



Hialurina Brouwer®

Hialuronato de sodio 0,3% p/v.
Solución oftálmica

BROUWER 

USO VETERINARIO



Atención: Lea el rótulo.
Venta bajo receta
médico veterinaria.

Composición

Cada 100 mL de solución oftálmica contiene:
Hialuronato de sodio 0,3 gramos
Excipientes c.s.p. 100 mL

Especie de destino: perros.

Indicaciones de uso: indicado en todas aquellas afecciones oculares en donde existe un déficit de la producción lagrimal.

Dosis: 1 gota de medicamento (0,15 mg de principio activo) por cada ojo afectado, cada 12 por un periodo de 3 días.

Vía de administración y modo de empleo: oftálmica. Se aconseja administrar de forma aséptica. Para su aplicación se recomienda el uso de guantes.

Contraindicaciones, Precauciones para el operador, Efectos adversos y reacciones adversas, Interacciones, Precauciones especiales para la disposición del

Contenido del envase
1 frasco gotario
10 con ml



Hialurina Brouwer®

Hialuronato de sodio 0,3% p/v.
Solución oftálmica

BROUWER 

producto sin utilizar o el material de desecho, incluyendo su envase primario o contenido: Ver prospecto interno.

Condiciones de almacenamiento: conservar a temperatura ambiente entre 15 y 30°C. Una vez extraída la primera dosis, mantener cerrado y temperatura ambiente por máximo 28 días.

Periodo de resguardo: no aplica.

Mantener fuera del alcance de los niños

Fabricado por Brouwer S.A., Dr Rafael Bielsa 238 (C1427AZD) Buenos Aires, Argentina.

Importado y distribuido por Chemie S.A., Suecia 172, pisos 1 y 2, Providencia, Santiago, Chile, bajo licencia de Brouwer S.A., Argentina. Reg SAG N°: 2537

ND-884-02

Fecha de fabricación:

Fecha de vencimiento:

Número de serie:

DE LA CA

31 mm




Hialurina Brouwer®

**APROBADO
SAG**

07 may 2025

Hialurina Brouwer®



USO VETERINARIO - Venta bajo receta médico veterinaria

Hialuronato de sodio 0,3% p/v., solución oftálmica

Contenido del envase

1 frasco gotario con 10 mL

Composición Cada 100 mL de solución oftálmica contiene:

Hialuronato de sodio 0,3 gramos

Excipientes c.s.p 100 mL

Especie de destino

Perros

Indicaciones de uso

Indicado en todas aquellas afecciones oculares en donde existe un déficit de la producción lagrimal.

Dosis

1 gota de medicamento (0,15 mg de principio activo) por cada ojo afectado, cada 12 por un periodo de 3 días.

Via de administración y modo de empleo

Oftálmica. Se aconseja administrar de forma aséptica. Para su aplicación se recomienda el uso de guantes.

Efectos adversos y reacciones adversas

Tras la realización de los estudios de seguridad no se han descrito efectos adversos. No obstante, ante la presencia de efectos o reacciones adversas se recomienda asistir al médico veterinario tratante.

Contraindicaciones

En pacientes que presenten hipersensibilidad al principio activo. No usar en gestación, lactancia ni en animales reproductores.

Interacciones

El uso concomitante con ciclosporina como inmunomodulador es usual y no genera ningún tipo de interacción en el animal, cada uno de los medicamentos aporta al control del cuadro clínico a través de su propio mecanismo de acción.

BROUWER

**APROBADO
SAG**

07 may 2025

Precauciones para el operador

Para su manipulación se recomienda el uso de guantes. En la eventualidad de contacto con el producto y evidenciar reacciones adversas locales o sistémicas se aconseja asistir a un centro médico y solicitar asistencia por parte del personal capacitado.

Condiciones de almacenamiento

Conservar a temperatura ambiente entre 15 y 30°C. Una vez extraída la primera dosis, mantener cerrado y temperatura ambiente por máximo 28 días.

Precauciones especiales para la disposición del producto sin utilizar o el material de desecho, incluyendo su envase primario o contenido cuando corresponda

Eliminar el envase vacío junto con los envases domésticos. El producto vencido debe ser eliminado por empresas especializadas para el tratamiento de residuos químicos. De ninguna forma eliminar el producto o restos de éste en cursos naturales de agua.

Periodo de resguardo

No aplica.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Fabricado por Brouwer S.A., Dr Rafael Bielsa 232/8 (C1427AZD) Buenos Aires, Argentina.

Importado y distribuido por Chemie S.A., Suecia 172, pisos 1 y 2, Providencia, Santiago, Chile, bajo licencia de Brouwer S.A., Argentina.

Reg SAG N°:2537

**APROBADO
SAG
07 may 2025**

ND-1942-03

BROUWER 

**Hialurina
Brouwer®**
Hialuronato de sodio 0,3% p/v.
Solución oftálmica

USO VETERINARIO
Reg SAG N°: 2537
Fecha de fabricación:
Fecha de vencimiento:
Número de serie:

Cont. neto
10 ml

BROUWER 

ND-1942-02

**APROBADO
SAG
07 may 2025**

b) Resumen de las Características del Producto Farmacológico

1. Denominación del producto farmacológico:

a) Nombre de fantasía: Hialurina Brouwer[®] .

b) Nombre genérico: Hialuronato de sodio 0,3% p/v.

c) Forma farmacéutica: Solución oftálmica

2. Composición:

Cada 100 mL de solución oftálmica contiene:

Hialuronato de sodio.....0,3 gramos

Excipientes c.s.p..... 100 mL

3. Particularidades clínicas:

a) Especie(s) de destino y subcategoría: perros.

b) Indicación(es) de uso, dosis, frecuencia, duración del tratamiento, vía(s) de administración y modo de empleo.

Indicación(es) de uso: indicado en todas aquellas afecciones oculares en donde existe un déficit de la producción lagrimal.

Dosis: se recomienda administrar 1 gota de medicamento (0,15 mg de principio activo) por cada ojo afectado, cada 12 horas por un período de 3 días.

Vía(s) de administración: oftálmica.

Modo de empleo: administrar de forma aséptica. Para su aplicación se recomienda el uso de guantes.

c) Contraindicaciones:

En pacientes que presenten hipersensibilidad al principio activo.

d) Efectos adversos y reacciones adversas (frecuencia y severidad) en la(s) especie(s) de destino derivados del uso del producto farmacéutico tal como es indicado, así como las medidas a tomar cuando éstos se presenten:

Tras la realización de los estudios de seguridad no se han descrito efectos adversos. No obstante, ante la presencia de efectos o reacciones adversas se recomienda asistir al médico veterinario tratante.

e) Advertencias y precauciones especiales de uso:

Mantener fuera del alcance de los niños.

f) Uso durante preñez, lactancia, postura y en animales reproductores:

No usar en gestación, lactancia ni en animales reproductores.

g) Interacción con otros productos farmacéuticos cuando son administrados en forma concomitante con el producto farmacológico y sus posibles efectos en el animal tratado:

El uso concomitante con ciclosporina como inmunomodulador es usual y no genera ningún tipo de interacción en el animal, cada uno de los medicamentos aporta al control del cuadro clínico a través de su propio mecanismo de acción.

h) Sobredosis:

Tras la realización de estudios de seguridad con 3 veces la dosis recomendada por un lapso de 21 días (3 veces la duración de tratamiento) no se han evidenciado efectos adversos agudos ni crónicos.

i) Período de resguardo:

No aplica

j) Precauciones especiales para el operador (si corresponde):

Para su manipulación se recomienda el uso de guantes. En la eventualidad de contacto con el producto y evidenciar reacciones adversas locales o sistémicas se aconseja asistir a un centro médico y solicitar asistencia por parte del personal capacitado.

4. Particularidades farmacéuticas:

a) Principales incompatibilidades físicas o químicas con otros productos con los cuales es normalmente diluido, mezclado o coadministrado (incluidas las relacionadas con los alimentos usados como vehículos).

No descritas.

b) Período de eficacia (estabilidad), incluyendo información luego de la primera apertura del envase y/o extracción de la primera dosis, según corresponda.

24 meses. Una vez extraída la primera dosis: 4 semanas.

c) Condiciones de almacenamiento:

Conservar a temperatura ambiente entre 15 y 30°C.

d) Descripción de los envases:

Estuche de cartón impreso, conteniendo un frasco plástico (Pead) tipo gotario, con tapa rosca de seguridad, etiquetado, conteniendo 10 mL de medicamento. Incluye inserto.

e) Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho, si la hubiere.

Eliminar el envase vacío junto con los envases domésticos. El producto vencido debe ser eliminado por empresas especializadas para el tratamiento de residuos químicos. De ninguna forma eliminar el producto o restos de éste en cursos naturales de agua.

5. Propiedades Farmacológicas

Hialuronato de sodio es un lubricante biológico natural y juega un rol en las interacciones célula a célula, adhesión de matriz, motilidad celular y organización extracelular. Además, hialuronato de sodio es un polímero altamente hidrofílico y cargado negativamente, presentando la capacidad de adherirse a células del endotelio corneal, lo cual contribuye a su permanencia en la córnea, lo que ha

favorecido su uso en patologías como por ejemplo queratoconjuntivitis seca en perros, dado principalmente por sus propiedades lubricantes y viscoelásticas.

6. Propiedades Farmacocinéticas

Una vez que fármacos toman contacto con la superficie ocular, difunden a través de la córnea e ingresan al humor acuoso, para posteriormente ser distribuidas al iris, cuerpo ciliar, cristalino y humor vitreo. Generalmente, posterior a la administración de drogas vía oftálmica, la concentración máxima (Cmax) en el humor acuoso, se alcanza entre 0,5 a 3 horas, esta fluctuación depende principalmente de la vía de ingreso del principio activo al ojo (ingreso vía corneal, conjuntival o escleral). Hialuronato de sodio no es metabolizado al interior del ojo, por lo que su eliminación ocurre a través de la red trabecular, lo cual depende de la viscosidad de la formulación.

7. Efectos Ambientales

De acuerdo a la evaluación de riesgo ambiental realizada, el producto presenta una baja exposición al medio ambiente debido a que su aplicación está restringida a tratamientos individuales en animales de compañía. En conclusión, el producto presenta bajo riesgo medio ambiental.

8. Condición de venta:

Venta bajo receta médico veterinaria.

9. Nombre y dirección completa del laboratorio fabricante y del establecimiento importador, nombre y país de la empresa licenciante, según corresponda:

Fabricado por Brouwer S.A., Dr Rafael Bielsa 232/8 (C1427AZD) Buenos Aires, Argentina.

Importado y distribuido por Chemie S.A., Suecia 172, pisos 1 y 2, Providencia, Santiago, Chile, bajo licencia de Brouwer S.A., Argentina.

10. Otra información:

USO VETERINARIO

Registro SAG N°: 2537

