



Producto: VIDISTAR SP inserto
Colores: Negro - CYAN
Tamaño: 1/4 oficio
Material: Bond 63 g
Fecha de aprobación: 01/12/2021
ARTE AGEMED



SP

VidiStar*

SIN PRESERVANTES
Tecnología PureFlow®

CLASE FARMACOLÓGICA.

Ácido hialurónico. Código ATC: S01KA01

COMPOSICIÓN.

Cada mL de solución oftálmica isotónica estéril contiene hialuronato de sodio 4 mg (0,4%), excipientes: propilenglicol, ácido bórico, otros c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Solución oftálmica.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oftálmica.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Lubricante y humectante ocular.

PROPIEDADES.

VIDISTAR*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, brindando una mayor garantía que la tecnología de membrana utilizada en otros productos.

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

VIDISTAR*SP proporciona mejores resultados posoperatorios en comparación con otros lubricantes oculares y permite un adecuado tratamiento lubricante para enfermedades oculares crónicas, porque puede administrarse por tiempo prolongado sin los efectos secundarios de los preservantes.

INDICACIONES.

VIDISTAR*SP está 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 o 2 gotas en el saco conjuntival inferior de ambos ojos cada 6 a 8 horas.

EFFECTOS 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 lagrimal y el ducto lagrimal.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

No se recomienda su uso durante el embarazo y la lactancia, salvo criterio médico.

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. No se recomienda utilizar este medicamento junto con soluciones detergentes o antisépticas. Este medicamento contiene 10 mg/mL de propilenglicol. Precaución con la coadministración con alcohol. Por contener ácido bórico 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. Se recomienda 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 recomende este medicamento a otras personas. 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 para identificar con claridad el colirio aplicamos una codificación de colores. El color celeste impreso en el estuche, en la etiqueta del frasco y en el inserto de VIDISTAR*SP identifica al producto como lubricante y humectante ocular.

"Consulte 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

Para información complementaria y regionalizada visitar nuestra página web: www.vidiline.com.bo

PRESENTACIÓN.

Frasco gotero x 10 mL

VIDILINE
La línea de sus ojos.

GMP
CERTIFIED QUALITY

Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Fermoquímica S.A. Calle V. Eduardo 2293 La Paz - Bolivia Empresa industrial farmacéutica certificada en Sistema Integrado de Gestión (SIG): Buenas Prácticas de Manufactura (GMP), Buenas Prácticas de Farmacovigilancia, ISO 9001:2015 gestión de calidad, ISO 14001:2015 gestión ambiental, ISO 45001:2018 gestión de seguridad y salud en el trabajo, Operaciones Bioseguras, 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.

SIG
SISTEMA INTEGRADO DE GESTIÓN

*Marca Registrada



02/22

Jefe de Línea:	Gerente Comercial:	Gerente General:
Regente Farmacéutico:	Jefe de Desarrollo:	