

# ACULAR

(Ketorolaco trometamol)  
Solución oftálmica estéril

## Composición

Ketorolaco trometamol 5 mg/ml, cloruro de benzalconio 0,1 mg/ml, octoxinol 40, edetato disódico, cloruro sódico, ácido clorhídrico o hidróxido sódico (para pH) y agua purificada.

## Forma Farmacéutica

Colirio de 5 ml

## Actividad

Antiinflamatoria

## Titular y Fabricante

Titular:

Laboratoires Allergan France S.A.S.  
1198, avenue du Docteur Maurice Donat  
06254 Mougins

Fabricante:

Allergan Pharmaceuticals (Ireland) Ltd.  
Wesport, Co. Mayo, Irlanda

## Indicaciones

Prevención y reducción de la inflamación tras la cirugía de cataratas.

## Contraindicaciones

Alergia a cualquiera de los componentes de la especialidad.

## Precauciones

Existe la posibilidad de aparición de sensibilidad cruzada con el ácido acetil salicílico y con otros fármacos antiinflamatorios no esteroideos, por lo que deberá tenerse precaución al tratar con ACULAR a personas que previamente hayan mostrado sensibilidad a estos compuestos.

Se recomienda que ACULAR se administre con precaución en aquellos pacientes con conocida tendencia a sufrir hemorragias o que estén sometidos a otras medicaciones que puedan prolongar el tiempo de hemorragia.

Las infecciones oculares pueden resultar enmascaradas por el uso de agentes antiinflamatorios tópicos.

Este medicamento contiene cloruro de benzalconio, por lo que no debe ser utilizado en pacientes que estén utilizando lentes de contacto blandas.

## Interacciones

Ninguna conocida.

## **Advertencias**

Embarazo y lactancia: no se ha establecido la seguridad de uso del fármaco durante el embarazo. No se recomienda administrar ACULAR a mujeres en período de lactancia.

Efectos sobre la capacidad de conducción: la aplicación de cualquier solución oftálmica, puede provocar un enturbiamiento transitorio de la visión. Si esto ocurriera, esperar hasta que el producto se distribuya uniformemente y desaparezca esta sensación.

## **Posología**

Inflamación postoperatoria: aplicar una gota en el ojo tres veces al día, comenzando 24 horas antes de la intervención y continuar el tratamiento durante tres a cuatro semanas.

## **Instrucciones para la correcta administración del preparado**

Destapar el frasco con las manos recién lavadas y procurando que el tapón y el envase no toquen ninguna superficie.

Inclinar la cabeza hacia atrás, separar el párpado inferior del ojo afectado y aplicar una gota dentro del párpado, mientras se dirige la vista hacia arriba.

No tocar con el gotero ni el ojo ni los dedos.

Mantener el ojo cerrado durante 30 segundos.

Cerrar bien el envase después de cada aplicación.

## **Sobredosis**

No se ha descrito ningún caso de sobredosificación con la administración por vía oftálmica. En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica, Teléfono (91) 562 04 20.

## **Reacciones adversas**

Puede aparecer sensación transitoria de picor y escozor así como otros síntomas menores de irritación ocular.

Si se produce cualquier reacción adversa atribuible a la utilización del medicamento, consulte a su médico o farmacéutico.

## **Conservación**

No requiere condiciones especiales de conservación.

No utilizar el envase si se observa cambio de color o se produce enturbiamiento en su contenido.

## **Caducidad**

Este medicamento no se debe utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

Desechar a los 15 días una vez abierto el envase.

## **Los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance de los niños.**

Texto revisado: Junio 1997

Comercializado paralelamente por: Gervasi Farmacia, S.L.