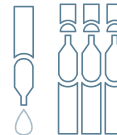


Lubristil[®] UNIDOSIS +G

30 ENVASES
UNIDOSIS
con **0,5ml**
SIN CONSERVANTES



Gotas oculares estériles

ÁCIDO HIALURÓNICO (AH), PALMITOILETANOLAMIDA (PEA), OMEGA 3 (DHA)

INSTRUCCIONES DE USO

COMPOSICIÓN

Sal sódica de ácido hialurónico (NaHA 0,15%), hidroxipropilmetilcelulosa (0,10% HPMC), ácidos grasos poliinsaturados de la serie omega-3 (0,01% DHA), palmitoiletanolamida (0,01% PEA), taurina, glicerol vegetal, metil- β ciclodextrina (MBCD), cloruro de sodio, glicerol, EDTA disódico dihidrato, sodio fosfato monobásico dihidrato, fosfato de sodio dibásico dodecahidrato, agua purificada, en solución oftálmica isotónica a pH fisiológico.

ENVASE

Lubristil[®]+G unidosis 30 envases unidosis de 0,5 ml de gotas oculares estériles, en un estuche que contiene 6 tiras de 5 unidosis, cada una de las cuales se inserta en un sobre de aluminio laminado.

INDICACIONES

Lubristil[®]+G unidosis hidrata, estabiliza y protege la superficie ocular en todos los casos de sensación de sequedad, ardor y fatiga ocular por alteración cuali-cuantitativa de la película lagrimal debida a:

- tratamientos crónicos con colirios hipotensores
- cirugía ocular (p. ej.: refractiva, cataratas)
- lesiones oculares superficiales
- uso prolongado de lentes de contacto
- trabajo prolongado delante de pantallas de vídeo

DOSIS E INSTRUCCIONES DE USO

Sostenga el envase unidosis en posición vertical por encima del ojo y baje suavemente el párpado inferior. Instilar 1 o 2 gotas en el ojo según la recomendación del especialista, apretando ligeramente el envase unidosis. Se recomienda mantener el envase unidosis en posición vertical (como se muestra en la Figura 4) durante la instilación.

Lubristil[®]+G unidosis puede utilizarse con lentes de contacto puestas.

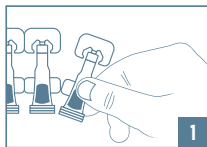


Fig. 1.
Separe un envase unidosis de la tira sujetándolo desde la parte inferior opuesta a la abertura

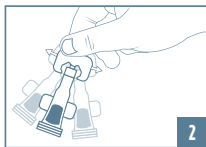


Fig. 2.
Golpee ligeramente el recipiente unidosis durante unos segundos (como un termómetro clínico) hasta que toda la solución llegue al cuello del recipiente



Fig. 3.
Gire la parte superior del envase unidosis

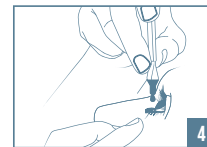


Fig. 4.
Mantenga el recipiente en posición vertical por encima del ojo para instilar la solución

CONSERVACIÓN Y CADUCIDAD

- No utilice el producto después de la caducidad que se muestra en la caja. Este período se refiere al producto conservado a temperatura ambiente (25° + 2 °C).
- No refrigerar, no congelar.
- Mantener el producto protegido de la luz, guardando los envases unidosis en el sobre de aluminio laminado.
- Cerrar el envase unidosis después de su uso. **Lubristil®+G** no contiene conservantes, por lo que la solución se puede utilizar dentro de las 12 horas tras su apertura. La solución no utilizada en las 12 horas tras su apertura debe desecharse. De lo contrario, la esterilidad ya no está garantizada y podría asociarse a un riesgo de infección.

PRECAUCIONES/ADVERTENCIAS

- Lávese las manos antes de usar.
- El producto es solo para uso oftálmico.
- Mantener fuera del alcance de los niños.
- No usar en caso de hipersensibilidad específica a uno de los componentes del producto.
- No ingiera la solución.
- Para evitar cualquier contaminación, después de abrir la unidosis, no toque ninguna superficie y evite el contacto directo de la punta de la unidosis con el ojo, en cuyo caso el envase debe desecharse después de su uso.
- En caso de efectos no deseados, interrumpa el tratamiento y consulte a un médico.
- No instilar en el ojo al mismo tiempo que otros productos oftálmicos ya que podría alterar sus efectos, es necesario observar un intervalo de al menos 15 minutos entre una instilación y la siguiente.
- No utilice el producto después de la fecha de caducidad indicada en la caja.
- La fecha de caducidad se refiere al producto intacto y correctamente conservado.
- Uso en adultos.
- Comunique a las Autoridades competentes y a Angelini Pharma España S.L. cualquier incidente grave que se haya verificado que está relacionado con el uso de este producto sanitario.

Última revisión del texto 11/05/2023

MEDIVIS S.r.l.

Via Carnazza 34/C 95030 Tremestieri Etneo (CT) Italia.

COMERCIALIZADO POR:

ANGELINI PHARMA ESPAÑA, S.L.

c/ Antonio Machado, 78-80. 3ª planta, módulo A-Edificio Australia
08840 Viladecans, Barcelona (España)

STERILE A

Estériles utilizando técnica aséptica.



Punto SIGRE: depositar el producto para su correcta gestión de residuos



No utilizar si el envase está dañado.



No conservar por encima de 25°C

MD

Producto Sanitario



Conservar protegido del sol



Atención, leer las instrucciones de uso.



No reesterilizar



Uso múltiple para un solo paciente

CE
0476



Angelini
Pharma