



© 2017 Novartis. Este producto cumple con la normativa de productos sanitarios.

CONTRAINDICACIONES: El uso del CyPass* Micro-Stent está contraindicado en las siguientes circunstancias o condiciones: 1. En ojos con glaucoma de ángulo cerrado; 2. En ojos con glaucoma traumático, maligno, uveítico o neovascular o anomalías congénitas discernibles del ángulo de la cámara anterior. 3. En pacientes con intolerancia o hipersensibilidad conocidas a anestésicos, mióticos, midriáticos, o poliamida por vía oftálmica.

REACCIONES ADVERSAS: Los posibles efectos adversos intraoperatorios pueden incluir, entre otros: desprendimiento de coroides, hemorragia o derrame de coroides, dificultad para implantar CyPass* Micro-Stent, hifema que oscurece la visión que tiene el cirujano, incapacidad para implantar CyPass* Micro-Stent, perforación inadvertida de la esclerótica, pérdida de vítreo no asociada a cirugía de cataratas, ruptura capsular posterior con o sin pérdida de vítreo debido a cirugía de cataratas, daño corneal importante, lesión importante del iris o traumatismo, y diálisis zonular. Los posibles efectos adversos postoperatorios pueden incluir, entre otros: Células y flare en CA que requieran o bien ampliar la corticoterapia postoperatoria estándar o reiniciar los esteroides tras finalizar la corticoterapia; aplanamiento de la CA con contacto del cristalino/córnea; CA poco profunda con aposición iridocorneal; atrofia/ ptosis; hemorragia o derrame de coroides; dolor crónico en el ojo implantado; edema corneal; opacificación corneal; descompensación corneal; posición incorrecta, desplazamiento o movimiento del CyPass* Micro-Stent; obstrucción del CyPass* Micro-Stent; PIO elevada que requiera tratamiento con medicaciones orales o intravenosas o con intervención quirúrgica; endoftalmitis; maculopatía hipotónica; aumento del cociente C:D; pérdida de agudeza visual mejor corregida (AVMC); sensación persistente significativa de cuerpo extraño; hifema persistente; hipotonía persistente; maculopatía; complicaciones retinianas (diálisis, desgarro del colgajo, desprendimiento de retina o vitreorretinopatía proliferativa); ptosis importante; empeoramiento de la pérdida de campo visual; dehiscencia de la herida (filtración persistente de humor acuoso o formación de fístulas), intervención quirúrgica ocular secundaria no planificada, incluidas entre otras, cirugía de glaucoma, cirugía para corregir la colocación del dispositivo CyPass*, cirugía para ocluir el lumen del CyPass* y cirugía para la explantación del CyPass*.

Material revisado en mayo de 2017. I11705636601.

*Marca comercial de Novartis.