



INSTRUÇÃO DE USO - Lacril®

Lacril®

Lubrificante ocular

Solução oftálmica estéril

APRESENTAÇÃO

Lacril® é embalado num frasco conta-gotas de plástico contendo 15 mL de solução oftálmica estéril, para administração oftálmica.

COMPOSIÇÃO

Lacril® contém: Álcool polivinílico, cloreto de benzalcônio, fosfato de sódio dibásico heptahidratado, fosfato de sódio monobásico mono-hidratado, cloreto de sódio, edetato dissódico, hidróxido de sódio e/ou ácido clorídrico e água purificada.

INDICAÇÕES

Lacril® é indicado para uso como lubrificante ocular em condições de olho seco.

CONTRAINDICAÇÕES

Lacril® é contraindicado em pacientes com hipersensibilidade ao álcool polivinílico ou a qualquer um dos excipientes.

Não deve ser usado com lentes de contato gelatinosas.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Para evitar contaminação ou possível lesão ocular, não toque a ponta do frasco em nenhuma superfície e evite o contato com o olho. Fechar bem o frasco depois de usar.

O conservante em **Lacril®**, cloreto de benzalcônio, pode ser absorvido por lentes de contato gelatinosas. Pacientes que usam lentes de contato gelatinosas devem ser instruídos a esperar pelo menos 15 minutos após instilar **Lacril®** para inserir lentes de contato gelatinosas.

Não use se a embalagem do **Lacril®** caso mostre evidências de adulteração. Não use se a solução mudar de cor ou ficar turva.

Interrompa o uso de **Lacril®** e consulte um médico se sentir dor nos olhos, alterações na visão, vermelhidão contínua ou irritação dos olhos, ou se a condição piorar.

Use antes da data de validade marcada no recipiente.

Interações medicamentosas: Não há interações medicamentosas conhecidas.



Uso na gravidez e lactação: Não existem dados de estudos específicos sobre o uso de **Lacril®** durante a gravidez e lactação em humanos. **Lacril®** também não foi estudado em mulheres em período de amamentação.

Uso pediátrico: Segurança e eficácia não foram demonstradas com **Lacril®** em pacientes pediátricos.

Uso Geriátrico: Segurança e eficácia não foram demonstradas com **Lacril®** em pacientes geriátricos.

Efeitos sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas: **Lacril®** pode causar visão turva transitória que pode prejudicar a capacidade de conduzir ou utilizar máquinas. O paciente deve esperar até que a visão fique clara antes de dirigir ou usar máquinas.

As seguintes reações adversas adicionais foram identificadas durante o uso de **Lacril®** na prática clínica pós comercialização : hiperemia conjuntival, secreção ocular, irritação ocular, dor ocular, prurido nos olhos, sensação de corpo estranho, aumento do lacrimejo, hiperemia ocular e hipersensibilidade.

Manter fora do alcance de crianças.

MODO DE USO

Instile 1 ou 2 gotas de **Lacril®** no(s) olho(s) afetado(s) conforme necessário. Os medicamentos oculares concomitantes devem ser administrados com pelo menos 15 minutos de intervalo da instilação de **Lacril®**.

CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO E USO

Lacril® não requer condições especiais de armazenamento.

O **Lacril®** deve ser guardado antes ou depois da abertura, à temperatura ambiente (conservar até 30°C). O prazo de validade de 24 meses está impresso na embalagem externa. Não deve ser usado após a data de validade. Depois de aberto, é válido por 120 dias.

Produto estéril por método de filtração.

Farmacêutico responsável.: Dr. Alexandre Eguti Terada

CRF-SP nº 40.492

Registro ANVISA nº 80143600133



Qualidade e Tradição ao Serviço da Oftalmologia



Fabricante legal: **Allergan Produtos Farmacêuticos Ltda.**

Av. Eng. Luís Carlos Berrini, 105

Torre 3 - 18º andar - Cidade Monções

São Paulo - CEP 04571-900

CNPJ: 43.426.626/0001-77

Unidade Fabril: **Allergan Produtos Farmacêuticos Ltda.**

Avenida Guarulhos, N° 3272, Guarulhos – SP - Cep: 07030-000

© 2022 Allergan. Todos os direitos reservados.

Todas as marcas registradas são de propriedade de seus respectivos donos.

SAC: 0800-014-4077

Discagem direta gratuita



¹Allergan, Inc. Documento de apoio para hiperemia conjuntival, corrimento ocular, irritação ocular, dor ocular, prurido ocular, sensação de corpo estranho, lacrimejamento aumentado, hiperemia ocular. 2013.

UI01