

**ISOGLAUCON®**  
**0,125% collirio, soluzione**  
clonidina cloridrato

**COMPOSIZIONE**

10 ml contengono:

*Principio attivo:* clonidina cloridrato 12,5 mg

*Eccipienti:* fosfato monosodico 2H<sub>2</sub>O, fosfato disodico bibasico 2H<sub>2</sub>O, cloruro di benzalconio, acqua p.p.i.

**FORMA FARMACEUTICA**

0,125% collirio, soluzione, 1 flacone da 10 ml

**CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA**

Simpaticomimetici per la terapia del glaucoma

**TITOLARE A.I.C.**

ALCON Italia S.p.A., Viale Giulio Richard 1/B, 20143 Milano

**PRODOTTO DA**

Alcon Cusi, S.A., Camil Fabra 58, 08320 El Masnou, Barcellona (Spagna)

**INDICAZIONI**

Tutte le forme di glaucoma, soprattutto ad angolo aperto, anche in associazione ad altri farmaci ipotonizzanti bulbari.

**CONTROINDICAZIONI**

Ipersensibilità individuale accertata al farmaco.

Il prodotto non deve essere somministrato nelle malattie del nodo del seno.

**AVVERTENZE E PRECAUZIONI PER L'USO**

In pazienti ipertesi in terapia con  $\alpha$ -ipotesivi può essere necessario ridurre il dosaggio di questi ultimi.

In soggetti ipotes e nei pazienti con sistema circolatorio labile, specie all'inizio del trattamento, si deve dedicare attenzione al comportamento della pressione arteriosa. Si consigliano regolari controlli dell'ampiezza del campo visivo.

Nei pazienti ipotes Isoglaucón dovrebbe essere impiegato solo con un attento controllo della pressione arteriosa. A causa degli effetti circolatori e vascolari sistemici, oltre alla misurazione della pressione intraoculare si dovrebbe procedere anche a controlli del campo visivo. Si consiglia di effettuare controlli della pressione intraoculare già in occasione del primo impiego dell' Isoglaucón per stabilire la reattività individuale del paziente.

**Uso durante la gravidanza o l'allattamento**

Nelle donne in stato di gravidanza il prodotto va somministrato nei casi di effettiva necessità e sotto il diretto controllo del medico.

E' necessario tener conto della possibilità che la clonidina sia secreta nel latte materno. Gli studi condotti nell'animale indicano che l'Isoglaucón entra nel latte materno.

Versione autorizzata AIFA con Determinazione AIFA.AIC/115647 del 15 Novembre 2007

1/2

### **Effetti sulla capacità di guidare veicoli e usare macchinari**

L'effetto sedativo può compromettere la capacità di guida e la capacità di reazione. Di questo devono essere avvertiti i pazienti che svolgano professioni pericolose e utilizzino macchine industriali.

Tenere il medicinale fuori dalla portata dei bambini.

### **INTERAZIONI CON ALTRI MEDICINALI ED ALTRE FORME DI INTERAZIONI**

La somministrazione di Isoglaucón può potenziare l'azione di sedativi, ipnotici e alcoolici.

### **DOSE, MODO E TEMPO DI SOMMINISTRAZIONE**

Secondo la gravità del caso e la risposta individuale, instillare in media 1 goccia in ogni occhio 3-4 volte al giorno.

#### **~~Istruzioni per l'uso~~**

~~Il flacone è dotato di chiusura di sicurezza a prova di bambino, per aprire seguire le istruzioni sotto riportate:~~

### **SOVRADOSAGGIO**

Non si è verificato, al momento, alcun caso di sovradosaggio.

### **EFFETTI INDESIDERATI**

Occasionalmente si osserva un fugace arrossamento dell'occhio, non accompagnato da sensazioni fastidiose soggettive. Anche in caso di corretto impiego locale a livello dell'occhio, Isoglaucón può determinare sintomi sistemici come abbassamento della pressione arteriosa, sedazione e secchezza delle fauci.

Queste manifestazioni sono spesso più accentuate all'inizio della terapia e in genere scompaiono nel prosieguo della medesima.

In caso si verificano altri effetti indesiderati, consultare il medico curante.

### **Attenzione**

Non utilizzare il medicinale dopo la data di scadenza indicata sulla confezione.

Periodo di utilizzo del collirio dopo la prima apertura: 4 settimane.

La data di scadenza indicata si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato

Questo medicinale non richiede alcuna condizione particolare di conservazione.

### **Ultima revisione del foglio illustrativo da parte dell'Agenzia Italiana del Farmaco:**

Novembre 2007