

PH Lágrimas

Hidroxipropilmetilcelulosa Dextran 70

Solución oftálmica estéril

Venta bajo receta
INDUSTRIA ARGENTINA

FÓRMULA

Cada 100 ml de solución oftálmica contiene: Hidroxipropilmetilcelulosa 300,00 mg; Dextran 70 100,00 mg. Excipientes: ácido bórico; cloruro de sodio; cloruro de potasio; polihexanida al 20%; hidróxido de sodio c.s.p. pH 7,5; agua purificada.
Este medicamento es Libre de Gluten.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Lubricante ocular.

INDICACIONES

Para el alivio temporario del ardor e irritación debido a la sequedad ocular y para la prevención de futuras irritaciones. Para el alivio temporario de molestias producidas por irritaciones oculares benignas y para utilizar antes de exponerse al viento o al sol.

FARMACOLOGÍA

La solución oftálmica estéril **PH Lágrimas** actúa del mismo modo que las lágrimas naturales produciendo un alivio moderado de la sequedad en los ojos sensibles. No contiene agentes descongostivos. Se combina con las lágrimas del ojo provocando un alivio más completo del ardor, la irritación y la sequedad.

PH Lágrimas, solución oftálmica estéril mejora la película lagrimal natural. Se ha demostrado en estudios in vitro que el perborato de sodio no produce efectos dañinos de toxicidad sobre las células epiteliales provocados por los conservantes habituales de otros sustitutos lagrimales, permitiendo además el desarrollo de dichas células. En pacientes normales se ha observado que en el 99% de los casos, el perborato de sodio no provoca reacción alguna, mientras que en aquellos pacientes con antecedentes de sensibilidad a los conservantes, el porcentaje es del 97%.

POSOLOGÍA

Instalar 1 ó 2 gotas en el/los ojo/s afectado/s según sea necesario.

INSTRUCCIONES DE USO

1. Lavarse bien las manos.
2. Abrir la tapa del envase rompiendo el precinto de seguridad en el primer uso.
3. Aplique el producto.
4. Finalizada la aplicación coloque nuevamente la tapa en el envase.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a cualquiera de sus componentes.

PRECAUCIONES

En caso de experimentar dolor ocular, cambios en la visión, enrojecimiento o irritación ocular continua, o si estos síntomas empeoran o persisten durante más de 72 horas, suspender el uso de esta medicación y consultar de inmediato con su médico oftalmólogo.

Embarazo y lactancia: *uso en embarazo:* debido a que **PH Lágrimas**, solución oftálmica estéril, actúa a nivel tóxico como lubricante ocular, no existen restricciones para su uso durante el embarazo. *uso en lactancia:* debido a que **PH Lágrimas**, solución

oftálmica estéril, actúa a nivel tóxico como lubricante ocular, no existen restricciones para su uso durante el período de lactancia.

Población pediátrica: puede ser utilizado en niños de acuerdo a las indicaciones de su médico oftalmólogo.

REACCIONES ADVERSAS

No se han descripto.

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Para uso tópico ocular únicamente. No utilizar si la banda de seguridad en la tapa está ausente o dañada. Evitar que la punta del gotero toque cualquier superficie, ya que el producto puede contaminarse con bacterias comunes que pueden causar infecciones oculares. El uso de soluciones contaminadas puede producir un serio daño al ojo y, como consecuencia, pérdida de la visión. No utilizar si la solución cambia de color o se pone turbia.

SOBREDOSIFICACIÓN

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología:

- Hospital de Pediatría Dr. Ricardo Gutiérrez. Tel.: (011) 4962-6666/2247.
- Hospital Dr. A. Posadas. Tel.: (011) 4654-6648/4658-7777.
- Centro de Asistencia Toxicológica La Plata. Tel.: (0221) 451-5555.
- Centro nacional de intoxicaciones. Tel.: 0800-3330160.

Para otras consultas: Centro de atención telefónica de Laboratorio Elea Phoenix **0800-333-3532**

PRESENTACIÓN

Frasco gotero con 15 ml.

CONDICIONES DE CONSERVACIÓN Y ALMACENAMIENTO

Conservar a temperatura ambiente hasta 25°C, en su envase original. Desechar el envase al mes de abierto.

MANTENER ÉSTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS ALEJADOS DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Especialidad Medicinal Autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N° 51.613. Laboratorio Elea Phoenix S.A., Av. Gral. Lemos N° 2809, Los Polvorines, Pcia. de Buenos Aires, Argentina. Directora Técnica: Laura A. B. Hernández - Farmacéutica.

El envase de venta de este producto lleva el nombre comercial impreso en Sistema Braille para facilitar su identificación por los pacientes no videntes.

Fecha de aprobación: Agosto/2004



511262-00
3-vu-la

Elea