

INSTRUÇÕES DE USO
ADAPTIS
CARBOXIMETILCELULOSE SÓDICA 0,5%
CARBOXIMETILCELULOSE SÓDICA 1%
SOLUÇÃO OFTÁLMICA ESTÉRIL

Ação:

Lubrificante ocular externo em casos de insuficiência de secreção lacrimal ou lesão da córnea. Adaptis é diferente das lágrimas multidosas por ser preservado no frasco conta-gotas por um conservante, perborato de sódio, que, após o contato com o tecido ocular, transforma-se em água pura e oxigênio, minimizando a irritação e citotoxicidade que poderia ser produzida pelos conservantes padrão. É indicado, portanto, para usuários de todos os tipos de lentes de contato.

Indicações:

Adaptis é indicado para o alívio temporário dos desconfortos produzidos por secreção lacrimal insuficiente ou evaporação excessiva, exposição a vento, sol ou ambientes altamente contaminados, ou devido ao uso de lentes de contato; os quais levariam a uma inflamação da superfície ocular, causando sintomas de desconforto tais como ardência, prurido, secura, desconforto ao piscar, sensação de corpo estranho, fotofobia, entre outros. Tratamento sintomático de condições associadas à insuficiência lacrimal, tal como Síndrome do Olho Seco e Síndrome de Sjögren.

Composição:

Cada 1 ml de solução oftálmica 0,5% contém:

carboximetilcelulose sódica 5 mg; triidrato perborato de sódio 0,28 mg; ácido bórico 12,03 mg; borato de sódio 0,33 mg; cloreto de sódio 2,70 mg; água purificada q.s.p 1,00 mL.

Cada 1 ml de solução oftálmica 1% contém:

carboximetilcelulose sódica 10 mg; triidrato perborato de sódio 0,28 mg; ácido bórico 12,03 mg; borato de sódio 0,33 mg; cloreto de sódio 2,70 mg; água purificada q.s.p 1,00 mL.

Instruções de uso:

Como dosagem orientadora, recomenda-se aplicar 1 ou 2 gota(s) no olho afetado 4 vezes ao dia ou conforme orientação médica.

Modo de administração: inclinar o frasco conta-gotas para baixo, apertando-o delicadamente, e aplicar a dose na conjuntiva.

**Contraindicações:**

Adaptis é contraindicado em pacientes com conhecida hipersensibilidade a qualquer um dos componentes da fórmula.

Advertências:

Adaptis não deve ser injetado. Adaptis não deve ser ingerido.

Em caso de dor, irritação ou alteração de visão no olho tratado, ou se a condição piorar ou durar mais de 72 horas, interrompa o uso e entre em contato com o médico.

Não use o produto após a data de validade indicada.

Não o use se a solução mudar de cor ou ficar turva.

Precauções:

Não encoste a ponta do conta-gotas no olho ou qualquer outra superfície para evitar contaminação do frasco. Feche o conta-gotas imediatamente após usar.

Use o produto apenas se o recipiente estiver intacto.

Reações adversas:

Em casos raros, visão turva ou leve ardência passageira poderia ser produzida, desaparecendo quando o produto é distribuído suavemente pela superfície ocular.

Informações ao paciente:

Os pacientes devem ser orientados a manusear a tampa do conta-gotas da forma adequada, evitando o contato com os olhos e estruturas subjacentes ou qualquer outra superfície. A manipulação errada do conta-gotas pode contaminá-lo produzindo infecções oculares. O uso de produtos contaminados pode causar graves danos oculares, com subsequente redução da visão.

O frasco deve ser fechado imediatamente após cada instilação. Não use o produto se a solução tiver mudado de cor ou estiver turva. O frasco fechado pode ser usado até a data de validade indicada no cartucho.

Apresentação:

Frasco com conta-gotas contendo 2,5ml, 5ml, 10 ml, 15ml e 30ml de solução oftálmica estéril.

Condições de armazenamento:

Manter à temperatura ambiente (15 a 30°C). Proteger da luz e manter em lugar seco.

Estéril – Esterilizado por filtração.

DESCARTE O PRODUTO APÓS UM MÊS DA ABERTURA.



Registrado e Fabricado por:

NOVA QUÍMICA FARMACÊUTICA S/A

Rod. Jornalista F. A. Proença, Km 08.

Bairro Chácara Assay – CEP 13186.901

Hortolândia/ SP - CNPJ: 72.593.791/0005-45

INDÚSTRIA BRASILEIRA

Comercializado por

Legrand Pharma Indústria Farmacêutica Ltda

CNPJ: 05.044.984/0001-26

Farmacêutica Responsável:

Dra Fernanda Bortolotti Batista

CRF-SP: 33.606

Nº de lote, data de fabricação e prazo de validade: vide cartucho

SAC 0800500600

Registro ANVISA nº 81838110000