



SIN PRESERVANTES
Tecnología PureFlow®

CLASE FARMACOLÓGICA.

Ácido hialurónico. Código ATC: S01KA01

COMPOSICIÓN.

Cada mL de solución oftálmica hipotónica estéril contiene **hialuronato de sodio** 3 mg (0,3%), excipientes: **cloruro de sodio** 0,1 mg (0,01%), **cloruro de potasio** 0,1 mg (0,01%), **cloruro de magnesio hexahidrato** 0,1 mg (0,01%), **cloruro de calcio dihidrato** 0,1 mg (0,01%), propilenglicol, ácido bórico, otros c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Solución oftálmica.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oftálmica.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Lubricante y humectante ocular.

PROPIEDADES.

LUBRISTAR*SP es una solución oftálmica hipotónica estéril sin preservantes. Gracias al envase multidosis con la tecnología permeable *PureFlow*® se garantiza la esterilidad de la solución, pues el frasco posee una válvula dosificadora con una barrera continua y homogénea contra material particulado contaminante presente en el aire. Este sistema de última generación brinda una mayor garantía que la tecnología de membrana utilizada en otros productos.

LUBRISTAR*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. Permite un adecuado tratamiento lubricante para enfermedades oculares crónicas, porque puede administrarse por tiempo prolongado sin los efectos secundarios de los preservantes.

Con la adición de electrolitos esenciales se han demostrado beneficios en el tratamiento del ojo seco. LUBRISTAR*SP contiene en su formulación electrolitos esenciales, que le otorgan una menor tonicidad al disminuir la osmolaridad a niveles inferiores que en otras lágrimas artificiales con hialuronato, confiriendo de esa manera a la solución estéril la propiedad hipotónica a fin de lograr un óptimo equilibrio con la lágrima hipertónica del ojo seco.

INDICACIONES.

LUBRISTAR*SP está indicado como lubricante para el tratamiento del síndrome de ojo seco moderado a severo, disminuye considerablemente el ardor, sensación de cuerpo extraño, escozor y sequedad. Irritaciones oculares leves por rayos solares, polvo, aire, agua clorada, agentes químicos débiles o exposición a la luz intensa. Daño corneal posquirúrgico. Queratoconjuntivitis seca, queratitis por exposición, queratitis neuroparalítica.

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 y se elimina 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. La administración concomitante con corticoides, antiglaucomatosos, antibióticos, antialérgicos y antiinflamatorios es segura.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

No ingerir. No se recomienda utilizar este medicamento junto con soluciones detergentes o antisépticas. Este medicamento contiene propilenglicol, puede provocar irritación en la piel. 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 hipotónica estéril 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 recomienda 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 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 LUBRISTAR*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 gotero x 10 mL



vidiline.com.bo

VIDILINE
La línea de sus ojos.



Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Farmoquímica 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 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.

*Marca Registrada



04/23