

ATHENA

Ensayo Clínico Fase III para pacientes con Glaucoma de ángulo abierto, GAA o HTO, que no han sido adecuadamente tratados con medicación tópica que disminuya la presión intraocular por otras razones que la eficacia de la medicación (ej. Debido a intolerancia o no adherencia al tratamiento) y que necesiten medicamentos para la reducción de la PIO en ambos ojos.

Descripción

Este ensayo clínico evalúa la eficacia y seguridad del Bimatoprost de liberación lenta en comparación con Trabeculoplastia Laser Selectiva, en pacientes con glaucoma de ángulo abierto o hipertensión ocular.

Estructura

Randomizado, multicéntrico, fase 3, enmascarado, con comparación con el otro ojo.

Criterio de inclusión principal

Diagnóstico de GAA (ej: GAA primario, glaucoma pseudoexfoliativo, glaucoma pigmentario) o HTO en cada ojo, que requieren tratamiento bilateral de reducción de la PIO (el diagnóstico no tiene que ser el mismo en ambos ojos) o OHT que necesitan medicamentos para reducir la PIO en ambos ojos.

Objetivo Principal

Evaluar la eficacia disminuyendo la presión intraocular (PIO) y la seguridad de Bimatoprost SR comparado con Trabeculoplastia Laser Selectiva (SLT) en pacientes con Glaucoma de Ángulo abierto (GAA) o hipertensión ocular (HTO), que no han sido adecuadamente tratados con medicación tópica que disminuya la presión intraocular por otras razones que la eficacia de la medicación (ej. Debido a intolerancia o no adherencia al tratamiento).

[Más información acerca del estudio](#)