

## FICHA TÉCNICA

### 1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Lagroben 5 mg/ml colirio en solución en envase unidosis

### 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada ml de solución contiene 5 mg de carmelosa sódica.

Cada envase unidosis de 0,4 ml contiene 2 mg de carmelosa sódica

Para consultar la lista completa de excipientes ver sección 6.1.

### 3. FORMA FARMACÉUTICA

Colirio en solución en envase unidosis (colirio)

La solución es transparente e incolora.

### 4. DATOS CLÍNICOS

#### 4.1 Indicaciones terapéuticas

Lagroben está indicada para el alivio sintomático de la irritación y la sequedad ocular.

#### 4.2 Posología y forma de administración

##### Posología:

Aplicar una o dos gotas en el ojo/los ojos afectados según sea necesario.

##### Forma de administración:

Lagroben debe administrarse por vía oftálmica.

Asegúrese de que el envase unidosis está intacto antes del uso.

Para evitar una posible contaminación de la punta del cuentagotas y de la solución, el gotero no debe entrar en contacto con el ojo ni con cualquier otra superficie.

Si se emplea más de un medicamento por vía oftálmica, las aplicaciones de los distintos medicamentos deben espaciarse al menos 5 minutos.

#### 4.3 Contraindicaciones

Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes incluidos en la sección 6.1.

#### 4.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo

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 si cambia de color o se enturbia.

#### 4.5 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

No se han realizado estudios de interacciones.

#### 4.6 Fertilidad, embarazo y lactancia

##### Fertilidad:

No hay datos relativos a la fertilidad con este medicamento.

##### Embarazo:

Los datos sobre el uso de Lagroben 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.

Lagroben 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.

Lagroben se puede utilizar durante la lactancia.

#### 4.7 Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

Es posible que Lagroben provoque visión borrosa transitoria. Si un paciente experimenta visión borrosa transitoria, se le debe aconsejar que no conduzca ni utilice máquinas hasta que la visión sea clara.

#### 4.8 Reacciones adversas

Las reacciones adversas se presentan de acuerdo con la clasificación de órganos del sistema de MedDRA, con la siguiente convención de frecuencias: Muy frecuentes ( $\geq 1/10$ ); frecuentes ( $\geq 1/100$  a  $< 1/10$ ); poco frecuentes ( $\geq 1/1.000$  a  $< 1/100$ ); raras ( $\geq 1/10.000$  a  $< 1/1.000$ ); muy raras ( $< 1/10.000$ ) y de frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles).

##### ***Trastornos oculares:***

Frecuencia no conocida: irritación ocular, dolor ocular, visión borrosa, aumento del lagrimeo.

##### Notificación de sospechas de reacciones adversas:

Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaram.es>.

#### 4.9 Sobredosis

No se han notificado casos de sobredosis.

Debido a las características de este medicamento es poco probable que se produzca una sobredosis por vía tópica con Lagroben ni que se asocie a toxicidad sistémica.

Una sobredosis de Lagroben puede eliminarse fácilmente del ojo con agua templada.

## 6. DATOS FARMACÉUTICOS

### 6.1 Lista de excipientes

Cloruro de sodio  
Lactato de sodio  
Cloruro de potasio  
Cloruro de calcio dihidrato  
Cloruro de magnesio hexahidrato  
Hidróxido de sodio  
Ácido clorhídrico  
Agua para preparaciones inyectables

### 6.2 Incompatibilidades

No procede.

### 6.3 Periodo de validez

2 años.  
Desechar el envase unidosis abierto después de usar (no reutilizar el envase una vez abierto para las siguientes dosis).

### 6.4 Precauciones especiales de conservación

Conservar los envases unidosis en el embalaje original (bolsa de aluminio).

### 6.5 Naturaleza y contenido del envase

Lagroben colirio en solución se presenta en envases unidosis de 0,4 ml de solución estéril. Cada estuche de cartón contiene una bolsa de aluminio con 10 o 30 envases unidosis.

### 6.6 Precauciones especiales de eliminación y otras manipulaciones

Ninguna especial.

## 7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Teva Pharma S.L.U.  
C/Anabel Segura 11,  
Edificio Albatros B 1ª planta  
28108 Alcobendas. Madrid (España)

## 8. CONDICIONES DE PRESCRIPCIÓN Y DISPENSACIÓN

Medicamento no sujeto a prescripción médica.

## 9. PRECIOS:

Lagroben 5 mg/ml colirio en solución en envase unidosis – 30 envases de 0,4 ml. PVPIVA: 6,95 €

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos <http://www.aemps.gob.es/>.