



CLASE FARMACOLÓGICA.

Hialuronato de sodio. Codigo ATC: S01XA20

COMPOSICIÓN.

Cada mL de solución oftálmica isotónica estéril contiene hialuronato de sodio 1,5 mg (0,15%), excipientes: carmelosa de sodio 5 mg (0,5%), propilenglicol, ácido bórico, otros c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Solución oftálmica.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

ACCIÓN TERAPÉLITICA.

Lubricante v humectante ocular.

PROPIEDADES.

Hylub*SP contiene hialuronato de sodio, un componente esencial del organismo, que provee estabilidad y elasticidad a las matrices extracellulares de los tejidos. Se adhiere al epitelio de la córnea, mantiene por mayor tiempo la estabilidad de la película lagrimal y produce un alivio rápido de los síntomas de oio seco.

Hylub*SP también contiene carmelosa de sodio, un polisacárido de estructura viscoelástica que contribuye en la lubricación de la superficie ocular, favoreciendo la estabilidad de la película lagrimal precorneal y protegiendo la superficie ocular contra las agresiones ambientales. Por sus características moleculares de polisacárido, carmelosa presenta propiedades retensivas, que favorecen la permanencia de hialuronato en la superficie ocular, incrementando el nivel de humectación.

Hylub*SP es una solución oftálmica libre de preservantes. Gracias al envase multidosis de tecnología permeable PureFlow® se garantiza la esterilidad de la solución oftálmica, pues el frasco posee una válvula dosificadora con una barrera continua y homogénea contra material particulado contaminante presente en el aire. Este sistema patentado de última generación permite administrar gotas oculares estériles, brindando una mayor garantía que la tecnología de membrana utilizada en otros productos.

INDICACIONES.

Hylub*SP estă indicado como lubricante para el tratamiento del síndrome de ojo seco, disminuye considerablemente el ardor, sensación de cuerpo extraño, escozor y sequedad. Queratoconjuntivitis seca, queratitis por exposición, queratitis neuroparalítica, irritaciones oculares leves por rayos solares, polvo, aire, agua clorada, agentes químicos débiles y exposición a la luz intensa. Daño corneal posquirúrgico. El beneficio de no contener preservantes permite instilar el medicamento con seguridad durante el uso de lentes de contacto.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

La posología y duración del tratamiento dependerá del cuadro clínico y del criterio médico. Como posología de orientación se aconseja instilar 1 a 2 gotas en el saco conjuntival inferior de ambos ojos cada 6 a 8 horas.

EFECTOS SECUNDARIOS.

En general es bien tolerado, raramente puede presentarse irritación ocular. Al no contener preservantes las posibles reacciones adversas se reducen considerablemente.

SOBREDOSIS

No se han reportado casos de sobredosis, hialuronato de sodio carece de absorción intraocular, eliminándose a través del saco lacrimal y el ducto lagrimal.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

Evitar el uso de este fármaco durante el embarazo y la lactancia, salvo indicación médica, previa evaluación riesgo/beneficio.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

No se conocen interacciones medicamentosas. Es posible administrar con seguridad concomitantemente con esteroides, antiglaucomatosos, antibióticos, antialérgicos y antiinflamatorios.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

No ingerir. Es posible la sensación de visión borrosa, que desaparece conforme el producto se distribuye en la superficie ocular; caso dado se recomienda no frotar los ojos y esperar unos minutos antes de retomar las actividades cotidianas. No utilizar este medicamento junto con soluciones detergentes o antisépticas. Por contener propilenglicol y ácido bórico puede provocar irritación en la piel y no se recomienda su uso en niños menores de 3 años.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

La tecnología PureFlow® utilizada en el frasco garantiza la esterilidad de la solución oftálmica isotónica estéril, la cual se conserva adecuadamente hasta 90 días a partir de la primera apertura del frasco gotero. Registrar la fecha de la primera apertura en el área indicada del empaque. Si se emplean 2 o más medicamentos tópicos oftálmicos, se deben administrar con un intervalo de por lo menos 10 minutos, entre uno y otro. No usar después de la fecha de vencimiento. Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C. Mantener fuera del alcance de los niños. Venta bajo receta médica.

Cumpliendo con la recomendación de la Academia Americana de Oftalmología aplicamos una codificación de colores para identificar con claridad el producto. El color celeste impreso en el estuche, en la etiqueta del frasco y en este inserto de Hylub*SP identifica al producto como lubricante y humectante ocular.

"Consultar con su oftalmólogo periódicamente para revisiones preventivas."

Contáctenos a través de las líneas gratuitas: Servicio de atención al consumidor: 800 16 2222 Centro de farmacovigilancia: 800 16 2636

PRESENTACIÓN. Frasco x 10 ml

*Marca Registrada





Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Farmoquímica S.A. Calle V. Eduardo 2293 La Paz - Bolivia Empresa industrial farmaceduica certificada en Sistema Integrado de Gestión (SIG): Buenas Prácticas de Manufactura (GMP), Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), ISO 9001:2015 gestión de calidad, ISO 14001:2015 gestión ambiental, ISO 45001:2018 gestión de seguridad y salud en el trabajo, Operaciones Bioseguras. Laboratorio de Control de Calidad acreditado según NB-ISO/IEC 17025:2018 (DTA-CET-178), Operador Económico Autorizado (OEA). Cumpliendo con la norma de Defensa del Consumidor nuestros productos están certificados por IBMETRO de acuerdo a condiciones recomendadas en la NB-21003 y D.S. 29519.

Somos una empresa socialmente comprometida, promovemos el cuidado del medio ambiente, la seguridad y salud en el trabajo.





n bo

vidiline.com.bo