

FLUMETOL NF OFTENOL INSTRUCTIVO CHILE
157 x 107 mm (Alto x Largo)
Código: 410471-00 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 imágenes incrustadas:
Escala de grises Dot Gain 20%

**** Valores de CMYK para cada color**

1

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

* El diseño debe ser abierto bajo el perfil de color indicado.
** Los valores de cada color utilizado deben ser iguales a los de la tabla para garantizar la aproximación al imprimir el archivo.

Acetato de fluorometolona 0.1%
Suspensión Oftálmica Estéril

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 contiene:
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 OFTENOL está indicado en el tratamiento de la inflamación de la conjuntiva palpebral y bulbar, de la córnea y segmento anterior del ojo, que responde a esteroides.

CONTRAINDICACIONES:
FLUMETOL NF OFTENOL 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.

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

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO:
Existe evidencia de que los esteroides disminuyen 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 OFTENOL 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

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. Víctor 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 en establecimientos tipo A.

100%

Mercadotecnia