

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Fluo-clear 4,4 mg/ml colirio en solución para perros y gatos

2. Composición

Cada ml contiene:

Fluoresceína (como sal sódica)4,4 mg
(equivalente a 5 mg de fluoresceína sódica)

Solución de color amarillo o naranja prácticamente transparente y prácticamente exenta de partículas.

3. Especies de destino

Perros y gatos



4. Indicaciones de uso

Identificación y control de lesiones corneales (visualización de úlceras corneales)
Evaluación de la permeabilidad del conducto lagrimal
Evaluación de la película lagrimal.

5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

6. Advertencias especiales

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Debe usarse un envase unidosis nuevo para cada animal.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

El medicamento veterinario puede causar reacciones de hipersensibilidad. Las personas con hipersensibilidad conocida a fluoresceína deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario. Lávese las manos después del uso. Si presenta síntomas como una erupción cutánea tras la exposición, consulte con un médico y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Gestación y lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y la lactancia. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Incompatibilidades principales:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

7. Acontecimientos adversos

Perros y gatos: desconocidos

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o a su representante local utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde

o

NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía oftálmica.

Instile 1 o 2 gotas de colirio en el ojo:

- En caso de lesiones de la córnea, la fluoresceína se queda fijada en las células epiteliales dañadas de la córnea o el estroma. La iluminación normal (o la luz UV) mostrará fluorescencia en las lesiones.
- Si los conductos lagrimales son permeables, unos instantes después de la instilación del medicamento veterinario se debe observar la presencia de una gota coloreada que se forma en el orificio de la narina.

9. Instrucciones para una correcta administración

No procede.

10. Tiempos de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar en el embalaje original con objeto de protegerlo de la luz.

No congelar.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Periodo de validez después de abierta la bolsa: 4 meses.

Periodo de validez después de abierto el envase primario: uso inmediato.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables al medicamento veterinario en cuestión.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento no sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

4513 ESP

Formato:

Caja de cartón de 2 bolsas con 5 envases unidos cada una.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

06/2026

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización:

DOMES PHARMA
3 rue André Citroën
63430 Pont-du-Château
Francia

Fabricante responsable de la liberación del lote:

EXCELVISION
27 rue de la Lombardière
ZI la Lombardière
07100 Annonay
Francia

Representantes locales y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.

DÔMES PHARMA IBERIA SL
EDIFICIO NET PHARMA
CTRA FUENCARRAL 22
28108 ALCOBENDAS, MADRID
Tel. +34 913 301 651
farmacovigilancia@domespharma.com

