



Producto: HUMECTULAR SP inserto
Colores: Negro - CYAN
Tamaño: 1/4 oficio
Material: Bond 63 g
Fecha de aprobación: 01/06/2022
Próxima revisión: 12/2026



SIN PRESERVANTES
Tecnología PureFlow®

CLASE FARMACOLÓGICA.
Ácido hialurónico. Código ATC: S01KA01

COMPOSICIÓN.
Cada mL de solución oftálmica isotónica estéril contiene hialuronato de sodio 1,5 mg (0,15%), excipientes: trehalosa 30 mg (3%), otros c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.
Solución oftálmica.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.
Oftálmica.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.
Lubricante y humectante ocular.

PROPIEDADES.
HUMECTULAR*SP contiene hialuronato de sodio, un polisacárido presente de manera natural en el ojo. Se adhiere al epitelio de la córnea y mantiene por mayor tiempo la estabilidad de la película lagrimal.
Contiene trehalosa, un disacárido presente en numerosas plantas y animales, cuyas características fisicoquímicas con propiedades protectoras, antioxidantes e hidratantes, permiten la estabilización de las membranas celulares, evitando la alteración de las proteínas y el deterioro de los lípidos.

HUMECTULAR*SP es una solución oftálmica isotónica estéril de pH neutro con una osmolaridad similar a la presente en el ojo sano. Por ser un producto sin preservantes (SP) las posibles reacciones alérgicas y lesiones a nivel corneal se minimizan. Gracias a la válvula dosificadora del envase multidosis con la tecnología permeable patentada PureFlow® se garantiza la esterilidad y efectividad de la solución a través de una barrera continua y homogénea contra los microorganismos presentes en el aire. Esta tecnología de barrera de última generación supera en esterilidad, efectividad y seguridad al sistema de membrana utilizado en otros productos.

INDICACIONES.
HUMECTULAR*SP está indicado como protector humectante y 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 neuroparlítica, 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. Soluciones detergentes o antisépticas.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

No ingerir. Es posible la sensación de visión borrosa, que desaparece conforme el producto se distribuye en la superficie ocular; caso dado se recomienda no frotar los ojos y esperar unos minutos antes de retomar las actividades cotidianas. Utilizar soluciones detergentes o antisépticas al menos 5 minutos después de aplicar el producto.
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.

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. No utilizar el producto en caso de hallar abierta la tapa de seguridad. No recomiendo 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 HUMECTULAR*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



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, Operación 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 06/2

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