

DEPARTAMENTO

Nombre y Firma/
Name and Signature

Día/
Day

Mes/
Month

Año/
Year

DEPARTAMENTO

Nombre y Firma/
Name and Signature

Día/
Day

Mes/
Month

Año/
Year

DEPARTAMENTO

Nombre y Firma/
Name and Signature

Día/
Day

Mes/
Month

Año/
Year

DEPARTAMENTO

Nombre y Firma/
Name and Signature

Día/
Day

Mes/
Month

Año/
Year

DESARROLLO

Nombre y Firma/
Name and Signature

Día/
Day

Mes/
Month

Año/
Year

LACRIMAX®

CARBOXIMETILCELULOSA
SÓDICA 0,5%



SOLUCIÓN OFTÁLMICA ESTÉRIL
Industria Argentina

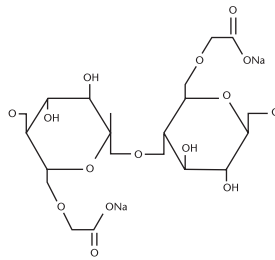
Fórmula:

Cada 1,00 ml de solución oftálmica contiene:
Carboximetilcelulosa sódica 5,00 mg
Perborato de sodio trihidrato 0,28 mg; Acido
bórico 12,03 mg; Borato de sodio 0,33 mg;
Cloruro de sodio 2,70 mg; Agua purificada c.s.

Acción terapéutica:

Lubricante del ojo externo en casos de insufi-
ciencia de secreción lagrimal o daño corneal.
Código ATC: S01XA.

LACRIMAX® difiere de las lágrimas multidosis
porque se preserva en el frasco gotero por
medio de un conservador, perborato de sodio,
que luego del contacto con el tejido ocular se
transforma en agua pura y oxígeno, minimizan-
do la irritación y citotoxicidad que puede ser
producida por los conservadores convenciona-
les. Por esta razón está indicado en usuarios de
todo tipo de lentes de contacto.



Indicaciones:

LACRIMAX® está indicado para el alivio tempo-
ral de las molestias provocadas por la insuficien-
te secreción lagrimal o excesiva evaporación,
exposición al viento, al sol o ambientes con
alta contaminación, o por el uso de lentes de
contacto; que conducen a una inflamación de

la superficie ocular causando síntomas de incomo-
didad como ardor, picazón, sequedad, molestias en
el parpadeo, sensación de cuerpo extraño, fotofobia,
entre otros.

Tratamiento sintomático de patologías asociadas a
la insuficiencia lagrimal, como el Síndrome de Ojo Seco
y de Sjögren.

Características farmacológicas / Propiedades:

Acción farmacológica

LACRIMAX® es una solución transparente, lubricante y
humectante que actúa sustituyendo temporariamente
la insuficiencia de lágrimas, protegiendo a la conjuntiva
y al epitelio de la córnea de la irritación mecánica y
la fricción de los párpados.

La formulación de LACRIMAX® se asemeja a las lágrí-
mas naturales, brindando un confortable alivio para la
sequedad e irritación oculares.

Debido a su viscosidad, LACRIMAX® forma una pelí-
cula protectora de mayor adhesión y permanencia,
prolongando el tiempo de ruptura de la película
lagrimal y disminuyendo la frecuencia de aplicación.

Posología y Modo de administración:

Como posología orientativa, se recomienda instilar 1
o 2 gotas en el(los) ojo(s) afectado(s) 4 veces por día,
o según prescripción médica.

Forma de administración: inclinar el frasco gotero hacia
abajo, presionándolo suavemente, administrar la dosis
en la conjuntiva.

Contraindicaciones:

LACRIMAX® está contraindicado en pacientes con
hipersensibilidad conocida a cualquiera de los compo-
nentes de su fórmula.

Advertencias:

No inyectar. No ingerir.

En caso de presentarse dolor en el (los) ojo(s)
tratado(s), irritación o cambios en la visión, o si la
condición empeora o persiste más de 72 horas, suspender
el uso del producto y consultar a un profesional.

No utilizar el medicamento después de la fecha de
vencimiento indicada.

No utilizar si la solución cambia de color o se entur-
bia.

Precauciones:

Para evitar la contaminación del frasco gotero, no
poner en contacto el pico con el ojo o cualquier otra
superficie. Cerrar el frasco gotero inmediatamente
después del uso.

Utilizar el producto sólo si el envase se halla intacto.



607

**Carcinogénesis - Mutagénesis - Trastornos de la
fertilidad**

No existen evidencias hasta el momento.

Embarazo

No existen estudios adecuados y bien controlados en
mujeres embarazadas, ya que los estudios efectuados
en reproducción animal no siempre predicen las res-
puestas en los seres humanos. LACRIMAX® sólo debe
usarse en el embarazo si el beneficio potencial justifica
el riesgo potencial para el feto.

Lactancia

No se ha establecido si la Carboximetilcelulosa es
excretada en la leche humana, se debe actuar con
precaución cuando LACRIMAX® es administrado en
una mujer que amamanta.

Empleo en pediatría

La seguridad y efectividad de LACRIMAX® en pacien-
tes pediátricos no han sido establecidas.

Empleo en geriatría

No se han observado diferencias clínicas en la segu-
ridad y efectividad de LACRIMAX® entre la población
de edad avanzada y otros pacientes adultos.

Interacciones medicamentosas

No existen evidencias de la interacción con otros
medicamentos. En caso de administrarse simultá-
neamente con otros colirios, deberán efectuarse las
instilaciones con un intervalo de 15 minutos entre una
y otra aplicación.

Reacciones adversas:

En raras ocasiones puede producirse visión borrosa o
sensación de ardor transitorio leves que desaparecen
cuando el producto se distribuye uniformemente
sobre la superficie ocular.

Sobredosificación:

Ante la eventualidad de una ingestión accidental, soli-
citar asistencia profesional y concurrir al Hospital más
cercano o Centros de toxicología.

Información para el paciente:

Los pacientes deben ser instruidos para manipular
correctamente el pico del frasco gotero evitando
el contacto con el ojo y estructuras adyacentes o
cualquier otra superficie. El manipuleo incorrecto
del frasco gotero puede contaminarlo provocando
infecciones oculares. La utilización de productos con-
taminados puede causar serios daños oculares, con la
subsecuente disminución de la visión.

El frasco debe cerrarse inmediatamente después de
cada instilación. Si la solución cambia de color o
se enturbia, no la utilice. El frasco sin abrir puede
utilizarse hasta la fecha de vencimiento indicada en
el estuche.

Presentación:

Frasco gotero con 10 ml de solución oftálmica
estéril.

Condiciones de conservación:

Conservar a temperatura ambiente inferior a 30°C.

VÍA OFTÁLMICA

Una vez abierto el envase por primera vez, utilizar-
lo dentro de las 4 semanas.

**Mantener los medicamentos fuera del alcance
de los niños.**

Fabricado por:
LABORATORIOS POEN S.A.C.I.F.I.
Bermúdez 1004 - C1407BDR Buenos Aires,
Argentina

Director Técnico:
Victor D. Colombari, Farmacéutico.

Registro Sanitario N°:

Uruguay: 41.987
Representante en Uruguay, Roemmers S.A.,
Camino Maldonado 5634 - Montevideo - Uruguay
D.T.: Q.F. Analía Costa La Cruz

Uso ocular
Venta libre en condiciones reglamentarias
Atención a profesionales y usuarios:
0800-3000 - Lunes a Viernes de 9 a 17 hs.
En caso de intoxicación llamar al C.I.A.T.
Telef. N° 1722.



607

4110204840
607
CV.1 - 9



SURCAN S.R.L.
Alvarez Thomas 198 3°A
Buenos Aires - C1427CCO
Tel/Fax: 4553-2422
disenografico@surcan.com.ar
www.surcan.com.ar

Laboratorio/Laboratory: **LABORATORIOS POEN**

Producto/Product: **LACRIMAX**
Contenido/Content: **SOLUCIÓN**
País/Country: **URUGUAY**

Elemento/Item: **PROSPECTO (FRENTE Y DORSO)**

Tamaño/Size:
ancho/wide: 100 mm
alto/high: 140 mm

N° Material: **4110204840**
Pharmacode N°: **607**
Código visual/Visual code: **1 - 9**

Fecha/Date: **21/OCT/14**
Version N°: **1**

Guía de colores/Colours Guide
Pantone Black C

Colores/Colors: **1**