

METICEL OFTEN0 0.5% INSTRUCTIVO CHILE
157 x 107 mm (Alto x Largo)
Código: 41069I-00 Sustituye a: N/A Aplica a especificación: EGM: G-INS-001-000-VV
Control de Cambio No. N/A
Código de barras: N/A
Formato de código de barras: N/A



Excelencia en oftálmicos

Frente

Vuelta

*** Perfil de Color:**
U.S. Web Coated (SWOP) v2
Diseñado en: Illustrator CS 5
Perfil de imagen incrustada:
Escala de grises Dot Gain 20%

1

Perfil de Color:
Escala de grises
Dot Gain: 20%

* El diseño debe ser abierto bajo el perfil de color indicado.

Hipromelosa 0.5%
Solución Oftálmica

Excelencia en oftálmicos

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

1

Lea cuidadosamente este instructivo antes de la administración de este medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda, pregunte a su médico o químico farmacéutico. Guarde este instructivo, puede necesitar leerlo nuevamente.

COMPOSICIÓN:
Cada mL (30 gotas) contiene:
Hipromelosa.....5.0 mg (0.5%)
Vehículo csp1.0 mL
Excipientes: Cloruro de sodio, fosfato dibásico de sodio anhidro, fosfato monobásico de sodio monohidratado, cloruro de benzalconio (sol. al 50%), agua purificada.

CLASIFICACIÓN:
Lubricante ocular.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS:
Indicado para el alivio temporal causado por la irritación ocular, debido a la exposición al viento, sol u otros agentes irritantes y aliviar la irritación provocada por el síndrome de ojo seco.

CONTRAINDICACIONES:
Hipersensibilidad a la hipromelosa y/o a cualquiera de los componentes de la fórmula.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS:
Para las personas que utilizan lentes de contacto se recomienda quitárselos antes de la aplicación y después de 10 a 15 minutos colocarlos nuevamente. Para evitar contaminación, no toque ni ponga en contacto la punta del dispensador con cualquier superficie.

RESTRICCIONES DE USO DURANTE EL EMBARAZO Y LA LACTANCIA:
Este producto no debe ser administrado durante el embarazo o cuando se sospeche su existencia, ni durante la lactancia.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS:
Irritación transitoria ocasional, adherencia del medicamento a las pestañas, con sensación de pestañas “pegajosas”. Visión borrosa que puede durar algunos segundos.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO:
METICEL OFTEN0 al 0.5% aplicado tópicamente no se conoce que produzca interacciones medicamentosas y se puede administrar concomitantemente con antibióticos, esteroides y antiglaucomatosos, aumenta el tiempo de contacto de los medicamentos con los tejidos oculares.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:
Dosis: El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento adecuado para su caso en particular. Sin embargo la dosis recomendada es: Aplicar 1 a 2 gotas 3 a 4 veces al día ó según indicación médica. Descartar la solución remanente después de un mes de uso.

Vía de administración: Tópica Oftálmica.

MANIFESTACIONES Y MANEJO DE LA SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL:
La sobredosificación tópica puede favorecer la aparición de los efectos secundarios y adversos locales, sin embargo, este producto no se absorbe sistémicamente por lo que no ocasiona problemas de intoxicación. Sus efectos secundarios son menores y locales. En caso de ingesta accidental, administre líquidos orales para diluirlo y consulte a su médico.

PRESENTACIÓN:
Caja con frasco un gotario conteniendo 10 mL o 15 mL.

RECOMENDACIONES SOBRE ALMACENAMIENTO:
Consérvese el frasco bien tapado a temperatura ambiente a no más de 30 °C.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN:
No usar este producto después de la fecha de vencimiento indicada en su envase.

No repita el tratamiento sin consultar antes a su médico. No recomiende este medicamento a otra persona. No exceda la dosis recomendada. Mantenga el producto lejos del calor excesivo y la humedad. No se deje al alcance de los niños.

NOMBRE Y DOMICILIO DEL LABORATORIO:
LABORATORIOS SOPHIA S.A. DE C.V.
Av. Paseo del Norte No. 5255.
Col. Guadalajara Technology Park, C. P. 45010.
Zapopan, Jalisco, México.
www.sophia.com.mx

Importado por **GLOBAL MERCURY CHILE, S.A.** Almirante Pastene No. 185, Oficina 506, Providencia, Región Metropolitana, Santiago, Chile.
Distribuido por **NOVOFARMA SERVICE, S.A.** Av. Víctor Uribe 2280, Quilicura, Santiago, Chile. Bajo licencia de **LABORATORIOS SOPHIA, S.A. DE C.V.** Acondicionado por **LABORATORIO NOVOFARMA**, Av. Victor Uribe 2300, Quilicura, Santiago, Chile.
Mayor información en www.ispch.cl

CONDICIÓN DE VENTA / REGISTRO SANITARIO:
Venta Libre: Siga correctamente el modo de usar y no desapareciendo los síntomas consulte a su médico. Chile: Reg. I.S.P. N° F-16775 Venta directa en establecimientos tipo A y B.

100%

Mercadotecnia	
Asuntos Regulatorios	
Aseg. de la Calidad	
Ingeniería de Materiales	
Responsable Sanitario	