

# **Carboximetilcelulosa, solución oftálmica, 0.5%, frasco gotero o frasco plástico o frasco de 15 a 30 ml**

**Nivel de prescripción:**

I

**Código institucional:**

211

**Principio activo:**

Carboximetilcelulosa. (World Health Organization, 2024)

**Forma farmacéutica:**

Solución oftálmica.

**Concentración:**

0.5%.

**Código ATC:**

S01XA20. (World Health Organization, 2024)

**Dosis Diaria Definida:**

No aplica. (World Health Organization, 2024)

**Dosis:**

Aplicar una o dos gotas en el ojo/los ojos afectados según sea necesario. De aplicar más de un medicamento deben espaciarse al menos 5 minutos. (Neuraxpharm Spain, S.L.U., 2013)

**Vía de administración:**

Tópico ocular.

**Indicaciones de uso:**

Alivio sintomático de la irritación y la sequedad ocular. (Neuraxpharm Spain, S.L.U., 2013)

**Reacciones adversas:**

Frecuencia no conocida: Irritación ocular, dolor ocular, visión borrosa, aumento del lagrimeo. (Neuraxpharm Spain, S.L.U., 2013)

**Precauciones de uso:**

Si se producen irritación, dolor, enrojecimiento o cambios en la visión o si los síntomas del paciente empeoran o perduran más de 72 horas, se debe interrumpir el tratamiento y hacer una nueva evaluación clínica. No usar si la solución cambia de color o se enturbia. (Neuraxpharm Spain, S.L.U., 2013)

**Contraindicaciones:**

Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes. (Neuraxpharm Spain, S.L.U., 2013)

**Interacciones:**

No se han realizado estudios de interacciones. (Neuraxpharm Spain, S.L.U., 2013)

**Embarazo y lactancia:****Embarazo:**

Los datos sobre el uso en mujeres embarazadas son limitados o insuficientes. Sin embargo, no se prevén efectos cuando se administra este medicamento durante el embarazo puesto que la exposición sistémica a carmelosa es insignificante. Se puede utilizar durante el embarazo.

**Lactancia:**

Se desconoce si carmelosa o alguno de los componentes se excretan en leche materna.

Sin embargo, no se prevén efectos en niños/recién nacidos lactantes puesto que la exposición sistémica a carmelosa en madres en período de lactancia es insignificante. Se puede utilizar durante la lactancia. (Neuraxpharm Spain, S.L.U., 2013)

**Referencias bibliográficas:**

- Neuraxpharm Spain, S.L.U.. (Julio de 2013). Recuperado Septiembre de 2023, de Carmelosa sódica:  
[https://cima.aemps.es/cima/pdfs/es/ft/77789/FT\\_77789.pdf](https://cima.aemps.es/cima/pdfs/es/ft/77789/FT_77789.pdf)
- World Health Organization. (23 de Enero de 2023). WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology. Recuperado Septiembre de 2023, de [https://www.whocc.no/atc\\_ddd\\_index/?code=S01XA20](https://www.whocc.no/atc_ddd_index/?code=S01XA20)