

Lagrimol

Dextrán 70 1mg
Hidroxipropilmetilcelulosa 0,50 mg

Lágrimas Artificiales

Vía de Administración: Tópica Oftálmica

FÓRMULA

Cada mL de solución oftálmica contiene:

Dextrán 70.....	1 mg
Hidroxipropilmetilcelulosa.....	0,50 mg
Excipientes.....	c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Humectante y lubricante ocular. Por tener una viscosidad similar a las lágrimas del ojo permite el alivio temporal del ardor ó irritación provocada por la sequedad ocular.

INDICACIONES

Está indicado para el alivio sintomático y temporal de la sequedad e irritaciones del ojo (ardor), humectando y disminuyendo la sensación de sequedad ocular. Lubricación e hidratación en todos aquellos estados que requieren refuerzo lagrimal (lentes de contacto, fatiga ocular, edad avanzada, polución ambiental).

POSOLOGÍA

Vía de administración: Tópica Oftálmica.

La dosis diaria se ajustará según criterio médico.

Dosis usual solución oftálmica: Instilar 1 a 2 gotas en el ojo afectado, cada 2 a 4 horas. La frecuencia puede variar de acuerdo a los requerimientos o según indicación médica.

Población pediátrica:

No se ha establecido la seguridad y eficacia de este medicamento en pacientes pediátricos. No se dispone de datos.

MODO DE USO

Este producto se debe administrar por vía oftálmica exclusivamente.

Lavarse siempre las manos antes y después de su aplicación. Quitarse los lentes de contacto. Inclinar la cabeza levemente hacia atrás y llevar el párpado inferior hacia abajo con su dedo índice para formar una bolsa e instilar la cantidad de gotas indicadas. Cerrar el ojo suavemente por uno o dos minutos. No frotar los ojos. No enjuagar el gotero. Cerrar bien el frasco inmediatamente después de utilizarlo. Para evitar una posible contaminación cuidar que la superficie del frasco no entre en contacto con el ojo, las yemas de los dedos o cualquier otra superficie

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a los principios activos y/o excipientes de la formulación.

REACCIONES ADVERSAS

Pueden presentarse algunas reacciones locales como hipersensibilidad, visión borrosa, molestias oculares (ardor y/o escozor), fatiga o prurito ocular y sensación de cuerpo extraño. Ante cualquier duda consultar con el oftalmólogo.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

No utilizar si la solución cambia de color o se encuentre turbia. El uso de soluciones contaminadas puede producir un serio daño al ojo y, como consecuencia, pérdida de la visión. Es recomendable desechar el contenido un mes después de haber sido abierto el envase.

En caso de experimentar dolor ocular, cambios en la visión, enrojecimiento o irritación ocular continua, o si estos síntomas empeoran o persisten durante más de 72 horas, suspender el uso de esta medicación y no exceda la dosis indicada, si los síntomas persisten o empeoran, consulte a su oftalmólogo.

Pacientes que usan lentes de contacto deben quitárselos para la aplicación y colocárselos nuevamente 15 minutos después.

Embarazo y Lactancia: No hay datos o estos son limitados relativos a su uso en mujeres embarazadas. Los principios activos dextrán 70 e hidroxipropilmetilcelulosa ejercen un efecto protector en la superficie y no son farmacológicamente activos. Por tanto, no se prevén efectos cuando se administra este medicamento durante el embarazo. Se desconoce si los principios activos dextrán 70 e hidroxipropilmetilcelulosa, se excretan en la leche materna. No obstante, no se considera necesario interrumpir el tratamiento durante la lactancia.

Conducción y uso de máquinas: La visión borrosa transitoria luego de la instilación puede afectar a la capacidad de conducir o utilizar máquinas. Si aparece visión borrosa durante la instilación, se debe esperar hasta que se recupere la visión normal antes de conducir o utilizar máquinas. Este medicamento por contener Ácido Bórico como excipiente está contraindicado en niños menores de tres años.

INTERACCIONES

No se conocen hasta interacciones medicamentosas de los componentes de este medicamento. En caso de otro tratamiento ocular local, se debe esperar un intervalo mínimo de 5 minutos entre aplicaciones.

TRATAMIENTO

En caso de sobredosis, se puede lavar fácilmente el ojo con agua corriente tibia.

SOBREDOSIS

No se han notificado casos de sobredosis. Debido a las características del medicamento, no son de esperar efectos tóxicos con el uso tópico de este producto a la dosis recomendada. Tampoco es de esperar que los componentes del medicamento se absorban por vía sistémica o muestren toxicidad sistémica alguna, incluso tras la ingestión accidental de todo el contenido del envase.

RESTRICCIÓN DE USO

Pacientes con hipersensibilidad a uno de los componentes de la formulación. Niños.

CONSERVACIÓN

Conservar a temperatura ambiente no mayor a 30° C.

Una vez abierto el frasco utilizarlo en el plazo de los 28 días siguientes.

PRESENTACIÓN

Caja conteniendo frasco gotero x 10 mL.

Manténgase fuera del alcance de los niños

Venta Bajo Receta

Paraguay:

"En caso de Intoxicación o sobredosis recurrir al Centro Nacional de Toxicología del Centro de Emergencias Médicas, sito en Avenida Gral. Santos entre las calles Herminio Giménez y Teodoro S. Mongelos. - Teléfono: 220-418".


Oftalmol
División de **INDUFAR CISA**
Regente: Quim. Farm.
Dr. Humberto Simón - Reg. Nº 535

División de **INDUFAR CISA**
Planta Industrial y distribución:
Calle Anahí e/ Zaavedra y
Bella Vista - Fndo. de la Mora
Zona Norte - Paraguay
E-mail: indufar@indufar.com.py
P. web: www.indufar.com.py
Teléfonos: 682 510 al 13