

**LUBRILAG®**  
**Hidroxipropilmetilcelulosa**

**Solución Oftálmica Estéril**  
**Uso Externo**

Industria Argentina  
**Venta Libre**

**Composición**

Cada 100 ml de LUBRILAG® solución oftálmica estéril contiene:  
Hidroxipropilmetilcelulosa 0,3 g; Perborato de Sodio 0,028 g; Cloruro de Sodio 0,44 g; Cloruro de Potasio 0,52 g; Fosfato de Potasio monobásico 0,02 g; Agua Purificada c.s.

**Presentaciones:**

LUBRILAG® solución oftálmica estéril se presenta en frascos goteros por 15 ml.

**Acción Terapéutica:**

CODIGO ATC: S01XA20  
Humectante y lubricante oftálmico

**Indicaciones:**

Indicado en casos de sequedad y/o irritación ocular, como así también para aliviar el ardor ocular causado por viento, uso de computadoras, etc.

**Posología y administración:**

Se recomienda: 1 ó 2 gotas en el fondo de saco inferior de el/los ojo/s afectado/s 1 a 6 veces al día, según grado de sequedad ocular.

**Modo de aplicación:**

Desenrosque y quite la tapa del colirio. No utilizar en caso de que el precinto se encuentre violado.

Incline la cabeza hacia atrás y mantenga el ojo abierto e instile una gota en el fondo de saco conjuntival inferior.

Luego de la instilación, cierre bien el frasco.

Puede utilizarse sobre lentes de contacto blandas dado que en su formulación no contiene cloruro de benzalconio.

**Contraindicaciones:**

Hipersensibilidad a alguno de los componentes del producto.

**Advertencias:**

LUBRILAG® solución oftálmica estéril no debe ser utilizada después de la fecha de vencimiento. LUBRILAG®, como toda solución oftálmica, debe ser utilizada durante un máximo de 4 semanas después de ser abierto por primera vez.

**Efectos adversos:**

Hasta el momento no se han reportado efectos adversos con el uso de hidroxipropilmetilcelulosa en forma tópica.

**Precauciones:**

Los pacientes que experimenten visión borrosa luego de una aplicación de LUBRILAG® solución oftálmica estéril no deben conducir ni utilizar maquinarias hasta que se les aclare la visión.

Si se presenta dolor ocular, cambios en la visión, ojos rojos o irritados, o si la condición empeora o persiste por más de 72 hs, se debe dejar de usar el medicamento y consultar inmediatamente al médico oftalmólogo. No usar esta solución si cambia de color o se pone turbia. Para evitar la contaminación, evitar que el extremo del gotero entre en contacto con alguna superficie. Tapar bien el frasco después del uso.

Si Ud. esta tomando algún medicamento, o esta embarazada o dando de mamar consulte a su médico antes de ingerir este medicamento.

**Sobredosificación:**

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

**ATENCIÓN ESPECIALIZADA PARA NIÑOS:**

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-2247/6666

Sánchez de Bustamante 1399 (C.A.B.A.)

Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648 / 4658-7777

**ATENCIÓN ESPECIALIZADA PARA ADULTOS:**

Hospital Fernández (Unidad Toxicológica): (011) 4808-2655

Cerviño 3356 (C.A.B.A.)

**Conservación:**

Conservar a temperatura ambiente entre 15 °C y 30 °C y al abrigo de la luz.

Utilizar dentro de los 30 días de abierto el frasco

**Mantener alejado del alcance de los niños.**

ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE A SU MÉDICO Y/O FARMACÉUTICO

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud

Certificado N°: 55.265

**Directora Técnica:**

Cecilia E. González, Farmacéutica

**Elaborado por:****ATLAS FARMACEUTICA S.A.**

Joaquín V. González 2569

(C1417AQL) C.A.B.A.

Buenos Aires, Argentina.

Teléfono: (011) 4566-8188

**Domicilio Legal:** Calle 56, N° 720, La Plata, Provincia de Buenos Aires.

**Fecha de última revisión:** Noviembre 2009

