



1. Denominación genérica y distintiva.

Denominación Comercial: HIPERTON

Denominación Genérica: Cloruro de Sodio

2. Forma farmacéutica

Solución oftálmica (gotas para los ojos)

3. Concentración

Cada mL contiene:

- Cloruro de Sodio: 100 mg
- Vehículo cbp: 1.0 mL

4. Consideración de uso (si aplica).

Uso oftálmico. No ingerible.

5. ¿Qué es y para qué se utiliza?

HIPERTON es una solución que se usa como coadyuvante para reducir el edema corneal (hinchazón en la córnea), causado por enfermedades o alteraciones del epitelio corneal. También ayuda a realizar exámenes oftalmológicos como gonioscopía, fundoscopía y biomicroscopía cuando el edema impide ver bien las estructuras del ojo.

6. ¿Qué necesita saber antes de usar?

No lo use si es alérgico a alguno de sus componentes.

No toque la punta del frasco con ninguna superficie para evitar contaminación.

En embarazo y lactancia, se recomienda precaución, aunque no se absorbe sistémicamente.

Puede causar:

- Irritación o ardor transitorio
- Ojos rojos (hiperemia conjuntival)
- Visión borrosa
- En casos graves: dolor severo, cefalea, cambios en la visión, aparición de manchas flotantes (miodesopsias), fotofobia o visión doble (diplopía)

7. ¿Cómo debo usar este medicamento?

Vía de administración: Oftálmica

Dosis recomendada: Aplicar 1 o 2 gotas en el ojo afectado, tres veces al día



Instrucciones:

- Lávese las manos antes de aplicar
- Evite que el gotero toque el ojo o cualquier superficie
- Cierre bien el frasco después de usarlo

8. ¿Cuándo no debo usar este medicamento?
No lo use si tiene hipersensibilidad (alergia) a alguno de los ingredientes

9. Si estoy tomando otro(s) medicamento(s), ¿puede haber algún problema?
No se han reportado interacciones con otros medicamentos

10. ¿Debo tener cuidados o dieta especial a seguir mientras tomo este medicamento?

Consulte a su médico

11. ¿Qué debo hacer si olvidé tomar una dosis de este medicamento?

Consulte a su médico

12. ¿Cuáles son los posibles efectos adversos?

Irritación o ardor transitorio

Ojos rojos

Visión borrosa

Suspender el uso y consultar al médico si presenta:

- Dolor severo
- Cefalea
- Cambios importantes en la visión
- Miodesopsias (manchas flotantes)
- Fotofobia
- Diplopía (visión doble)

Reporte de reacciones adversas:

farmacovigilancia@cofepris.gob.mx

farmacovigilancia@lgrin.com

13. ¿Cómo se o cuando debo suspender la toma del medicamento?
Suspenda su uso si presenta alguno de los síntomas graves mencionados

Consulte a su médico si los síntomas no mejoran

14. ¿Qué debo hacer si tome más de la cantidad indicada?

- Puede aumentar las reacciones adversas
- No se han reportado casos graves por ingesta accidental

15. ¿Cómo y por cuánto tiempo puedo guardar este medicamento una vez abierto?

- Se recomienda conservar en lugar fresco y seco
- Mantener el frasco bien cerrado

16. Información adicional (nombre y domicilio del titular del registro sanitario/número de registro sanitario, advertencias, leyendas de protección, etc.)

Fabricante: Laboratorios Grin, S.A. de C.V.

Domicilio: Rodríguez Saro No. 630, Col. Del Valle, C.P. 03100, Ciudad de México

Leyendas de protección:

“Su venta requiere receta médica.”

“No se deje al alcance de los niños.”

17. NÚMERO DE REGISTRO DEL MEDICAMENTO ANTE LA SECRETARÍA:

406M95 SSA IV

Clasificación conforme al artículo 226 de la LGS: Grupo IV (medicamento de venta con receta médica)

Advertencia: Si tiene alguna duda, consulte a su médico.

Material de uso exclusivo para pacientes bajo tratamiento