

Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas: Es posible que produzca visión borrosa transitoria. Si un paciente experimenta visión borrosa transitoria, se le debe aconsejar que no conduzca ni utilice máquinas hasta que la visión sea clara.

INTERACCIONES

No se han realizado estudios de interacciones

SOBREDOSIS Y TRATAMIENTO

No se han notificado casos de sobredosis. Debido a las características de este medicamento es poco probable que se produzca una sobredosis por vía tópica ni que se asocie a toxicidad sistémica.

TRATAMIENTO

En caso de excederse con las gotas, se elimina fácilmente del ojo con agua templada.

CONSERVACIÓN

Mantener a temperatura ambiente (15 °C a 30 °C).

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

PRESENTACIÓN

Caja conteniendo un frasco de 10 mL.

Manténgase fuera del alcance de los niños

Venta Bajo Receta

"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. Mongelós. - Teléfono: 220-418".

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



Tearmol 0,5%

Carboximetilcelulosa sódica 5 mg/mL

Solución Oftálmica Estéril

Vía de Administración: Oftálmica

FÓRMULA

Cada mL contiene:

Carboximetilcelulosa sódica..... 5 mg

Excipientes.....c.s.p.

INDICACIONES

Está indicada para el alivio sintomático de la irritación y la sequedad ocular

POSOLÓGIA

Aplicar una o dos gotas en el ojo/los ojos afectados según sea necesario.

Forma de administración:

Se debe administrar vía oftálmica.

Para evitar una posible contaminación de la punta del cuentagotas y de la solución, el gotero no debe entrar en contacto con el ojo ni con cualquier otra superficie.

Si se emplea más de un medicamento por vía oftálmica, las aplicaciones de los distintos medicamentos deben espaciarse al menos 5 minutos.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

REACCIONES ADVERSAS

Trastornos oculares:

Frecuencia no conocida: irritación ocular, dolor ocular, visión borrosa y aumento del lagrimeo.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Si se producen irritación, dolor, enrojecimiento o cambios en la visión o si los síntomas del paciente empeoran o perduran más de 72 horas, se debe interrumpir el tratamiento y hacer una nueva evaluación clínica. No usar si la solución cambia de color o se enturbia.

Embarazo: Los datos sobre el uso en mujeres embarazadas son limitados o insuficientes. Sin embargo, no se prevén efectos cuando se administra este medicamento durante el embarazo, puesto que la exposición sistémica es insignificante. Se puede utilizar durante el embarazo.

Lactancia: Se desconoce si alguno de los componentes se excretan en la leche materna, sin embargo no se prevén efectos en niños/recién nacidos lactantes, puesto que la exposición sistémica en madres en periodo de lactancia es insignificante, se puede utilizar durante la lactancia.



Oftalmol

División de INDUFAR CISA

Regente: Quím. Farm.
Dr. Humberto Simón - Reg. Nº 535