

ISTRUZIONI PER L'USO

Lacrilfill® Gel Canalicolare

Siringa monouso
Gel sterile canalicolare 20mg/ml

I. DESCRIZIONE E COMPOSIZIONE

Lacrilfill® è un gel sterile e incolore a base di acido ialuronico (HA) di origine non animale reticolato con 1,4-butanodiol diglicidil étere (BDDE) e ricostruito in un tampone fisiologico. Il prodotto viene fornito in siringhe da 1 ml (volume di riempimento: 0,6 ml), sterilizzate con processo di sterilizzazione a calore umido. La siringa preimpietata è dotata di asta dello stantuffo e poggiadita per consentire l'applicazione del gel. Le siringhe sono confezionate singolarmente in blister per proteggerle da eventuali danni durante il trasporto e lo stoccaggio.

Lacrilfill® è disponibile in scatole da 1 o 10 unità. **Lacrilfill®** non include alcun accessorio.

Componenti qualitativi e quantitativi del gel iniettabile:

Ingredienti	Contenuto per g
Ialuronato di sodio reticolato	20 mg
Cloruro di sodio	9 mg
Potassio diidrogeno fosfato, KH_2PO_4	0,02 mg
Fosfato disodico di idrogeno diidrato, $Na_2HPO_4 \cdot 2H_2O$	0,22 mg
Acqua per iniezione (API)	ad 1 g

II. USO PREVISTO

a/ Destinazione d'uso e indicazioni

Lacrilfill® è progettato per bloccare temporaneamente il drenaggio lacrimale occultando il canalicolo lacrimale di una o entrambe le palpebre, così da trattenere le lacrime lubrificanti sulla superficie dell'occhio.

Lacrilfill® è indicato per il trattamento, per un periodo massimo di 6 mesi, di pazienti adulti che manifestano sintomi di sechezza oculare come arrossamento, bruciore, lacrimazione riflessa, prurito o sensazione di corpo estraneo, che possono essere alleviati dal blocco del sistema canalicolare.

b/ Utilizzatori previsti

Lacrilfill® deve essere somministrato solo da operatori sanitari adeguatamente formati, qualificati o accreditati in conformità alle leggi nazionali, in genere oftalmologi o optometristi.

c/ Popolazione target

Lacrilfill® è utilizzato in adulti che presentano sintomi di sechezza oculare come arrossamento, bruciore, lacrimazione riflessa, prurito o sensazione di corpo estraneo.

d/ Ambiente di utilizzo

Lacrilfill® è destinato all'uso in cliniche/ospedali o ambulatori privati.

III. CONTROINDICAZIONI

Lacrilfill® è controindicato in pazienti affetti da ostruzione del deflusso lacrimale, infiammazione della superficie oculare non associata a occhio secco, infezione oculare o periculare attiva (ad esempio, dacriocistite, canalicolite, congiuntivite, cheratite) e nei soggetti allergici all'acido ialuronico.

IV. MODALITÀ D'AZIONE

Lacrilfill® viene somministrato nel canalicolo inferiore della palpebra del paziente utilizzando una cannula lacrimale disponibile in commercio collegata alla siringa **Lacrilfill®** preimpietata da 0,6 ml. **Lacrilfill®** è progettato per bloccare temporaneamente (fino a 6 mesi) il drenaggio lacrimale occultando il canalicolo lacrimale del paziente, così da trattenere le lacrime lubrificanti sulla superficie dell'occhio.

V. REQUISITI PRELIMINARI E ISTRUZIONI PER L'USO

PER USO SU UN SOLO PAZIENTE

Si raccomanda l'uso di guanti sterili.

- Con il dispositivo per iniezione **Lacrilfill®** è possibile utilizzare una cannula lacrimale sterile, monouso o riutilizzabile, da 25-27 gauge con attacco Luer-lock. Se si utilizza una cannula lacrimale riutilizzabile, questa deve essere pulita e sterilizzata prima dell'inserimento del gel in conformità alle istruzioni per l'uso della cannula e delle procedure istituzionali. A seconda dell'utilizzo di una cannula lacrimale da

25 o 27 gauge, la forza di estrusione sarà leggermente diversa: la cannula lacrimale da 27 gauge richiede una forza maggiore per fornire la stessa quantità di gel.

- Prima dell'irrigazione dei puntini lacrimali e dell'inserimento di **Lacrilfill®**, è necessario installare un agente anestetico topico nel sacco congiuntivale per il benessere del paziente. L'irrigazione dei puntini lacrimali deve dimostrare un buon drenaggio lacrimale prima dell'inserimento di **Lacrilfill®**.
- Per preparare l'inserimento del gel, aprire la scatola, controllare che la confezione non presenti segni di danneggiamento, rimuovere il vassoio contenente la siringa riempita di gel e rimuovere il coperchio del vassoio. Non utilizzare se l'integrità della confezione è stata compromessa o il dispositivo è stato danneggiato.
- Rimuovere il cappuccio dalla siringa rimuovendo il gel Collegare una cannula lacrimale sterile alla siringa (figura 1).

Lacrilfill® è disponibile in scatole da 1 o 10 unità. **Lacrilfill®** non include alcun accessorio.

- Assicurarsi che i due dispositivi siano saldamente collegati (figura 2). Rimuovere il blister (in caso di cannula riutilizzabile).

- Prima la cannula premendo lo stantuffo fino alla prima tacca nera, espellendo 0,1 ml di gel (Figura 3). Il volume di gel rimanente nella siringa è di 0,5 ml.

- Inserire la punta della cannula sufficientemente in profondità nel punto lacrimale inferiore della prima palpebra (Figura 4) e premere lo stantuffo fino alla prima tacca verde, erogando 0,2 ml di gel. Il volume di gel rimanente nella siringa è di 0,3 ml (Figura 5). Il punto lacrimale può essere dilatato, se necessario, per l'introduzione della cannula lacrimale.

Nota: In circa un terzo dei casi, si può osservare la fuoriuscita di gel dal puntino lacrimale superiore; in questo caso, il gel in eccesso può essere eliminato irrigando la superficie oculare se oscura la vista del paziente.

Lacrilfill® ha una validità di 36 mesi. **Lacrilfill®** deve essere utilizzato prima della data di scadenza riportata sulla confezione. Conservare a una temperatura compresa tra +5°C e +25°C. Tenere al riparo dalla luce del sole. Non richiede la conservazione in frigorifero.

Dopo l'apertura, smaltire il materiale inutilizzato di **Lacrilfill®** in conformità alle politiche istituzionali.

Prima dell'irrigazione dei puntini lacrimali e dell'inserimento di **Lacrilfill®**, è necessario installare un agente anestetico topico nel sacco congiuntivale per il benessere del paziente.

Non riempire la cannula con più o meno di 0,1 ml di gel prima dell'inserimento in ciascun canalicolo inferiore.

Una forza di espulsione inadeguata o eccessiva, o una tecnica impropria utilizzata per inserire **Lacrilfill®** nel canalicolo inferiore, possono causare disagio al paziente.

Dopo l'uso, smaltire la siringa in conformità alle prassi medica accettate e ai requisiti locali e nazionali applicabili. Se si utilizza una cannula lacrimale riutilizzabile, pulirla e sterilizzarla nuovamente utilizzando procedure standard conformi alle istruzioni d'uso del produttore e alle procedure istituzionali.

Qualsiasi incidente relativo al dispositivo deve essere segnalato a **Nordic Pharma**. In caso di incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo, questo deve essere segnalato a **Nordic Pharma** e all'autorità competente dello Stato membro in cui l'utilizzatore e/o il paziente è stabilito.

Informare immediatamente **Nordic Pharma** all'indirizzo lacrilfill-vigilance@nordicpharma.com.

Prodotto da:
Nordic Pharma
Nordic Group B.V.
Siriusdreef 41, 2132 WT Hoofddorp, Paesi Bassi

Questo IFU sono disponibili anche in formato elettronico, sul sito web del produttore legale: www.lacrilfill.info

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

produttore della cannula e alle procedure istituzionali.

Smaltire la siringa, l'eventuale cannula monouso, il gel residuo e l'imballaggio in conformità alla prassi medica accettata e ai requisiti locali e nazionali applicabili.

Rimozione del gel

In caso di eventi avversi, **Lacrilfill®** può essere rimosso. Per rimuovere il gel, irrigare il gel dal canalicolo utilizzando una siringa riempita di soluzione fisiologica sterile. Collegare una cannula lacrimale alla siringa, inserire la cannula nel canalicolo e irrigare delicatamente fino alla completa rimozione di **Lacrilfill®**, testimoniata dal libero deflusso del liquido attraverso il sistema di drenaggio lacrimale e/o dal fatto che il paziente deglutisca il liquido o ne avverta la presenza nel naso o nella gola.

VI. AVVERTENZE

- Come per qualsiasi procedura, l'uso di **Lacrilfill®** comporta un rischio di infezione. È necessario seguire le precauzioni standard associate ai materiali iniettabili. In caso di infezione, sciogliere il gel dal canalicolo.
- Se il paziente avverte irritazione, infezione o epifora dopo l'inserimento di **Lacrilfill®**, il gel deve essere rimosso.
- Nello studio clinico pivotale, la sicurezza e l'efficacia di **Lacrilfill®** sono state caratterizzate per un periodo di 6 mesi. La sicurezza e l'efficacia del dispositivo per periodi di utilizzo più lunghi non sono state stabilite. Pertanto **Lacrilfill®** deve essere utilizzato per non più di 6 mesi. Dopo 6 mesi, **Lacrilfill®** deve essere rimosso mediante un'accurata irrigazione lacrimale.
- Quando si rimuove **Lacrilfill®**, assicurarsi che l'irrigazione dei puntini lacrimali sia sufficientemente accurata. Se l'irrigazione non rimuove il gel, può essere necessario un sondaggio delle vie lacrimali o un'esplorazione chirurgica.
- Per ridurre al minimo i rischi di potenziali complicazioni, **Lacrilfill®** deve essere inserito solo da operatori sanitari che abbiano una formazione e un'esperienza adeguata e che conoscano l'anatomia del punto lacrimale e del canalicolo.
- L'ostruzione del canalicolo deve essere determinata prima dell'inserimento di **Lacrilfill®**.
- Non inserire **Lacrilfill®** se il canalicolo è ostruito. Occorre prestare attenzione a non perforare il canalicolo durante l'inserimento di **Lacrilfill®**. La perforazione può causare dolore e aumentare il rischio di infezione. In caso di perforazione, rinviare l'inserimento del gel fino alla guarigione della ferita.

VII. PRECAUZIONI

Lacrilfill® è un gel sterile, incolore e privo di materiale particolato visibile. Se il contenuto di una siringa mostra segni di separazione e/o appare torbido o colorato, non utilizzare la siringa; informare immediatamente **Nordic Pharma** all'indirizzo lacrilfill-vigilance@nordicpharma.com.

Lacrilfill® è fornito STERILE per l'utilizzo su un solo paziente ed è destinato all'inserimento in uno o due canalicoli lacrimali durante la stessa sessione, al fine di evitare il rischio di infezioni.

Non risterilizzare la siringa contenente il gel.

Non inserire più o meno di 0,2 ml di gel in ciascun puntino lacrimale inferiore, a meno che l'anatomia canalicolare del paziente non lo richieda.

Utilizzare il dispositivo prima della data di scadenza riportata sulla confezione.

Prima dell'uso, ispezionare la confezione e il dispositivo per verificare che non siano danneggiati. Non utilizzare il dispositivo se il prodotto o la confezione risultano aperti o danneggiati.

La mancata osservanza delle istruzioni per il fissaggio della cannula potrebbe causare il distacco della cannula e/o la fuoriuscita del prodotto in corrispondenza dell'attacco Luer lock e del mozzo della cannula.

Prima dell'irrigazione dei puntini lacrimali e dell'inserimento di **Lacrilfill®**, è necessario installare un agente anestetico topico nel sacco congiuntivale per il benessere del paziente.

Non riempire la cannula con più o meno di 0,1 ml di gel prima dell'inserimento in ciascun canalicolo inferiore.

Una forza di espulsione inadeguata o eccessiva, o una tecnica impropria utilizzata per inserire **Lacrilfill®** nel canalicolo inferiore, possono causare disagio al paziente.

Dopo l'uso, smaltire la siringa in conformità alle prassi medica accettate e ai requisiti locali e nazionali applicabili. Se si utilizza una cannula lacrimale riutilizzabile, pulirla e sterilizzarla nuovamente utilizzando procedure standard conformi alle istruzioni d'uso del produttore e alle procedure istituzionali.

Qualsiasi incidente relativo al dispositivo deve essere segnalato a **Nordic Pharma**. In caso di incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo, questo deve essere segnalato a **Nordic Pharma** e all'autorità competente dello Stato membro in cui l'utilizzatore e/o il paziente è stabilito.

Informare immediatamente **Nordic Pharma** all'indirizzo lacrilfill-vigilance@nordicpharma.com.

Prodotto da:
Nordic Pharma
Nordic Group B.V.
Siriusdreef 41, 2132 WT Hoofddorp, Paesi Bassi

Questo IFU sono disponibili anche in formato elettronico, sul sito web del produttore legale: www.lacrilfill.info

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

Ultima data di approvazione: 19-03-2026

ISTRUCCIONES DE USO

Lacrilfill® Gel canalicolar

Jeringa desechable
Gel estéril canalicolar 20 mg/ml

I. DESCRIPCIÓN Y COMPOSICIÓN

Lacrilfill® es un gel estéril incoloro compuesto de ácido hialurónico de origen no animal reticulado con 1,4-butanodiol diglicidil éter (BDDE) y reconstituido en un tampón fisiológico. El producto se suministra en jeringa de 1 ml (volumen de llenado: 0,6 ml), esterilizada mediante proceso de esterilización por calor húmedo.

La jeringa precargada se monta con un vástago de émbolo y un apoyo para los dedos para permitir la aplicación del gel. A continuación, se envasa en el empaque secundario (blister) para protegerla de posibles daños durante el transporte y el almacenamiento, y corresponde a una unidad.

Lacrilfill® está disponible en cajas de 1 o 10 unidades. **Lacrilfill®** no incluye ningún accesorio.

Componentes cualitativos y cuantitativos del gel inyectado:

Ingredientes	Contenido por g
Ácido hialurónico reticulado	20 mg
Cloruro sódico	9 mg
Dihidrogenofosfato de potasio, KH_2PO_4	0,02 mg
Hidrógeno fosfato disódico dihidratado, $Na_2HPO_4 \cdot 2H_2O$	0,22 mg
Agua para inyección	Hasta 1 g

II. USO PREVISTO

a/ Indicación y uso previsto

Lacrilfill® está diseñado para bloquear temporalmente el drenaje lagrimal mediante la oclusión del canaliculo lagrimal de uno o ambos párpados en un paciente determinado, manteniendo así las lágrimas lubricantes en la superficie del ojo.

Lacrilfill® está indicado para su uso, durante un máximo de 6 meses, en pacientes adultos que experimentan síntomas de ojo seco como enrojecimiento, ardor, lagrimeo reflejo, picor o sensación de cuerpo extraño, que pueden aliviarse mediante el bloqueo del sistema canalicular.

b/ Usuarios previstos

Lacrilfill® solo debe ser administrado por profesionales sanitarios debidamente formados y cualificados o acreditados de acuerdo con la legislación nacional, normalmente oftalmólogos u optometristas.

c/ Población objetivo

Lacrilfill® se utiliza en adultos que experimentan síntomas del ojo seco como enrojecimiento, ardor, lagrimeo reflejo, picor o sensación de cuerpo extraño.

Lacrilfill® es destinado para su uso en clínicas/ hospitales o consultas privadas.

III. CONTRAINDICACIONES

Lacrilfill® está contraindicado en pacientes con obstrucción del flujo lagrimal, inflamación de la superficie ocular no asociada a ojo seco, infección ocular o pericocular activa (por ejemplo, dacriocistitis, canaliculitis, conjuntivitis, queratitis) y en alérgicos al ácido hialurónico.

IV. MODO DE ACCIÓN

Lacrilfill® se administra en el canaliculo inferior del párpado del paciente utilizando una cannula lagrimal disponible en el mercado unida a la jeringa precargada **Lacrilfill®** de 0,6 ml. **Lacrilfill®** está diseñado para bloquear temporalmente (hasta 6 meses) el drenaje lagrimal mediante la oclusión del canaliculo lagrimal en un paciente determinado, manteniendo así las lágrimas lubricantes en la superficie del ojo.

Antes de la irrigación lagrimal y la inserción de **Lacrilfill®**, debe instalarse un agente anestésico tópico en el saco conjuntival para mayor comodidad del paciente.

No debe ni más ni menos de 0,2 ml de gel antes de la inserción de cada canaliculo inferior.

El paciente puede experimentar molestias si se aplica una fuerza de eyección inadecuada o excesiva o una técnica incorrecta para insertar **Lacrilfill®** en el canaliculo inferior.

Después de su uso, deseché la jeringa conforme a la práctica médica aceptada y los requisitos locales y estatales aplicables. Si se ha utilizado una cannula lagrimal reutilizable,

debe limpiarse y esterilizarse antes de su uso

Después de su uso, deseché la jeringa conforme a la práctica médica aceptada y los requisitos locales y estatales aplicables. Si se ha utilizado una cannula lagrimal reutilizable,

debe limpiarse y esterilizarse antes de su uso

Después de su uso, deseché la jeringa conforme a la práctica médica aceptada y los requisitos locales y estatales aplicables. Si se ha utilizado una cannula lagrimal reutilizable,

debe limpiarse y esterilizarse antes de su uso

Después de su uso, deseché la jeringa conforme a la práctica médica aceptada y los requisitos locales y estatales aplicables. Si se ha utilizado una cannula lagrimal reutilizable,

debe limpiarse y esterilizarse antes de su uso

ISTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Lacrilfill® Gel canalicolar

Seringa descartável
Gel canalicolar estéril 20 mg/ml

I. DESCRIÇÃO E COMPOSIÇÃO

Lacrilfill® é um gel estéril e incolor composto de ácido hialurônico de origem não animal reticulado com 1,4-butanodiol diglicidil éter (BDDE) e reconstituido em um tampão fisiológico. O produto se suministra em jeringa de 1 ml (volume de enchimento: 0,6 ml), esterilizada através do processo de esterilização por calor húmido.

A seringa precargada é montada com uma haste de êmbolo e um apoio para os dedos para permitir a injeção do gel. É depois acondicionada numa embalagem secundária (blister) para a proteger de danos durante o transporte e o armazenamento e corresponde a uma unidade.

Lacrilfill® está disponível em embalagens de 1 ou 10 unidades. **Lacrilfill®** não inclui qualquer acessório.

Composições qualitativa e quantitativa do gel injetado:

Componentes	Conteúdo por g
Hialuronato de sódio reticulado	20 mg
Cloreto de sódio	9 mg
Di-hidrogenofosfato de potássio, KH_2PO_4	0,02 mg
Hidrogenofosfato dissódico di-hidratado, $Na_2HPO_4 \cdot 2H_2O$	0,22 mg
Água para preparações injetáveis	qbp 1 g

II. UTILIZAÇÃO PRETENDIDA

a/ Finalidade e indicação

Lacrilfill® foi concebido para bloquear temporariamente a drenagem lacrimal através da oclusão do canaliculo lacrimal de uma ou ambas as pálpebras num determinado doente, mantendo assim as lágrimas lubrificantes na superfície do olho.

Lacrilfill® destina-se a ser utilizado, durante um período máximo de 6 meses, em doentes adultos com sintomas de olho seco, tais como vermelhidão, ardor, lacrimejo reflexo, prurido ou sensações de corpo estranho, que podem ser aliviados pelo bloqueio do sistema canalicular.

Lacrilfill® destina-se a ser utilizado, durante um período máximo de 6 meses, em doentes adultos com sintomas de olho seco, tais como vermelhidão, ardor, lacrimejo reflexo, prurido ou sensações de corpo estranho, que podem ser aliviados pelo bloqueio do sistema canalicular.

Lacrilfill® destina-se a ser utilizado, durante um período máximo de 6 meses, em doentes adultos com sintomas de olho seco, tais como vermelhidão, ardor, lacrimejo reflexo, prurido ou sensações de corpo estranho, que podem ser aliviados pelo bloqueio do sistema canalicular.

Lacrilfill® destina-se a ser utilizado, durante um período máximo de 6 meses, em doentes adultos com sintomas de olho seco, tais como vermelhidão, ardor, lacrimejo reflexo, prurido ou sensações de corpo estranho, que podem ser aliviados pelo bloqueio do sistema canalicular.

Lacrilfill® destina-se a ser utilizado, durante um período máximo de 6 meses, em doentes adultos com sintomas de olho seco, tais como vermelhidão, ardor, lacrimejo reflexo, prurido ou sensações de corpo estranho, que podem ser aliviados pelo bloqueio do sistema canalicular.

Lacrilfill® destina-se a ser utilizado, durante um período máximo de 6 meses, em doentes adultos com sintomas de olho seco, tais como vermelhidão, ardor, lacrimejo reflexo, prurido ou sensações de corpo estranho, que podem ser aliviados pelo bloqueio do sistema canalicular.

Lacrilfill® destina-se a ser utilizado, durante um período máximo de 6 meses, em doentes adultos com sintomas de olho seco, tais como vermelhidão, ardor, lacrimejo reflexo, prurido ou sensações de corpo estranho, que podem ser aliviados pelo bloqueio do sistema canalicular.

Lacrilfill® destina-se a ser utilizado, durante um período máximo de 6 meses, em doentes adultos com sintomas de olho seco, tais como vermelhidão, ardor, lacrimejo reflexo, prurido ou sensações de corpo estranho, que podem ser aliviados pelo bloqueio do sistema canalicular.

Lacrilfill® destina-se a ser utilizado, durante um período máximo de 6 meses, em doentes adultos com sintomas de olho seco, tais como vermelhidão, ardor, lacrimejo reflexo, prurido ou sensações de corpo estranho, que podem ser aliviados pelo bloqueio do sistema canalicular.

Lacrilfill® destina-se a ser utilizado, durante um período máximo de 6 meses, em doentes adultos com sintomas de olho seco, tais como vermelhidão, ardor, lacrimejo reflexo, prurido ou sensações de corpo estranho, que podem ser aliviados pelo bloqueio do sistema canalicular.

Lacrilfill® destina-se a ser utilizado, durante um período máximo de 6 meses, em doentes adultos com sintomas de olho seco, tais como vermelhidão, ardor, lacrimejo reflexo, prurido ou sensações de corpo estranho, que podem ser aliviados pelo bloqueio do sistema canalicular.

Lacrilfill® destina-se a ser utilizado, durante um período máximo de 6 meses, em doentes adultos com sintomas de olho seco, tais como vermelhidão, ardor, lacrimejo reflexo, prurido ou sensações de corpo estranho, que podem ser aliviados pelo bloqueio do sistema canalicular.

Lacrilfill® destina-se a ser utilizado, durante um período máximo de 6 meses, em doentes adultos com sintomas de olho seco, tais como vermelhidão, ardor, lacrimejo reflexo, prurido ou sensações de corpo estranho, que podem ser aliviados pelo bloqueio do sistema canalicular.

Lacrilfill® destina-se a ser utilizado, durante um período máximo de 6 meses, em doentes adultos com sintomas de olho seco, tais como vermelhidão, ardor, lacrimejo reflexo, prurido ou sensações de corpo estranho, que podem ser aliviados pelo bloqueio do sistema canalicular.

Lacrilfill® destina-se a ser utilizado, durante um período máximo de 6 meses, em doentes adultos com sintomas de olho seco, tais como vermelhidão, ardor, lacrimejo reflexo, prurido ou sensações de corpo estranho, que podem ser aliviados pelo bloqueio do sistema canalicular.

Lacrilfill® destina-se a ser utilizado, durante um período máximo de 6 meses, em doentes adultos com sintomas de olho seco, tais como vermelhidão, ardor, lacrimejo reflexo, prurido ou sensações de corpo estranho, que podem ser aliviados pelo bloqueio do sistema canalicular.

Lacrilfill® destina-se a ser utilizado, durante um período máximo de 6 meses, em doentes adultos com sintomas de olho seco, tais como vermelhidão, ardor, lacrimejo reflexo, prurido ou sensações de corpo estranho, que podem ser aliviados pelo bloqueio do sistema canalicular.

Lacrilfill®