

FICHA TÉCNICA	
Nombre aprobado por Instituto de Salud Pública.	- TRAVATAN SOLUCIÓN OFTÁLMICA 0,004%
Principio activo	- Travoprost
Excipientes	- Aceite de ricino hidrogenado y polioxietilenado 40 (HCO-40), Propilenglicol, Ácido bórico, Manitol, Cloruro de sodio, Policuaturnio-1, Ácido clorhídrico para ajuste de pH, Hidróxido de sodio para ajuste de pH, Agua purificada.
N° de Registro I.S.P	- F-9089/16
Forma farmacéutica / Descripción	- Solución incolora a amarillo claro, esencialmente libre de partículas.
Período de eficacia, condición de almacenamiento y descripción envase.	- 24 meses, almacenado a no más de 25°C para el producto envasado en estuche de cartulina que contiene frasco de SPP con inserto y tapa de PP o frasco e inserto de PEBD y tapa de PP, más folleto de información al paciente, todo debidamente sellado y rotulado.
Estatus de Bioequivalencia	- No aplica
Código ATC	- No aplica
Grupo Terapéutico	- Antiglaucomatoso
Indicación Terapéutica	- TRAVATAN Solución Oftálmica 0,004% está indicada para la reducción de la presión intraocular elevada en pacientes con hipertensión ocular o con glaucoma de ángulo abierto. El uso de TRAVATAN Solución Oftálmica 0,004% no está recomendado en pacientes pediátricos.
Presentaciones Registradas	- Estuche de cartulina que contiene frasco de polipropileno sindiotáctico (sPP) o Polietileno de Baja Densidad (LDPE), con inserto, plug dispensador natural de polipropileno (PP) o LDPE y una tapa de polipropileno (PP) que contiene 2,5 mL a 5 mL de solución oftálmica, más folleto de información al paciente.
Presentaciones y tipo de envase comercializados.	- Estuche de cartulina que contiene frasco de polipropileno sindiotáctico (sPP) o Polietileno de Baja Densidad (LDPE), con inserto, plug dispensador natural de polipropileno (PP) o LDPE y una tapa de polipropileno (PP) que contiene 2,5

	mL a 5 mL de solución oftálmica, más folleto de información al paciente.
Fabricante(s) Principio activo / Dirección.	- Cedarburg Pharmaceuticals, Inc 870 Badger Circle Grafton, Wisconsin 53024 Estados Unidos de América. - Dr. Reddy's Laboratories (EU) Ltd. Steanard Lane Mirfield West Yorkshire WF14 8HZ Reino Unido
GMP(s) Principio activo / Fecha de vencimiento	- En Inglés / Válido hasta el 24-04-2021 - En inglés / Válido hasta el 31-12-2019
Fabricante y/o empacador(es) Producto Terminado / Dirección.	- Alcon Couvreur N.V. Rijksweg 14 N° B-2870, Puurs Bélgica.
GMP(s) Fabricante y/o empacador(es) / Fecha de vencimiento.	- En inglés / Válido hasta el 09-11-2021
Procedente(s)	- Bélgica y Suiza.
Aprobación Autoridad Regulatoria de Alta Vigilancia Sanitaria.	- Sí, aprobación EMA y FDA.
Cadena de frío.	- No aplica para este producto.
Condición de venta.	- Bajo receta médica en establecimientos tipo A.
Fecha de aprobación I.S.P	- 31 de Agosto de 2001.
Fecha de la próxima renovación I.S.P	- 30 de Agosto de 2021.
Distribución.	- PERILOGISTICS LTDA.

Para mayor información no dude en consultar al área técnica de Novartis.