

FICHA TÉCNICA PRODUCTO
FREEGEN SOLUCIÓN OFTÁLMICA 0.5 %



Contraindicaciones y Advertencias:
Historias de alergia a alguno de los componentes de la fórmula. Si durante la utilización se presenta dolor ocular, cambios en la agudeza visual o continúan los signos de irritación y estos se presentan o persisten por 72 horas, discontinuar el producto y consultar con el oftalmólogo.

Consérvese en su envase y empaque original a temperatura máxima de 30°C.

Deseche el contenido un mes después de abierto el frasco.

Manténgase fuera del alcance de los niños.

Fabricado por:
Laboratorio Ofticoff
Kilometro 7.0,
Autopista Medellín - Bogotá
Copacabana - Antioquia - Colombia.

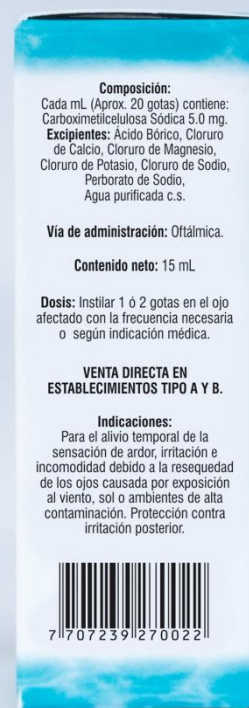
Bajo licencia de:
Especialidades Oftalmológicas S.A.
Medellín - Colombia

Importado por:
Especialidades Oftalmológicas
Sucursal Chile S.p.A.
Av. Marathon 1315, Oficina 8, Ñuñoa,
Santiago, Chile.

Distribuido por:
Inversiones Perilogistics Ltda.
Rodrigo de Araya 1151,
Macul, Santiago, Chile.

Reg. ISP N°: F-21548/14

Mayor información en:
www.ispch.cl



Composición:
Cada mL (Aprox. 20 gotas) contiene:
Carboximetilcelulosa Sódica 5.0 mg.
Excipientes: Ácido Bórico, Cloruro de Calcio, Cloruro de Magnesio, Cloruro de Potasio, Cloruro de Sodio, Perborato de Sodio, Agua purificada c.s.

Vía de administración: Oftálmica.

Contenido neto: 15 mL

Dosis: Instilar 1 ó 2 gotas en el ojo afectado con la frecuencia necesaria o según indicación médica.

VENTA DIRECTA EN ESTABLECIMIENTOS TIPO A Y B.

Indicaciones:
Para el alivio temporal de la sensación de ardor, irritación e incomodidad debido a la sequedad de los ojos causada por exposición al viento, sol o ambientes de alta contaminación. Protección contra irritación posterior.



7 170723 912700 22

FICHA TÉCNICA PRODUCTO

FREEGEN SOLUCIÓN OFTÁLMICA 0.5 %

Nombre Genérico:	Carboximetilcelulosa Sódica 0.5 %	
Nombre Comercial:	Freegen solución Oftálmica 0.5 %	
Composición:	Cada mL contiene: Carboximetilcelulosa Sódica 5.0 mg. Excipientes: Ácido Bórico, Cloruro de Calcio, Cloruro de Magnesio, Cloruro de Potasio, Cloruro de Sodio, Perborato de Sodio cs.	
Contenido neto:	Venta público (Comercial): 5, 10, 15 mL Muestra médica: 2.5 mL	
Presentaciones:	Comercial: Caja de cartón impresa y/o etiquetada, debidamente sellada, que contiene 1 a 6 frascos gotario de Polietileno de Baja Densidad, con 5, 10, 15 mL, tapa de color azul claro, más folleto de información al paciente en su interior. Muestra médica: Caja de cartón impresa y/o etiquetada, debidamente sellada, que contiene 1 a 6 frascos gotario de Polietileno de Baja Densidad, con 2.5 mL, tapa de color azul claro, más folleto de información al paciente en su interior.	
Condición de venta:	Venta directa en establecimientos tipos A y B	
Material de envase:	Polietileno de Baja Densidad	
Grupo Terapéutico:	Humectante Ocular (lubricante)	
Vía de administración:	Oftálmica	
Características físico químicas y organolépticas:	Ensayo	Especificaciones
	Aspecto	Solución ligeramente viscosa, transparente, incolora a ligeramente amarilla, libre de partículas visibles.
	Identificación (Espectrofotometría UV-VIS)	Positivo para Carboximetilcelulosa
	pH	6.0 – 7.5
	Densidad	Informativo
	Viscosidad	Informativo
	Valoración (Espectrofotometría UV-VIS)	Entre 90.0% – 110.0% de la cantidad rotulada de Carboximetilcelulosa. (450 – 550 mg/100 mL)
	Volumen de llenado	No menor al declarado
	Esterilidad	Estéril
Indicaciones:	Para el alivio temporal de la sensación de ardor, irritación e incomodidad debido a la sequedad de los ojos causada por exposición al viento, sol o ambientes de alta contaminación. Protección contra la irritación posterior.	
Contraindicaciones:	Historias de alergia a alguno de los componentes de la fórmula. Si durante la utilización se presenta dolor ocular, cambios en la agudeza visual o continúan los signos de irritación y estos se presentan o persisten 72 horas, discontinuar el producto y consultar con el oftalmólogo.	
Advertencias:	Consérvese en su envase y empaque original a temperatura máxima de 30°C. Deseche el contenido un mes después de abierto el frasco.	

Posología y Modo de uso:	Instalar 1 ó 2 gotas en el ojo afectado con la frecuencia necesaria o según indicación médica.
Incompatibilidades:	No hay evidencias al respecto hasta el momento.
Leyendas importantes:	Manténgase fuera del alcance de los niños.
Estabilidad	El producto es estable durante 24 meses, conservado en su empaque y envase original.
Toxicidad:	No es tóxico.
Condiciones de Almacenamiento y Transporte:	Consérvese en su envase y empaque original a temperatura no mayor de 30°C. No almacenar, ni transportar con sustancias que liberen gases o vapores.
Medidas (Largo x ancho x alto): <i>Aplica para comercial y muestra médica</i>	Caja Plegadiza (individual): 8.7 x 4.4 x 3.0 cm
Tiempo de vida útil:	2 años después de la fecha de fabricación
Registro Sanitario No.	INVIMA 2013M-0002267-R1.
Registro ISP No.	F-21.548/14
Fabricado por:	Laboratorio Otticof, ubicado en la Autopista Medellín-Bogotá, Kilómetro 7.0, Autopista Medellín-Bogotá, Copacabana, Antioquia, Colombia.
Importado por:	Especialidades Oftalmológicas Sucursal Chile SPA. Av. Maratón 1315, Oficina 8, comuna Ñuñoa,
Distribuido por:	Inversiones Perilogistics Ltda. Rodrigo de Araya 1151, Macul, Santiago, Chile.

IMPORTANTE: La información aquí suministrada, por ser medicamentos, no debe ser usada con fines publicitarios, ejemplo medios virtuales, revistas, periódicos o planes de promoción.

Fecha de actualización: 08.2017