FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL PATANOL* S SOLUCIÓN OFTÁLMICA 0,2% OLOPATADINA

- **1. Composición y presentación:** Cada mL de solución contiene: olopatadina (como clorhidrato) 2 mg. Preservante: cloruro de benzalconio 0,1mg. Inactivos: edetato disódico, povidona K 29/32, cloruro de sodio, fosfato de sodio dibásico anhidro, ácido clorhídrico y/o hidróxido de sodio (para ajustar el pH) y agua purificada. Presentación de venta: envases plásticos tipo DROP-TAINER* con 2.5 mL.
- 2. Clasificación: Antialérgico ocular.
- **3. Indicaciones:** Indicado para la prevención y el tratamiento de la picazón ocular asociada con la conjuntivitis alérgica.
- **4. Contraindicaciones:** Este producto está contraindicado en aquellas personas con hipersensibilidad a la sustancia activa (clorhidrato de olopatadina) o cualquiera de los excipientes.
- **5.** Advertencias y precauciones: PATANOL S Solución Oftálmica 0,2% contiene cloruro de benzalconio que puede causar irritación ocular y se conoce que altera el color de las lentes de contacto blandas. PATANOL S no debe utilizarse para tratar la irritación relacionada con el uso de lentes de contacto. Evite el contacto con los lentes de contacto blandos. Los pacientes deben ser instruidos de retirar los lentes de contacto previo a la aplicación de PATANOL S Solución Oftálmica 0,2% y esperar al menos 10 minutos antes de reinsertarlos.

PATANOL S, es para uso tópico únicamente; no es inyectable ni tampoco para ser utilizado por vía oral.

A fin de prevenir o evitar la contaminación de la punta del gotero y de la misma solución, se deberá tener sumo cuidado de no tocar los párpados ni las zonas o áreas circundantes con la punta del gotero. Mantener el frasco bien cerrado cuando no se lo utiliza.

Fertilidad, Embarazo y Lactancia:

- Fertilidad: No se han realizado estudios para evaluar los efectos sobre la fertilidad humana de la administración ocular tópica de olopatadina. Los efectos en los estudios de fertilidad pre clínicos en animales machos y hembras sólo se observaron en dosis consideradas suficientemente superiores a la exposición máxima en humanos, lo que indica poca relevancia para su uso clínico. No se anticipan efectos sobre la fertilidad humana ya que la exposición sistémica a olopatadina es insignificante por vía tópica ocular (AUC 0-6 de 9,7 ng.h/ml en los seres humanos se administra 1 gota de 0,77% de olopatadina en ambos ojos una vez al día durante 6,5 días). La olopatadina puede ser utilizada por las mujeres en edad fértil.
- Embarazo: No existe, ni de forma limitada, información sobre el uso oftálmico de olopatadina en mujeres embarazadas. Efectos en los estudios pre clínicos de reproducción y desarrollo de toxicidad se observaron sólo con exposiciones consideradas suficientemente superiores a la exposición máxima en humanos lo que indica poca relevancia para su uso clínico. No se anticipan efectos durante el embarazo ya que la exposición sistémica a olopatadina es insignificante por vía tópica ocular (AUC 0-6 de 9,7 ng.h/ml en los seres humanos se administra 1 gota de 0,77% de olopatadina en ambos ojos una vez al día durante 6,5 días). Antes de prescribir olopatadina a una mujer

embarazada, el médico debe sopesar el beneficio de la administración a la mujer con el riesgo del feto.

- Lactancia: Datos farmacodinámicos/toxicológicos disponibles en animales han demostrado la excreción de olopatadina/metabolitos en la leche después de altas dosis de administración sistémica de olopatadina. Se ha identificado radiactividad después de 1 mg/kg de la administración oral de 14C-olopatadina en la leche de ratas lactantes en concentraciones de 0,33 a 4,28 veces la de las concentraciones plasmáticas (1184 ng.hr/mL AUC 0-24 en plasma de rata lactante). Con base en el bajo nivel de olopatadina presente en el plasma humano después de la administración ocular tópica (AUC 0-6 de 9,7 ng.h/ml en humanos administrados 1 gota de 0,77% de olopatadina en ambos ojos una vez al día durante 6,5 días), la concentración de olopatadina potencialmente presente en la leche materna se espera que sea insignificante. Sin embargo, como no hay datos disponibles sobre la concentración de olopatadina/metabolitos en la leche humana después de la administración ocular tópica, un riesgo para el lactante no puede excluirse. Los pacientes deben ser informados de que los antihistamínicos pueden afectar la producción de leche de una madre lactante. Antes de prescribir olopatadina a una madre lactante, el médico debe sopesar el beneficio de la administración a la madre con el riesgo para el niño lactante.

6. Interacciones: No se han descrito interacciones clínicamente relevantes.

7. EFECTOS SOBRE LA CAPACIDAD DE CONDUCIR Y USAR MAQUINARIAS:

Olopatadina es un anti-histamínico sin efecto sedante. La visión borrosa temporal u otras alteraciones oculares que eventualmente se presentan después de la instilación, podrían afectar la capacidad de conducir o usar máquinas. Si aparece visión borrosa después de la instilación, el paciente debe esperar hasta que la visión se aclare antes de conducir u operar máquinas.

8. REACCIONES ADVERSAS:

Lista tabulada de reacciones adversas [ESTUDIOS CLÍNICOS]

Los siguientes efectos adversos han sido reportados durante la realización de los estudios clínicos con PATANOL* S Solución Oftálmica 0,2% y son clasificados de acuerdo con la subsecuente convención: Muy frecuentes ($\geq 1/10$); frecuentes ($\geq 1/100$) a < 1/100); raras ($\geq 1/10.000$) a < 1/100) y muy raras (< 1/10.000). Dentro de cada grupo de frecuencia, las reacciones adversas se incluyen en decreciente orden de seriedad.

| Clasificación por | Reacciones adversas |
|---|--|
| sistema/órgano | Término Preferido MedDRA (v. 17.0) |
| Alteraciones del sistema nervioso | Poco frecuente: dolor de cabeza, disgeusia. |
| | Rara: mareos. |
| Alteraciones oculares | Poco frecuente: queratitis punteada, queratitis, dolor ocular, ojo seco, |
| | edema del párpado, prurito ocular, secreción ocular, hiperemia ocular, |
| | formación de costras en el margen palpebral, malestar ocular. |
| | Rara: fotofobia, visión borrosa, eritema del párpado. |
| Alteraciones respiratorias, torácicas y | Poco frecuente: sequedad nasal. |
| mediastinales | |
| Alteraciones gastrointestinales | Rara: boca seca. |
| Alteraciones de la piel y el tejido | Rara: dermatitis de contacto. |
| subcutáneo | |
| Alteraciones generales y condiciones | Poco frecuente: fatiga. |
| en el sitio de administración | |

Lista tabulada de reacciones adversas [VIGILANCIA POST-MERCADEO]

Las reacciones adversas adicionales identificadas en la vigilancia post-mercadeo incluyen lo siguiente. Las frecuencias no pueden ser estimadas a través de los datos disponibles. Dentro de cada clase de órgano sistema, las reacciones adversas se presentan en orden decreciente de gravedad.

| Clasificación por Órganos y Sistemas | Reacciones adversas |
|--------------------------------------|-------------------------------------|
| | Términos Preferidos MedDRA (v.17.0) |
| Trastornos del sistema inmunológico | Hipersensibilidad |
| Trastornos oculares | Aumento del lagrimeo |
| Trastornos gastrointestinales | Náusea |

- **9. Forma de administración y dosis:** El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiado a su caso particular, no obstante la dosis usual recomendada es: una gota en cada ojo afectado, una vez al día.
- **10. SOBREDOSIS:** Debido a las características de este producto, tanto en caso de sobredosis con el uso ocular, como en caso de ingestión accidental no es esperable que sucedan efectos tóxicos.
- **11. Condiciones de almacenamiento:** Mantener lejos del alcance de los niños, mantener en su envase original. No usar este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase. Conservar a una temperatura entre 4°C y 25°C.

Registro ISP N° F-15242

Fabricado por: NOVARTIS BIOCIÊNCIAS S.A. Av. N. S. da Assunção, 736 São Paulo - SP – Brasil. Industria Brasileira

Importado por: Alcon Laboratorios Chile Ltda., Rosario Norte 615 piso 10, Las Condes, Santiago, Chile.

Distribuido por: Kuehne+Nagel Ltda. Carlos Fernández 260, Santiago, por cuenta de Alcon Laboratorios Chile Ltda.

Mayor información en www.ispch.cl

Marca de Novartis

V01-TDOC-0014689_version 3.0, Effective Date: apr.2015