GLAUB® (tartarato de brimonidina). INDICAÇÕES: GLAUB® é indicado para redução da pressão intra- ocular em pacientes com glaucoma de ângulo aberto ou pressão ocular elevada. CONTRAINDICAÇÕES: É contraindicado para pacientes com alergia ao tartarato de brimonidina ou a qualquer um dos componentes da fórmula. É contraindicado também para pacientes em tratamento com medicamentos que contenham substâncias inibidoras da monoaminoxidase (IMAO). Informe seu médico sobre qualquer medicamento que esteja usando, antes do início ou durante o tratamento. ADVERTÊNCIAS/PRECAUÇÕES: Em alguns pacientes, a eficácia do produto pode diminuir no decorrer do tratamento. Essa perda de efeito pode surgir após períodos variáveis de tratamento, devendo ser monitorada com rigor pelo seu médico. Em pessoas que apresentam outras doenças, como por exemplo, doenças cardíacas e vasculares graves, mau funcionamento do fígado ou dos rins, pessoas com mau funcionamento vascular cerebral e com depressão, entre outras, o uso de GLAUB® requer cuidados especiais, que o seu médico saberá identificar. USUÁRIOS DE LENTES DE CONTATO: As lentes de contato devem ser retiradas antes da instilação de GLAUB® porque o conservante presente neste colírio pode ser absorvido por lentes de contato gelatinosas. Tire as lentes antes de aplicar GLAUB® e aguarde pelo menos 15 minutos para recolocá-las. INTERFERÊNCIA NA CAPACIDADE DE DIRIGIR VEÍCULOS E OPERAR MÁQUINAS: Recomenda-se muito cuidado ao dirigir veículos ou operar máquinas perigosas, pois pode causar fadiga e sonolência. GRAVIDEZ E LACTAÇÃO: Não foram realizados estudos sobre o uso de GLAUB® em pacientes grávidas ou que estejam amamentando. Não deve ser utilizado durante a gravidez e a amamentação, exceto sob orientação médica. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS: Informe

o seu médico se estiver utilizando algum dos medicamentos ou substâncias mencionados a seguir, pois podem ocorrer interações entre eles e as substâncias que fazem parte da fórmula do GLAUB®: - medicamentos para a pressão ou coração: anti-hipertensivos, glicosídeos cardíacos ou digitálicos e beta-bloqueadores. – medicamentos para doenças do sistema nervoso: depressores do sistema nervoso central, como, por exemplo, os antidepressivos, barbitúricos, opiáceos, sedativos ou anestésicos. **POSOLOGIA:** Glaub® é uma solução amarela. • Você deve usar este medicamento exclusivamente nos olhos. • A solução já vem pronta para uso. Não encoste a ponta do frasco nos olhos, nos dedos e nem em outra superfície qualquer, para evitar a contaminação do frasco e do colírio. • Antes de

utilizar o medicamento, confira o nome no rótulo, para não haver enganos. Não utilize Glaub® caso haja sinais de violação e/ou danificações do frasco. Você deve aplicar o número de gotas da dose recomendada pelo seu médico em um ou ambos os olhos. A dose usual é de 1 gota aplicada no(s) olho(s) afetado(s), três vezes ao dia, com intervalo de aproximadamente 8 horas entre as doses. • Instile a dose recomendada dentro do olho, no saco conjuntival, evitando tocar a ponta do frasco nos tecidos oculares. • Se você usa lentes de contato gelatinosas ou hidrofílicas, tire as lentes antes de aplicar Glaub® e aguarde pelo menos 15 minutos para recolocar as lentes após a aplicação do colírio. • Se o seu médico receitou mais de um colírio, lembre-se de aplicar os medicamentos separadamente, com intervalo

de pelo menos 5 minutos entre cada aplicação. • Feche bem o frasco depois de usar. **REAÇÕES ADVERSAS:** As reações mais frequentes são secura da boca, vermelhidão nos olhos, queimação ou ardência nos olhos, dor de cabeça, obscurecimento da visão, sensação de presença de corpo estranho nos olhos, fadiga e sonolência. Outras reações foram relatadas, menos frequentemente, como por exemplo: reações alérgicas oculares, coceira ocular, vermelhidão das pálpebras, dor ocular, secura ocular, lacrimejamento, edema e inflamação nas pálpebras, vertigem, visão irregular, entre outras. **VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.** Registro

PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO. Registro MS – 1.0497.1350.