FLUMETOL NF OFTENO INSTRUCTIVO CHILE

157 x 107 mm (Alto x Largo)

Código: 41047I-00 Aplica a especificación: EGM: G-INS-001-000-VV Sustituve a: N/A

Control de Cambio No. N/A Código de barras: N/A

> Perfil de Color: U.S. Web Coated (SWOP) v2

Diseñado en: Illustrator CS 5

Escala de grises Dot Gain 20%

** Valores de CMYK para cada colo

os valores de cada color utilizado

deben ser iguales a los de la tabla para garantizar la aproximación al imprimir el archivo.

Perfil de Color

Escala de grises

Dot Gain: 20%

Perfil de imágenes incrustadas

Formato de código de barras: N/A





Excelencia en oftálmicos

100%

Frente

FlumetolNF





Excelencia en oftálmicos

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE



cuidadosamente este Lea 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 contiene:

Acetato de

Fluorometolona......1.0 mg (0.1%) Vehículo csp1.0 mL Excipientes: Cloruro de sodio, Citrato de sodio dihidratado. Ácido bórico. Bisulfito de sodio. Edetato disódico dihidratado. Cloruro de benzalconio (como solución al 50%). Hipromelosa 2910. Polisorbato 80, Hidróxido de sodio 4.0 N para ajustar pH, Agua purificada c.s.p.

CLASIFICACIÓN:

Antiinflamatorio.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS:

FLUMETOL NF OFTENO está indicado en el tratamiento de la inflamación de la conjuntiva palpebral v bulbar, de la córnea y segmento anterior del ojo, que responde a esteroides.

CONTRAINDICACIONES:

FLUMETOL NF OFTENO está

contraindicado en la queratitis por Herpes simple, Vaccinia virus, varicela y otras enfermedades virales de córnea y conjuntiva; tuberculosis fúngica. infecciones purulentas sin tratar. hipersensibilidad a los componentes de la fórmula.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS:

El uso prolongado de esteroides con aplicación tópica oftálmica puede favorecer el desarrollo de úlceras corneales micóticas, así como la aparición de glaucoma y catarata. Si este producto se usa por 10 días o más, la presión intraocular debe ser monitorizada.

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. No se ha demostrado seguridad y eficacia en niños menores de 2 años.

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:

Aumento de la presión intraocular con posible aparición de glaucoma, formación de catarata subcapsular posterior, retraso en la cicatrización de las heridas.

INTERACCIONES **MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO:**

Existe evidencia de que los esteroides disminuven la acción de los antibióticos. pero esto puede evitarse aumentando la dosis de antibióticos.

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 ó 2 gotas de FLUMETOL NF OFTENO en saco conjuntival inferior. Habitualmente basta con aplicarlo de 3 a 5 veces al día de acuerdo a la severidad de la inflamación.

Agítese antes de usarse.

Vía de administración: Tópica Oftálmica.

MANIFESTACIONES Y MANEJO DE LA SOBREDOSIFICACIÓN O **INGESTA ACCIDENTAL:**

Si se ingiere accidentalmente, administre líquidos orales para diluir el medicamento y consulte a su médico.

PRESENTACIÓN:

Caja con frasco gotero conteniendo 5 mL de suspensión oftálmica.

RECOMENDACIONES SOBRE ALMACENAMIENTO:

Consérvese el frasco bien tapado a

temperatura ambiente a no más de 30 °C

LEYENDAS DE PROTECCIÓN:

Vuelta

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 prescrita. Mantenga el producto lejos del calor excesivo v la humedad. No se deie al alcance de los niños. Venta bajo receta médica.

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

Acondicionado por LABORATORIO NOVOFARMA. Av. Victor Uribe 2300. Quilicura, Santiago, Chile. Mayor información en www.ispch.cl

REGISTRO SANITARIO:

Chile: I.S.P. No. F-12259. Venta bajo receta médica retenida establecimientos tipo A.

Mercadotecnia

Negro

Doblez tipo: 1