

LUBRICTIN H
HIDROXIPROPILMETILCELULOSA 0,3%
DEXTRÁN 70 0,1%

Solución oftálmica estéril
Venta bajo receta

Industria Argentina

FÓRMULA CUALICUANTITATIVA:

Cada 100 ml de solución oftálmica estéril contiene:
Hidroxiopropilmetilcelulosa.....0,30 g
Dextrán 70.....0,10 g
Excipientes: Cloruro de potasio, cloruro de sodio, edetato disódico dihidrato, cloruro de benzalconio, ácido clorhídrico c.s.p. pH, hidróxido de sodio c.s.p. pH, agua purificada c.s.

USO DEL MEDICAMENTO. LEA DETENIDAMENTE ESTA INFORMACIÓN.

ACCIÓN TERAPEUTICA:

Lubricante ocular. Código ATC: S01XA20.

INDICACIONES:

Alivio sintomático del ardor e irritación provocados por la sequedad ocular.

FARMACOLOGÍA:

La solución oftálmica estéril LUBRICTIN H actúa del mismo modo que las lágrimas naturales produciendo un alivio moderado de la sequedad en los ojos sensibles. No contiene agentes descongestivos. Se combina con las lágrimas del ojo provocando un alivio más completo del ardor, la irritación y la sequedad.LUBRICTIN H, solución oftálmica estéril mejora la película lagrimal natural.

POSOLOGÍA Y ADMINISTRACIÓN:

Instilar una o dos gotas en cada ojo, tantas veces como sea necesario.

PRECAUCIONES:

En el caso de experimentar dolor ocular, cambios en la visión, enrojecimiento o irritación ocular continua, si estos síntomas empeoran o persisten durante más de 72 horas, suspender el uso de esta medicación y consultar de inmediato al médico oftalmólogo. Se aconseja que en el caso de que se utilicen lentes de contacto blandas, éstas sean retiradas antes de la instilación del producto, pudiendo colocárselas de nuevo pasados algunos minutos. Este medicamento, por contener cloruro de benzalconio como excipiente puede decolorar las lentes de contacto blandas.

EMBARAZO Y LACTANCIA:

"Se deja a criterio médico su utilización durante el embarazo y lactancia".

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS:

No se han descrito.

REACCIONES ADVERSAS:

No se han descrito.

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad a alguno de los componentes de la formulación.

SOBREDOSIFICACIÓN:

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con alguno de los Centros de Toxicología del país. Entre otros:

Hospital Nacional Alejandro Posadas:

Centro de toxicología: 011-4658-7777/011-4654-6648

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800-333-0160

Hospital de Niños Ricardo Gutiérrez: 0800-444-8694

Centro de toxicología: 011-4962-6666

Hospital General de Agudos J.A. Fernández: 4808-2606/2646/2604/2121;

Centro de toxicología: 011-4808-2655

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE:

Para uso tópico u ocular únicamente. No utilizar si el precinto de la tapa se encuentra dañado. Evitar que la punta del gotero toque cualquier superficie, ya que el producto puede contaminarse con bacterias comunes que pueden causar infecciones oculares. El uso de soluciones contaminadas puede producir un serio daño al ojo y como consecuencia pérdida de la visión. No utilizar si la solución cambia de color o se pone turbia. Es recomendable desechar el contenido un mes después de haber sido abierto el envase.

PRESENTACIÓN:

Envases conteniendo un frasco gotero de 5 y 10 ml de solución.

ESTE MEDICAMENTO HA SIDO PRESCRIPTO SÓLO PARA SU PROBLEMA MÉDICO ACTUAL. NO LO RECOMIENDE A OTRAS PERSONAS.

MANTENER ESTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

CONSERVAR A TEMPERATURA MENOR A 30 °C, AL ABRIGO DE LA LUZ.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N°: 57.039

Director Técnico: Leonardo Iannello
Farmacéutico

Elaborado en: planta Quilmes

Fecha de última revisión: 03/2013



KLONAL
LABORATORIOS

COMPROMETIDOS CON TU SALUD

KLONAL S.R.L.

Planta Quilmes: Lamadrid 802 - Quilmes - C.P. (B1878CZV)

Provincia de Bs. As., Argentina. Tel. Fax: +54 11 4251-5954/5955

Planta Córdoba: Av. Bernardo O'Higgins 4.034 - Barrio San Carlos,

Córdoba Capital, Provincia de Córdoba, Argentina.

Farmacovigilancia: farmacovigilancia@klonal.com.ar

TINTA CYAN NO VA IMPRESA

Color de impresión:	Pantone negro
Medida:	135 mm x 100 mm
Formato:	1