como em cirurgia de catarata: 1 gota a cada 5 a 10 minutos (de 5 a 7 doses).

Retirada de suturas: 1 ou 2 gotas 2 ou 3 minutos antes do procedimento. Retirada de corpos estranhos: 1 ou 2 gotas antes da intervenção.

Não deixe que a ponta do frasco toque seus olhos ou área ao redor dos olhos. Para evitar possível contaminação do frasco, mantenha a ponta do frasco longe do contato com qualquer superfície.

A segurança de ANESTALCON* Solução Oftálmica Estétil com doses ou frequência de administração maiores não foi estabelecida.

A segurança do uso de ANESTALCON* Solução Oftálmica Estétil por outras vias de administração não foi estabelecida.

9. REAÇÕES ADVERSAS

As seguintes reações adversas foram relatadas após o uso de preparações oculares de proximetacaína. As frequências não puderam ser calculadas a partir dos dados disponíveis. Dentro de cada classe de sistema de órgãos, as reações adversas são apresentadas por ordem decrescente de gravidade.

| Classificação por sistema de órgão | Termo preferido MedDRA (v. 18.1) |
|---|---|
| Distúrbios do Sistema Imune | Hipersensibilidade |
| Distúrbios do Sistema Nervoso | Síncope |
| Distúrbios Oculares | Erosão corneal, opacidade corneal, ceratite, visão turva, fotofobia, midriase, dor ocular, irritação ocular, inchaço nos olhos, desconforto ocular, hiperemia ocular, aumento do lacrimejamento |

Além disso, o uso excessivo ou abusivo do produto pode levar a lesões oculares devido aos efeitos tóxicos do anestésico no epitélio (vide ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES).

Em casos de eventos adversos, notifique pelo Sistema VigiMed, disponível no Portal da Anvisa.

10. SUPERDOSE

Em caso de superdose ou ingestão acidental, efeitos sistêmicos podem se manifestar como estimulação do sistema nervoso central (SNC) e podem incluir nervosismo, tremores ou convulsões, seguido por depressão do SNC a qual pode resultar em perda de consciência e depressão respiratória.

Em caso de intoxicação ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

SÓ PODE SER VENDIDO COM RETENÇÃO DE RECEITA.

MS- 1.0068.1087

Farm. Resp.: Flávia Regina Pegorer – CRF-SP N° 18.150

Fabricado por:

Novartis Biociências S.A., São Paulo, SP

SAC: 0800-707 7908

sac.brasil@alcon.com

Registrado por:

Novartis Biociências S.A.

Av. Prof. Vicente Rao, 90

São Paulo - SP

CNPJ: 56.994.502/0001-30

Indústria Brasileira

Comercializado por:

Alcon Brasil Cuidados com a Saúde Ltda., São Paulo, SP

©2021 Alcon Inc.

Alcon



Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 01/09/2021

VPS5-TDOC-0051926_version 1.0

VPS5 = Anestalcon_Bula_Profissional