

LUBRICTIN CONDROITÍN SULFATO A 3 %

Solución oftálmica estéril

Venta Bajo Receta

Industria Argentina

K-171/H

FÓRMULA CUALI Y CUANTITATIVA:

Cada 100 ml contiene:	
CONDROITÍN SULFATO A	3 g
Sorbato de potasio	180 mg
Cloruro de sodio	500 mg
Hialuronato de sodio	100 mg
Agua para inyectables c.s.p.	100 ml

ACCIÓN TERAPÉUTICA:

Lubricante ocular.

DESCRIPCIÓN:

El Condroitín Sulfato A es un mucopolisacárido (glicosaminoglicano) de un peso molecular aproximado a 50.000. Este tiene como unidad monomérica la N-acetilcondrosina, con un grupo sulfato por cada unidad de disacárido. El origen de la materia prima es biológico de procedencia bovina.

INDICACIONES:

Alivio temporario de las irritaciones del ojo y síntomas asociados (ardor y sequedad ocular), humedeciendo y disminuyendo la sensación de sequedad ocular.

CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS / PROPIEDADES:

ACCIÓN FARMACOLÓGICA: Actúa como lubricante oftalmológico.

POSOLÓGIA / DOSIFICACIÓN - MODO DE ADMINISTRACIÓN:

Posología habitual: Colocar en el fondo del saco conjuntival 1 o 2 gotas de LUBRICTIN de 4 y 5 veces al día, prolongando el tratamiento según criterio médico.

Embarazo: Categoría C.

Niños: Puede ser administrado en niños bajo las pautas establecidas en la posología habitual.

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad al Condroitín Sulfato A o a cualquier otro componente de la fórmula.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS:

Se debe suspender su uso frente a una reacción de hipersensibilidad, dolor ocular, cambios en la visión o si el enrojecimiento o la irritación del/de los ojo/s empeora o dura más de 72 horas.

En caso de queratitis de origen bacteriano, su uso debe asociarse con un antibiótico.

En ojo seco puede administrarse con lágrima artificial.

Para preservar la esterilidad del producto se recomienda evitar el contacto directo entre la punta del gotero y los ojos o cualquier otra superficie al aplicar.

Para uso tópico solamente - No inyectar

No utilizar este producto si el precinto de seguridad fue violado.

REACCIONES ADVERSAS:

Eventualmente puede producir enrojecimiento de la conjuntiva y leve escozor en pacientes sensibles a cualquiera de sus componentes.

SOBREDOSIFICACIÓN:

Aún no se han reportado casos en que haya habido sobredosis no tratada.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los centros de toxicología:

Hospital Posadas a los teléfonos: (011) 4654-6648/4658-7777 o al Hospital de Pediatría R. Gutiérrez al (011) 4962-6666/2247.

PRESENTACIONES:

Frasco gotero con 10 ml. Envases conteniendo 1 y 40 frascos gotero, siendo estos últimos para uso hospitalario exclusivo.

CONSERVACIÓN:

Conservar entre 8°C y 30°C, al abrigo de la luz.

Usar dentro de las 4 semanas de abierto.

ESTE MEDICAMENTO COMO CUALQUIER OTRO DEBE MANTENERSE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 50784.

Director Técnico: Leonardo Iannello
Farmacéutico

Fecha de última revisión: 10/2009

Planta: Lamadrid 802 - Quilmes - Provincia de Bs. As., Argentina. C.P. (B1878CZV)
Tel. Fax: (54) (11) 4251-5954/5955

