

LUMIGAN®

(solución oftálmica de bimatoprost) al 0.01 %, para uso oftálmico tópico

PUNTOS DESTACADOS DE LA INFORMACIÓN DE PRESCRIPCIÓN

Estos puntos destacados no incluyen toda la información necesaria para usar LUMIGAN al 0.01 % de manera segura y efectiva. Consulte la información de prescripción completa de LUMIGAN al 0.01 %.

LUMIGAN® (solución oftálmica de bimatoprost) al 0.01 %, para uso oftálmico tópico

Aprobación inicial en los EE. UU.: 2001

INDICACIONES Y USO

LUMIGAN® al 0.01 % es un análogo de prostaglandinas indicado para la reducción de la presión intraocular en pacientes con glaucoma de ángulo abierto o hipertensión ocular. (1)

DOSIFICACIÓN Y ADMINISTRACIÓN

Una gota en cada ojo afectado una vez al día por la noche. (2)

FORMAS DE DOSIFICACIÓN Y CONCENTRACIONES

Solución oftálmica que contiene 0.1 mg/ml de bimatoprost. (3)

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad. (4)

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

- **Pigmentación:** puede producirse pigmentación del iris, el tejido periorbital (párpado) y las pestañas. La pigmentación del iris es probable que sea permanente. (5.1)
- **Cambios en las pestañas:** cambio gradual en las pestañas, que incluye mayor longitud, grosor y cantidad de pestañas. Por lo general, es reversible. (5.2)

REACCIONES ADVERSAS

La reacción adversa más frecuente (31 %) es la hiperemia conjuntival. (6.1)

Para informar REACCIONES ADVERSAS SOSPECHADAS, comuníquese con AbbVie llamando al 1-800-678-1605 o con la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA) llamando al 1-800-FDA-1088, o visite www.fda.gov/medwatch.

USO EN POBLACIONES ESPECÍFICAS

No se recomienda el uso en pacientes pediátricos menores de 16 años debido a posibles inquietudes de seguridad relacionadas con el aumento de la pigmentación después del uso crónico a largo plazo. (8.4)

Consulte la sección 17 para obtener la INFORMACIÓN DE ASESORAMIENTO PARA PACIENTES.

Revisado: 6/2024

INFORMACIÓN DE PRESCRIPCIÓN COMPLETA: CONTENIDO*

- INDICACIONES Y USO**
- DOSIFICACIÓN Y ADMINISTRACIÓN**
- FORMAS DE DOSIFICACIÓN Y CONCENTRACIONES**
- CONTRAINDICACIONES**
- ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES**
 - 5.1 Pigmentación
 - 5.2 Cambios en las pestañas
 - 5.3 Inflamación intraocular
 - 5.4 Edema macular
 - 5.5 Queratitis bacteriana
 - 5.6 Uso de lentes de contacto
- REACCIONES ADVERSAS**
 - 6.1 Experiencia en ensayos clínicos
 - 6.2 Experiencia posterior a la comercialización
- USO EN POBLACIONES ESPECÍFICAS**
 - 8.1 Embarazo
 - 8.2 Lactancia
 - 8.4 Uso pediátrico
 - 8.5 Uso geriátrico
- SOBREDOSIS**
- DESCRIPCIÓN**
- FARMACOLOGÍA CLÍNICA**
 - 12.1 Mecanismo de acción
 - 12.3 Farmacocinética
- TOXICOLOGÍA NO CLÍNICA**
 - 13.1 Carcinogenia, mutagenia, deterioro de la fertilidad
- ESTUDIOS CLÍNICOS**

16 PRESENTACIÓN/ALMACENAMIENTO Y MANIPULACIÓN
17 INFORMACIÓN DE ASESORAMIENTO PARA PACIENTES

*No se indican las secciones o subsecciones omitidas de la información de prescripción completa.

INFORMACIÓN DE PRESCRIPCIÓN COMPLETA**1 INDICACIONES Y USO**

LUMIGAN® (solución oftálmica de bimatoprost) al 0.01 % está indicado para la reducción de la presión intraocular elevada en pacientes con glaucoma de ángulo abierto o hipertensión ocular.

2 DOSIFICACIÓN Y ADMINISTRACIÓN

La dosis recomendada es una gota en cada ojo afectado una vez al día por la noche. LUMIGAN® (solución oftálmica de bimatoprost) al 0.01 % no debe administrarse más de una vez al día, ya que se ha demostrado que la administración más frecuente de análogos de las prostaglandinas puede disminuir el efecto de reducción de la presión intraocular.

La reducción de la presión intraocular comienza alrededor de 4 horas después de la primera administración, y el efecto máximo se alcanza dentro de aproximadamente 8 a 12 horas. LUMIGAN® al 0.01 % se puede usar de forma concomitante con otros productos farmacológicos oftálmicos tópicos para disminuir la presión intraocular. Si se utiliza más de un fármaco oftálmico tópico, los fármacos deben administrarse con al menos cinco (5) minutos de diferencia.

3 FORMAS DE DOSIFICACIÓN Y CONCENTRACIONES

Solución oftálmica que contiene bimatoprost 0.1 mg/ml.

4 CONTRAINDICACIONES

LUMIGAN® al 0.01 % está contraindicado en pacientes con hipersensibilidad al bimatoprost o a cualquier otro de los ingredientes [consulte *Reacciones adversas* (6.2)].

5 ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES**5.1 Pigmentación**

Se ha informado que la solución oftálmica de bimatoprost causa cambios en los tejidos pigmentados. Los cambios informados con mayor frecuencia han sido aumento de la pigmentación del iris, el tejido periorbital (párpados) y las pestañas. Se espera que la pigmentación aumente mientras se administra bimatoprost. La causa del cambio en la pigmentación es un aumento del contenido de melanina en los melanocitos en lugar de un aumento en la cantidad de melanocitos. Después de la discontinuación de bimatoprost, la pigmentación del iris es probable que sea permanente, mientras que se ha informado que la pigmentación del tejido periorbital y los cambios en las pestañas son reversibles en algunos pacientes. Se debe informar a los pacientes

que reciben tratamiento sobre la posibilidad de aumento de la pigmentación. Se desconocen los efectos a largo plazo del aumento de la pigmentación.

Es posible que el cambio de color del iris no se advierta durante varios meses a años. Por lo general, la pigmentación marrón alrededor de la pupila se extiende de manera concéntrica hacia la periferia del iris, y todo el iris o partes del iris se vuelven más amarronadas. Ni los nevus ni los pecas del iris parecen verse afectados por el tratamiento. Aunque el tratamiento con LUMIGAN® (solución oftálmica de bimatoprost) al 0.01 % puede continuarse en pacientes que desarrollan un aumento notable de la pigmentación del iris, estos pacientes deben ser examinados regularmente.

5.2 Cambios en las pestañas

LUMIGAN® al 0.01 % puede cambiar gradualmente las pestañas y el vello en el ojo tratado. Estos cambios incluyen mayor longitud, grosor y cantidad de pestañas. Los cambios en las pestañas suelen ser reversibles al discontinuar el tratamiento.

5.3 Inflamación intraocular

Se ha informado que los análogos de las prostaglandinas, incluido bimatoprost, causan inflamación intraocular. Además, como estos productos podrían exacerbar la inflamación, deben usarse con precaución en pacientes con inflamación intraocular activa (p. ej., uveítis).

5.4 Edema macular

Se ha informado edema macular, incluido edema macular cistoide, durante el tratamiento con solución oftálmica de bimatoprost. LUMIGAN® al 0.01 % debe usarse con precaución en pacientes afáquicos, en pacientes pseudoafáquicos con rotura de la cápsula posterior del cristalino o en pacientes con factores de riesgo conocidos de edema macular.

5.5 Queratitis bacteriana

Ha habido informes de queratitis bacteriana asociada con el uso de envases de dosis múltiples de productos oftálmicos tópicos. Estos recipientes habían sido contaminados inadvertidamente por pacientes que, en la mayoría de los casos, tenían una enfermedad corneal concomitante o una alteración de la superficie epitelial ocular.

5.6 Uso de lentes de contacto

LUMIGAN® al 0.01 % contiene cloruro de benzalconio, que puede ser absorbido por los lentes de contacto blandos y causar decoloración. Los lentes de contacto deben retirarse antes de la instilación de **LUMIGAN®** al 0.01 % y pueden volver a colocarse 15 minutos después de su administración.

6 REACCIONES ADVERSAS

Las siguientes reacciones adversas se describen en otras secciones de la etiqueta:

- Pigmentación que incluye pigmentación blefaral e hiperpigmentación del iris [*consulte Advertencias y precauciones (5.1)*]
- Cambios en las pestañas [*consulte Advertencias y precauciones (5.2)*]
- Inflamación intraocular [*consulte Advertencias y precauciones (5.3)*]
- Edema macular [*consulte Advertencias y precauciones (5.4)*]
- Hipersensibilidad [*consulte Contraindicaciones (4)*]

6.1 Experiencia en ensayos clínicos

Debido a que los ensayos clínicos se realizan en condiciones que varían ampliamente, no es posible comparar directamente las tasas de reacciones adversas observadas en los ensayos clínicos de un fármaco con las tasas en ensayos clínicos de otro fármaco, y podrían no reflejar las tasas observadas en la práctica.

En un estudio clínico de 12 meses con soluciones oftálmicas de bimatoprost al 0.01 %, la reacción adversa más frecuente fue hiperemia conjuntival (31 %). Aproximadamente el 1.6 % de los pacientes interrumpió la terapia debido a hiperemia conjuntival. Otras reacciones adversas al fármaco (informadas en 1 % a 4 % de los pacientes) con **LUMIGAN®** al 0.01 % en este estudio incluyeron edema conjuntival, hemorragia conjuntival, irritación ocular, dolor ocular, prurito ocular, eritema palpebral, prurito palpebral, crecimiento de las pestañas, hipertriosis, irritación en el lugar de la instilación, queratitis punteada, hiperpigmentación cutánea, visión borrosa y reducción de la agudeza visual.

6.2 Experiencia posterior a la comercialización

Se han identificado las siguientes reacciones adversas durante el uso de **LUMIGAN®** al 0.01 % posterior a la aprobación. Debido a que estas reacciones fueron informadas voluntariamente a partir de una población de tamaño incierto, no siempre es posible estimar de modo confiable su frecuencia ni establecer una relación causal con la exposición al fármaco. Estas reacciones, que se eligieron para la inclusión debido a su gravedad, frecuencia de reporte, posible conexión causal con **LUMIGAN®**, o una combinación de estos factores incluyen síntomas similares al asma, mareos; ojo seco, disnea, secreción ocular, edema ocular; sensación de cuerpo extraño en el ojo, dolor de cabeza; hipersensibilidad, incluidos signos y síntomas de alergia ocular y dermatitis alérgica; hipertensión, aumento del lagrimeo, cambios periorbitales y palpebrales asociados con atrofia adiposa periorbital que provocan rigidez de la piel, profundización del surco palpebral, ptosis palpebral, enoftalmos y retracción del párpado; y fotofobia.

8 USO EN POBLACIONES ESPECÍFICAS

8.1 Embarazo

Resumen de riesgo

No hay estudios suficientes y bien controlados de la administración de **LUMIGAN®** (solución oftálmica de bimatoprost) al 0.01 % en mujeres embarazadas. No hay aumento del riesgo de defectos congénitos importantes o abortos espontáneos en función de la experiencia posterior a la comercialización con bimatoprost.

En estudios de desarrollo embrionario, la administración de bimatoprost en ratonas y ratas preñadas durante la organogénesis provocó un aborto y el parto prematuro en dosis orales al menos 33 veces (ratonas) o 94 veces (ratas) más que la exposición humana a bimatoprost al 0.03 % administrado bilateralmente una vez al día (según los niveles del área bajo la curva [AUC] en sangre). Estos efectos adversos no se observaron en 2.6 veces (ratonas) y 47 veces (ratas) más que la exposición humana a bimatoprost al 0.03 % administrado bilateralmente una vez al día (en función de los niveles del AUC en sangre).

En estudios de desarrollo prenatal/posnatal, la administración de bimatoprost en ratas preñadas desde la organogénesis hasta el final de la lactancia redujo la duración de la gestación y el peso corporal fetal, y aumentó la mortalidad fetal y de las crías con dosis orales al menos 41 veces más que la exposición sistémica humana a bimatoprost al 0.03 % administrado bilateralmente una vez al día (según los niveles de AUC en sangre). No se observaron efectos adversos en las crías de ratas con exposiciones estimadas en 14 veces la exposición humana a bimatoprost al 0.03 % administrado bilateralmente una vez al día (según los niveles de AUC en sangre).

Dado que los estudios sobre reproducción en animales no siempre predicen la respuesta humana, **LUMIGAN®** al 0.01 % debe administrarse durante el embarazo solo si el beneficio potencial justifica el riesgo potencial para el feto.

Datos

Datos en animales

En un estudio de desarrollo embrionario en ratas, se observó aborto en ratas preñadas a las que se les administró bimatoprost por vía oral durante la organogénesis a 0.6 mg/kg/día (94 veces la exposición sistémica humana a bimatoprost al 0.03 % administrado bilateralmente una vez al día, en función del AUC). El nivel sin efectos adversos observados (No Observed Adverse Effect Level, NOAEL) para el aborto fue de 0.3 mg/kg/día (estimado en 47 veces la exposición sistémica humana a bimatoprost al 0.03 % administrado bilateralmente una vez al día, en función del AUC). No se observaron anomalías en fetos de ratas con dosis de hasta 0.6 mg/kg/día.

En un estudio de desarrollo embrionario en ratones, se observaron abortos y partos tempranos en ratonas preñadas a las que se les administró bimatoprost por vía oral durante la organogénesis en dosis superiores o iguales a 0.3 mg/kg/día (33 veces la exposición sistémica humana a bimatoprost al 0.03 % administrado bilateralmente una vez al día, en función del AUC). El NOAEL para el aborto y el parto prematuro fue de 0.1 mg/kg/día (2.6 veces la exposición sistémica humana a bimatoprost al 0.03 % administrado bilateralmente una vez al día, en función del AUC). No se observaron anomalías en fetos de ratonas con dosis de hasta 0.6 mg/kg/día (72 veces la exposición sistémica humana a bimatoprost al 0.03 % administrado bilateralmente una vez al día, en función del AUC).

En un estudio de desarrollo prenatal/posnatal, el tratamiento de ratas preñadas con bimatoprost por vía oral desde el día 7 de gestación hasta el día 20 de lactancia produjo una reducción de la duración de la gestación, aumentó las reabsorciones tardías, muertes fetales y mortalidad posnatal de las crías, y reducción del peso corporal de las crías con dosis superiores o iguales a 0.3 mg/kg/día. Estos efectos se observaron con exposiciones de al menos 41 veces la exposición sistémica humana a bimatoprost al 0.03 % administrado bilateralmente una vez al día, en función del AUC. El NOAEL para el desarrollo posnatal y el desempeño en el apareamiento de las crías fue de 0.1 mg/kg/día (estimado en 14 veces la exposición sistémica humana a bimatoprost al 0.03 % administrado bilateralmente una vez al día, en función del AUC).

8.2 Lactancia

Resumen de riesgo

Se desconoce si el tratamiento ocular tópico con **LUMIGAN®** al 0.01 % podría provocar una absorción sistémica suficiente para producir cantidades detectables en la leche humana. En estudios con animales, se ha demostrado que bimatoprost está presente en la leche materna de ratas en período de lactancia a una dosis intravenosa (es decir, 1 mg/kg) 970 veces la RHOD (por mg/rn 2). Sin embargo, no se dispone de datos sobre animales en dosis clínicamente relevantes.

Se deben considerar los beneficios de amamantar para el desarrollo y la salud, junto con la necesidad clínica de la madre de recibir **LUMIGAN®** al 0.01 % y cualquier posible efecto adverso en el niño amamantado a causa de **LUMIGAN®** al 0.01 %.

8.4 Uso pediátrico

No se recomienda el uso en pacientes pediátricos menores de 16 años debido a posibles inquietudes de seguridad relacionadas con el aumento de la pigmentación después del uso crónico a largo plazo.

8.5 Uso geriátrico

No se observaron diferencias clínicas generales en la seguridad o la efectividad entre los pacientes mayores y otros pacientes adultos.

10 SOBREDOSIS

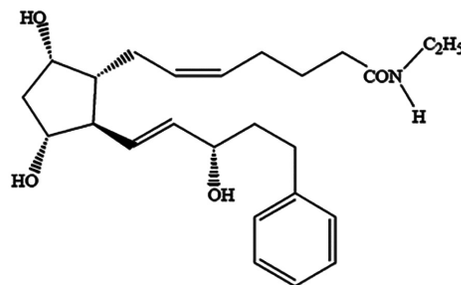
No se dispone de información sobre sobredosis en seres humanos. Si se produce una sobredosis con **LUMIGAN®** (solución oftálmica de bimatoprost) al 0.01 %, el tratamiento debe ser sintomático.

En estudios orales (por sonda) en ratones y ratas, las dosis de hasta 100 mg/kg/día no produjeron ninguna toxicidad. Esta

dosis expresada como mg/m² es al menos 210 veces más alta que la dosis accidental de un frasco de **LUMIGAN®** al 0.01 % para un niño de 10 kg.

11 DESCRIPCIÓN

LUMIGAN® (solución oftálmica de bimatoprost) al 0.01 % es un análogo sintético de la prostamida con actividad hipotensiva ocular. Su nombre químico es (Z)-7-[(1R,2R,3R,5S)-3,5-dihidroxi-2-[(1E,3S)-3-hidroxi-5-fenil-1-pentil]ciclopentil]-5-N-etilheptenamida, y su peso molecular es 415.58. Su fórmula molecular es C₂₅H₃₇NO₄. La estructura química es:



Bimatoprost es un polvo muy soluble en alcohol etílico y alcohol metílico, y ligeramente soluble en agua. **LUMIGAN®** al 0.01 % es una solución oftálmica estéril, transparente, isotónica, incolora, con una osmolalidad de aproximadamente 290 mOsmol/kg.

LUMIGAN® al 0.01 % contiene **activo**: bimatoprost 0.1 mg/ml; **inactivos**: cloruro de benzalconio 0.2 mg/ml; cloruro de sodio; fosfato de sodio dibásico; ácido cítrico; y agua purificada. Se puede agregar hidróxido de sodio o ácido clorhídrico para ajustar el pH. El pH durante su vida útil varía de 6.8 a 7.8.

12 FARMACOLOGÍA CLÍNICA

12.1 Mecanismo de acción

El bimatoprost, un análogo de la prostaglandina, es un análogo estructural sintético de la prostaglandina con actividad hipotensiva ocular. Imita selectivamente los efectos de las sustancias naturales, prostamidas. Se cree que bimatoprost reduce la presión intraocular en seres humanos al aumentar el flujo de salida del humor acuoso a través de la malla trabecular y las rutas uveoesclerales. La presión intraocular elevada presenta un factor de riesgo importante para la pérdida de campo glaucomatoso. Cuanto mayor sea el nivel de presión intraocular, mayor será la probabilidad de daño al nervio óptico y pérdida del campo visual.

12.3 Farmacocinética

Absorción

Después de administrar una gota de la solución oftálmica de bimatoprost al 0.03 % en ambos ojos una vez al día en 15 sujetos sanos durante dos semanas, las concentraciones sanguíneas alcanzaron el máximo en el plazo de 10 minutos después de la administración de la dosis y estuvieron por debajo del límite inferior de detección (0.025 ng/ml) en la mayoría de los sujetos en el plazo de 1.5 horas después de la administración de la dosis. La media de la C_{\max} y AUC_{0-24h} fueron similares los días 7 y 14 a aproximadamente 0.08 ng/ml y 0.09 ng•h/ml, respectivamente, lo que indica que el equilibrio estacionario se alcanzó durante la primera semana de administración ocular. No hubo una acumulación sistémica significativa del fármaco con el tiempo.

Distribución

El bimatoprost se distribuye moderadamente en los tejidos corporales con un volumen de distribución en equilibrio estacionario de 0.67 l/kg. En la sangre humana, el bimatoprost reside principalmente en el plasma. Aproximadamente el 12 % de bimatoprost permanece libre en el plasma humano.

Eliminación

Metabolismo

Bimatoprost es la principal especie circulante en la sangre una vez que alcanza la circulación sistémica después de la administración ocular. Luego, el bimatoprost sufre oxidación, N-desetilación y glucuronidación para formar una variedad diversa de metabolitos.

Excreción

Después de administrar una dosis intravenosa de bimatoprost radiomarcado (3.12 mcg/kg) a seis sujetos sanos, la concentración sanguínea máxima del fármaco sin cambios fue 12.2 ng/ml y disminuyó rápidamente con una semivida de eliminación de aproximadamente 45 minutos. La depuración sanguínea total de bimatoprost fue de 1.5 l/h/kg. Hasta el 67 % de la dosis administrada se excretó en la orina, mientras que el 25 % de la dosis se recuperó en las heces.

13 TOXICOLOGÍA NO CLÍNICA

13.1 Carcinogenia, mutagenia, deterioro de la fertilidad

Carcinogénesis

El bimatoprost no fue carcinogénico en ratones ni ratas cuando se administró por sonda oral durante 104 semanas en dosis de hasta 2 mg/kg/día y 1 mg/kg/día, respectivamente (192 y 291 veces la exposición sistémica humana estimada a bimatoprost al 0.03 % administrado bilateralmente una vez al día, respectivamente, en función de los niveles de AUC en sangre)

Mutagénesis

Bimatoprost no fue mutagénico ni clastogénico en la prueba de Ames, en la prueba de linfoma de ratón ni en las pruebas de micronúcleos de ratón *in vivo*.

Deterioro de la fertilidad

El bimatoprost no alteró la fertilidad en ratas macho o hembra con dosis de hasta 0.6 mg/kg/día (al menos 103 veces la exposición humana recomendada a bimatoprost al 0.03 % administrado bilateralmente una vez al día en función de los niveles de AUC en sangre).

14 ESTUDIOS CLÍNICOS

En un estudio clínico de 12 meses de pacientes con glaucoma de ángulo abierto o hipertensión ocular con una presión intraocular inicial promedio de 23.5 mmHg, el efecto de reducción de la IOP de LUMIGAN® al 0.01 % una vez al día (por la noche) fue de hasta 7.5 mmHg.

16 PRESENTACIÓN/ALMACENAMIENTO Y MANIPULACIÓN

LUMIGAN® (solución oftálmica de bimatoprost) al 0.01 % se suministra estéril en frascos blancos opacos de polietileno de baja densidad y puntas con tapas de poliestireno turquesa en las siguientes presentaciones:

2.5 ml en un recipiente de 5 ml – NDC 0023-3205-03

5 ml en un recipiente de 10 ml – NDC 0023-3205-05

7.5 ml en un recipiente de 10 ml – NDC 0023-3205-08

Almacenamiento: almacenar entre 2 °C y 25 °C (36 °F y 77 °F).

Después de abierto, LUMIGAN® al 0.01 % puede usarse hasta la fecha de vencimiento que figura en el frasco.

17 INFORMACIÓN DE ASESORAMIENTO PARA PACIENTES

Potencial de pigmentación

Adverta a los pacientes acerca del potencial de aumento de la pigmentación marrón del iris, que puede ser permanente. También informe a los pacientes sobre la posibilidad de oscurecimiento de la piel del párpado, que puede ser reversible después de la discontinuación de LUMIGAN® (solución oftálmica de bimatoprost) al 0.01 %.

Potencial de cambios en las pestañas

Informar a los pacientes sobre la posibilidad de cambios en el vello de las pestañas y los vellos en el ojo tratado durante el tratamiento con LUMIGAN® al 0.01 %. Estos cambios pueden resultar en una disparidad entre los ojos en longitud, grosor, pigmentación, cantidad de pestañas o vello, o en la dirección del crecimiento de las pestañas. Los cambios en las pestañas suelen ser reversibles al discontinuar el tratamiento.

Manipulación del envase

Indique a los pacientes que eviten que la punta del envase dosificador entre en contacto con el ojo, las estructuras circundantes, los dedos o cualquier otra superficie a fin de evitar la contaminación de la solución por bacterias comunes que se sabe que causan infecciones oculares. El uso de soluciones contaminadas podría causar daños graves en los ojos y la posterior pérdida de la visión.

Cuándo solicitar asesoramiento del médico

Informe a los pacientes que si desarrollan una afección ocular intercurrente (p. ej., traumatismo o infección), se someten a una cirugía ocular o desarrollan cualquier reacción ocular, en particular conjuntivitis y reacciones palpebrales, deben consultar inmediatamente con su médico si deben seguir usando LUMIGAN® al 0.01 %.

Uso de lentes de contacto

Informe a los pacientes que LUMIGAN® al 0.01 % contiene cloruro de benzalconio, que puede ser absorbido por lentes de contacto blandos. Los lentes de contacto deben retirarse antes de la instilación de LUMIGAN® al 0.01 % y pueden volver a colocarse 15 minutos después de su administración.

Uso con otros fármacos oftálmicos

Informe a los pacientes que si se utiliza más de un fármaco oftálmico tópico, los fármacos deben administrarse con al menos cinco (5) minutos de distancia entre las aplicaciones.

Distribuido por:

AbbVie Inc.

North Chicago, IL 60064

© 2024 AbbVie. Todos los derechos reservados.

LUMIGAN y su diseño son marcas comerciales registradas de Allergan, Inc., una compañía de AbbVie.

Ref: v2.0USPI3205

LAB-11649 VERSIÓN MAESTRA EN INGLÉS

LAB-11660 VERSIÓN MAESTRA EN ESPAÑOL

abbvie