



Oftalmologia | Dispositivos Médicos | Limpeza periocular

visex® bebê e adulto

Substância activa

Compressa 100% de algodão embebida com uma solução que contém: propilenoglicol, PPG-26- Buteth-26, PEG-40 óleo de rícino hidrogenado, glicirrizato de amónio, extrato glicólico de Ananas sativus L., extrato de Echinacea angustifolia (raíz), bicarbonato de sódio E500, digluconato de cloro- hexidina, hidroximetilglicinato de sódio, EDTA dissódico, água purificada.

Apresentação

20 compressas esterilizadas

Indicações Terapêuticas

Visex® Bebê e Adulto está indicado para a remoção de crostas, remelas ou secreções resultantes de fenómenos inflamatórios e/ou infecciosos, das pálpebras e das pestanas. A sua utilização é também aconselhada em associação com terapêutica específica em caso de patologia ocular do tipo alérgico, inflamatório ou infeccioso. Visex® Bebê e Adulto pode ser utilizado no tratamento periocular antes e após intervenção cirúrgica oftálmica e no decorrer do tratamento por oclusão do canal lacrimal.

Posologia

Depois de lavar corretamente as mãos, abra a saqueta e retire a compressa. Aplique a compressa na zona palpebral passando suavemente, de modo a permitir uma remoção adequada das secreções oculares e de eventuais resíduos de outro tipo (fumo, poeiras, pó, etc.). No caso de existirem secreções particularmente persistentes ou oclusão do canal lacrimal, é aconselhável aquecer a saqueta fechada durante alguns minutos em água tépida (aproximadamente 40°C) e utilizar como compressa quente, massajando suavemente. Pode também espremer o conteúdo da compressa sobre o olho fechado, inclinando a cabeça ligeiramente para trás, massajando sucessivamente com a compressa até completa remoção dos resíduos presentes. Em caso de inflamação é aconselhável arrefecer a saqueta fechada no frigorífico durante algumas horas e depois aplicar a compressa aberta sobre o olho, mantendo-a no local durante alguns minutos como compressa fria.

Visex® é um Dispositivo Médico

Fabricante: FIDIA FARMACEUTICI S.p.A. Via Ponte della Fabbrica, 3/A, 35031 Abano Terme (PD) - Italia



Oftalmologia | Dispositivos Médicos | Secura ocular

opticol® OSD

Substância activa

Hialuronato de sódio 0,15%, cloreto de sódio, citrato de sódio, ácido cítrico, água para preparações injetáveis.

Apresentação

Solução oftálmica sem conservantes – Frasco de 10 ml

Indicações Terapêuticas

Opticol® OSD permite obter um alívio prolongado do desconforto associado a:

- Stress mecânico, provocado por exemplo, pelo uso de lentes de contacto rígidas ou moles, ou durante intervenções de diagnóstico oftálmico.
- Condições de stress ambiental provocadas, nomeadamente, pela ação do ar condicionado, do vento, do frio, secura ou poluição do ar provocada por exemplo pelo fumo dos cigarros.
- Stress visual causado pelo uso intensivo da visão devido, por exemplo, à utilização de computadores, microscópios ou durante a utilização prolongada de veículos motorizados.

Posologia

Para abrir o frasco, retire a anilha de segurança puxando-a pela sua extremidade até que seja completamente removida. Retire a tampa puxando-a para cima. Incline ligeiramente a cabeça para trás, olhe para cima e afaste, delicadamente, a pálpebra inferior do olho. Mantenha o frasco virado para baixo e aplique uma gota no saco conjuntival do olho, através de pressão firme e prolongada, 3 a 5 vezes ao dia. Feche o olho lentamente para permitir uma distribuição uniforme do líquido na superfície do olho. Feche o frasco pressionando ligeiramente a tampa.

Opticol® OSD é um Dispositivo Médico

Fabricante: Penta Arzneimittel GmbH, VWerksstrasse 3, 92551 Stulln – Alemanha



Oftalmologia | Dispositivos Médicos | Secura ocular

opticol® monodoses

Substância activa

Hialuronato de sódio (0,15%), cloreto de sódio, hidrogenofosfato de sódio, dihidrogenofosfato de sódio, água para preparações injetáveis.

Apresentação

Solução oftálmica sem conservantes – Unidoses 30 x 0,35 ml

Indicações Terapêuticas

Opticol® permite obter um alívio prolongado do desconforto associado a:

- Stress mecânico, provocado por exemplo, pelo uso de lentes de contacto rígidas ou moles, ou durante intervenções de diagnóstico oftálmico.
- Condições de stress ambiental provocadas, nomeadamente, pela ação do ar condicionado, do vento, do frio, secura ou poluição do ar provocada por exemplo pelo fumo dos cigarros.
- Stress visual causado pelo uso intensivo da visão devido, por exemplo, à utilização de computadores, microscópios ou durante a utilização prolongada de veículos motorizados.

Posologia

Separe uma monodose. Certifique-se que a monodose se encontra intacta. Abra a monodose torcendo progressivamente a parte achatada da monodose/tampa (não puxe). Incline a cabeça ligeiramente para trás, olhando para cima. Puxe a pálpebra inferior ligeiramente para baixo e aplique uma gota no saco conjuntival do olho 3 a 5 vezes ao dia. Feche o olho lentamente para permitir uma distribuição uniforme do líquido na superfície do olho.

Opticol® Monodoses é um Dispositivo Médico

Fabricante: Penta Arzneimittel GmbH, VWerksstrasse 3, 92551 Stulln – Alemanha



Oftalmologia | Dispositivos Médicos | Secura ocular

opticol® GL OSD

Substância activa

Hialuronato de sódio 0,3%, cloreto de sódio, citrato de sódio, ácido cítrico, água para preparações injetáveis.

Apresentação

Solução oftálmica sem conservantes – Frasco de 10 ml

Indicações Terapêuticas

Opticol® GL OSD permite obter um alívio prolongado do desconforto associado a:

- Stress mecânico, provocado por exemplo, pelo uso de lentes de contacto rígidas ou moles, ou durante intervenções de diagnóstico oftálmico.
- Condições de stress ambiental provocadas, nomeadamente, pela ação do ar condicionado, do vento, do frio, secura ou poluição do ar provocada por exemplo pelo fumo dos cigarros.
- Stress visual causado pelo uso intensivo da visão devido, por exemplo, à utilização de computadores, microscópios ou durante a utilização prolongada de veículos motorizados.

Posologia

Para abrir o frasco, retire a anilha de segurança puxando-a pela sua extremidade até que seja completamente removida. Retire a tampa puxando-a para cima. Incline ligeiramente a cabeça para trás, olhe para cima e afaste, delicadamente, a pálpebra inferior do olho. Mantenha o frasco virado para baixo e aplique uma gota no saco conjuntival do olho, através de pressão firme e prolongada, 3 a 5 vezes ao dia. Feche o olho lentamente para permitir uma distribuição uniforme do líquido na superfície do olho. Feche o frasco pressionando ligeiramente a tampa.

Opticol® GL OSD é um Dispositivo Médico

Fabricante: Penta Arzneimittel GmbH, VWerksstrasse 3, 92551 Stulln – Alemanha



Oftalmologia | Dispositivos Médicos | Secura ocular

opticol® GL monodoses

Substância activa

Hialuronato de sódio (0,30%), cloreto de sódio, hidrogenofosfato de sódio, dihidrogenofosfato de sódio, água para preparações injetáveis.

Apresentação

Solução oftálmica sem conservantes – Unidades 30 x 0,35 ml

Indicações Terapêuticas

Opticol® GL permite obter um alívio prolongado do desconforto associado a:

- Stress mecânico, provocado por exemplo, pelo uso de lentes de contacto rígidas ou moles, ou durante intervenções de diagnóstico oftálmico.
- Condições de stress ambiental provocadas, nomeadamente, pela ação do ar condicionado, do vento, do frio, secura ou poluição do ar provocada por exemplo pelo fumo dos cigarros.
- Stress visual causado pelo uso intensivo da visão devido, por exemplo, à utilização de computadores, microscópios ou durante a utilização prolongada de veículos motorizados.

Posologia

Separe uma monodose. Certifique-se que a monodose se encontra intacta. Abra a monodose torcendo progressivamente a parte achatada da monodose/tampa (não puxe). Incline a cabeça ligeiramente para trás, olhando para cima. Puxe a pálpebra inferior ligeiramente para baixo e aplique uma gota no saco conjuntival do olho 3 a 5 vezes ao dia. Feche o olho lentamente para permitir uma distribuição uniforme do líquido na superfície do olho.

Opticol® GL Monodoses é um Dispositivo Médico

Fabricante: Penta Arzneimittel GmbH, VWerksstrasse 3, 92551 Stulln – Alemanha



Oftalmologia | Dispositivos Médicos | Secura ocular

opticol® crosslip

Substância activa

0,15% ácido hialurónico (sal sódico reticulado), lipossomas, crocina, edetato de sódio, solução isotónica tamponada a pH 7,2.

Apresentação

Solução oftálmica sem conservantes – Frasco de 10 ml

Indicações Terapêuticas

Tratamento sintomático da síndrome do olho seco. Indicado para a proteção da córnea como solução oftálmica de conforto após intervenções cirúrgicas, traumas oculares ou em caso de stress ambiental ou visual.

Posologia

Instilar uma ou duas gotas em cada olho, uma ou mais vezes ao dia ou de acordo com a indicação médica. Opticol crosslip pode ser utilizado com lentes de contacto.

Opticol® Crosslip é um Dispositivo Médico

Fabricante: FB Vision S.p.A., Via San Giovanni Scafa, San Benedetto del Tronto (AP) – Itália



Oftalmologia | Dispositivos Médicos | Anti-edema

ocular®

Substância activa

Cloreto de sódio a 5%

Apresentação

Solução oftálmica sem conservantes – Frasco de 10 ml

Indicações Terapêuticas

Ocular® é utilizado para o tratamento do edema da córnea e, pelas suas propriedades físico-osmóticas, para a remoção do líquido em excesso, melhorando a visão. Ocular® está especialmente indicado no pós-operatório de cirurgias oculares (ex. cirurgia às cataratas) e após intervenções oftalmológicas de diagnóstico (ex. gonioscopia), caso ocorra um desequilíbrio no balanço osmótico do tecido da córnea.

Posologia

Para abrir o frasco, retire a anilha de segurança puxando-a pela sua extremidade até que seja completamente removida. Retire a tampa puxando-a para cima. Incline ligeiramente a cabeça para trás, olhe para cima e afaste, delicadamente, a pálpebra inferior do olho. Mantenha o frasco virado para baixo e aplique uma gota no saco conjuntival do olho, através de pressão firme e prolongada, 3 a 5 vezes ao dia. Feche o olho lentamente para permitir uma distribuição uniforme do líquido na superfície do olho. Feche o frasco pressionando ligeiramente a tampa.

Ocular® é um Dispositivo Médico

Fabricante: Penta Arzneimittel GmbH, VWerksstrasse 3, 92551 Stulln – Alemanha



Oftalmologia | Dispositivos Médicos | Secura ocular

hidroci^l® pensolac

Substância activa

Hidroxipropilmetilcelulose a 5 mg/ml. Excipientes: fosfato monossódico, fosfato dissódico, cloreto de sódio, cloreto de benzalcónio e água para preparações injetáveis.

Apresentação

Solução oftálmica de conforto- Frasco de 10 ml

Indicações Terapêuticas

Hidroci^l® Pensolac está indicado nas situações de abrasão e esfoliação do epitélio, onde vai atuar como penso óptico. A sua elevada viscosidade permite um maior tempo de contacto.

Posologia

Deverá sempre seguir-se a indicação do médico. 2 gotas à noite, ao deitar, no(s) olho(s) afetado(s), após retirar as lentes de contacto. A dose pode ser aumentada no caso de terapêutica associada.



hidroci[®] MD

Substância activa

Hidroxipropilmetilcelulose a 3 mg/ml. Excipientes: Cloreto de sódio, cloreto de potássio, tetraborato de sódio, ácido bórico e água para preparações injetáveis.

Apresentação

Gotas oculares sem conservantes - Unidoses 60 x 0,5 ml

Indicações Terapêuticas

Hidroci[®] MD permite obter um alívio prolongado do desconforto associado com: - Stress mecânico, provocado por exemplo, pelo uso de lentes de contacto rígidas ou moles, ou durante intervenções de diagnóstico oftálmico;

- Condições de stress ambiental, provocadas por exemplo, pela ação do ar condicionado, vento, frio, secura ou poluição do ar provocada por exemplo pelo fumo dos cigarros;
- Fadiga visual causada pelo uso intensivo da visão devido, por exemplo, à utilização de computadores, microscópios ou durante a utilização prolongada de veículos motorizados.

Posologia

Separe uma monodose. Certifique-se que a monodose se encontra intacta. Abra a monodose torcendo progressivamente a parte achatada da monodose/tampa (não puxe). Incline a cabeça ligeiramente para trás, olhando para cima. Puxe a pálpebra inferior ligeiramente para baixo e aplique uma gota no saco conjuntival do olho 3 a 5 vezes ao dia. Feche o olho lentamente para permitir uma distribuição uniforme do líquido na superfície do olho.

Hidroci[®] MD é um Dispositivo Médico

Fabricante: Penta Arzneimittel GmbH, VWerksstrasse 3, 92551 Stulln - Alemanha



hidroci[®]l filac

Substância activa

Hidroxipropilmetilcelulose a 2,5 mg/ml. Excipientes: Cloretos (sódio, potássio, cálcio, magnésio), acetato de sódio, citrato de sódio, EDTA, digluconato de cloro-hexidina e água para preparações injetáveis.

Apresentação

Solução oftálmica de conforto – Frasco de 10 ml

Indicações Terapêuticas

Hidroci[®]l Filac é uma solução oftálmica de conforto que humidifica a superfície ocular para proporcionar um alívio rápido e proteção lubrificante em situações de fadiga ocular e de irritação, desconforto ou ardor ocular motivadas por secura ocular. Nos utilizadores de lentes de contacto, permite a lubrificação e a hidratação da lente, com vista a facilitar a colocação e a retirada da mesma, e proporciona um conforto imediato na utilização ao longo de todo o dia. Hidroci[®]l Filac pode ser utilizado com as lentes de contacto colocadas. Hidroci[®]l Filac é uma solução oftálmica de conforto adequada a utilizadores de todos os tipos de lentes de contacto.

Posologia

Recomenda-se a aplicação de 2 gotas sempre que necessário, no entanto deverá sempre seguir a indicação do médico ou farmacêutico. Hidroci[®]l Filac pode ser utilizado em todas as idades: recém-nascidos, crianças, adultos e idosos.

hidroci[®]l filac

Hidroci[®]l Filac[®] e Hidroci[®]l Pensolac[®] são dispositivos médicos. Distribuídos e fabricados por: Laboratório EDOL – Produtos Farmacêuticos, S.A. Av. 25 de Abril – 6-6A | 2795-225 Linda-a-velha Portugal | Tel.: ++351 214 158 130



Oftalmologia | Dispositivos Médicos | Alergia

lidina®

Substância activa

Cetotifeno 0,125 mg/0,5 ml

Apresentação

Colírio, solução – Unidoses 20 x 0,5 ml

Indicações Terapêuticas

Tratamento preventivo e sintomático da conjuntivite alérgica perene ou sazonal, tais como olhos vermelhos e lacrimejantes.

Posologia

Utilização em adultos, idosos e crianças (com idade igual ou superior a 3 anos): A dose habitual é de 1 gota no(s) olho(s) afetado(s), 2 vezes por dia (de manhã e à noite). O conteúdo de uma unidose é suficiente para uma administração nos dois olhos.

Os recipientes unidose são de utilização única, não devendo ser reutilizados uma vez que não contêm conservante. Duração máxima do tratamento: 7 dias, após os quais se não existirem melhoras deverá ser consultado o médico.

lidina®

INFORMAÇÕES ESSENCIAIS COMPATÍVEIS COM O RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO | NOME DO MEDICAMENTO Lidina 0,125 mg/0,5 ml, colírio, solução **COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA** Lidina é um colírio, solução em recipiente unidose, sem conservantes. Um ml de solução contém 0,345 mg de fumarato de cetotifeno, equivalente a 0,25 mg de cetotifeno. Cada unidose com 0,5 ml de solução contém 0,172 mg de fumarato de cetotifeno, equivalente a 0,125 mg de cetotifeno. Uma gota (27,6 mcl) contém 9,5 mcg de fumarato de cetotifeno, equivalente a 6,9 mcg de cetotifeno. Lista completa de excipientes: glicerol, hidróxido de sódio, água para preparações injetáveis. **FORMA FARMACÉUTICA** Colírio, solução. Solução límpida e incolor. **INDICAÇÕES TERAPÉUTICAS** Tratamento preventivo e sintomático da conjuntivite alérgica perene ou sazonal, tais como olhos vermelhos e lacrimejantes. **POSOLOGIA E MODO DE ADMINISTRAÇÃO** Utilização em adultos, idosos e crianças (com idade igual ou superior a 3 anos): A dose habitual é de 1 gota no(s) olho(s) afetado(s), 2 vezes por dia (de manhã e à noite). O conteúdo de uma unidose é suficiente para uma administração nos dois olhos. Os recipientes unidose são de utilização única, não devendo ser reutilizados uma vez que não contém conservante. O conteúdo do recipiente unidose mantém-se estéril até que o sistema de fecho original é quebrado. Os doentes devem ser instruídos a evitar que a extremidade conta-gotas entre em contacto com o olho ou qualquer outra superfície, para evitar a contaminação da solução. Duração máxima do tratamento: 7 dias, após os quais se não existirem melhoras deverá ser consultado o médico. **CONTRAINDICAÇÕES** Hipersensibilidade à substância ativa ou a qualquer um dos excipientes mencionados na secção 6.1. do RCM. **ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE UTILIZAÇÃO** Não existem advertências especiais. **INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS E OUTRAS FORMAS DE INTERAÇÃO** Se Lidina for usado concomitantemente com outros medicamentos de uso oftálmico, deve respeitar-se um intervalo mínimo de 5 minutos entre a administração das diferentes medicações. A utilização de formas farmacêuticas orais de cetotifeno pode potenciar os efeitos depressores do Sistema Nervoso Central (SNC), dos anti-histamínicos e do álcool. Apesar de não terem sido observados com colírios contendo cetotifeno, a possibilidade da ocorrência destes efeitos não pode ser excluída com o uso de Lidina. **EFEITOS INDESEJÁVEIS** As reações adversas encontram-se classificadas de acordo com a sua frequência utilizando a seguinte convenção: Muito frequentes ($\geq 1/10$); frequentes ($\geq 1/100$ a $< 1/10$); pouco frequentes ($\geq 1/1.000$ a $< 1/100$); raros ($\geq 1/10.000$ a $< 1/1.000$); muito raros ($< 1/10.000$), desconhecida (não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis). Para a dose recomendada, foram reportados os seguintes efeitos indesejáveis: Afeções oculares Efeitos frequentes ($\geq 1/100$ a $< 1/10$): irritação ocular, dor ocular, queratite punctata, erosão epitelial pontuada da córnea. Efeitos pouco frequentes ($\geq 1/1.000$ a $< 1/100$): Visão turva (durante a instilação), olho seco, distúrbios da pálpebra, conjuntivite, fotofobia, hemorragia subconjuntival. Doenças do sistema nervoso Efeitos pouco frequentes ($\geq 1/1.000$ a $< 1/100$): cefaleias, sonolência. Afeções dos tecidos cutâneos e subcutâneos Efeitos pouco frequentes ($\geq 1/1.000$ a $< 1/100$): erupções cutâneas, eczema, urticária. Doenças gastrointestinais Efeitos pouco frequentes ($\geq 1/1.000$ a $< 1/100$): boca seca. Doenças do sistema imunitário Efeitos pouco frequentes ($\geq 1/1.000$ a $< 1/100$): reações de hipersensibilidade. Reações adversas resultantes da experiência pós-comercialização (frequência desconhecida): Reações de hipersensibilidade incluindo reação alérgica local (principalmente dermatite de contacto, edema ocular, prurido nas pálpebras e edema), reações alérgicas sistémicas incluindo edema/ inchaço da face (em alguns casos associado a dermatite de contacto) e exacerbação de uma condição alérgica pré-existente tal como asma e eczema. **Notificação de suspeitas de reações adversas** A notificação de suspeitas de reações adversas após a autorização do medicamento é importante, uma vez que permite uma monitorização contínua da relação benefício-risco do medicamento. Pede-se aos profissionais de saúde que notifiquem quaisquer suspeitas de reações adversas diretamente ao INFARMED, I.P.: Sítio da internet: <http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaooram> (preferencialmente) ou através dos seguintes contactos: Direção de Gestão do Risco de Medicamentos | Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53 1749-004 Lisboa | Tel: +351 21 798 73 73 | Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita) | E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt | (v.07.2022) Para mais informações deverá contactar o titular de autorização de introdução no mercado: Laboratório Edol - Produtos Farmacêuticos, S.A. | Av. 25 de Abril, 6-6A | 2795-225 Linda-a-Velha | Portugal.