

FICHA TECNICA

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

MOVILAT® Pomada

2. COMPOSICION CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Composición por 100 g de pomada:

Polisulfato de mucopolisacárido	0,20 g
Acido salicílico	2,00 g

3. FORMA FARMACEUTICA

Pomada.

4. DATOS CLINICOS

4.1 Indicaciones terapéuticas

Afecciones inflamatorias, traumáticas y degenerativas de las articulaciones, músculos, tendones y ligamentos. Contusiones, distensiones, periartrosis húmero-escapular. Síndrome hombro-brazo. Artrosis y artritis. Lesiones laborales y deportivas. Tendovaginitis y epicondilitis. Como adyuvante en fisioterapia.

4.2 Posología y forma de administración

Aplicar de 5 a 15 cm (1,5 a 4,5 g) de Movilat pomada una o varias veces al día sobre la zona afectada, efectuando un ligero masaje sobre la piel, hasta su completa absorción.

Para su uso debajo de vendajes se puede emplear una dosificación mayor.

En general, la duración del tratamiento no está limitada, excepto en los casos indicados en el apartado de contraindicaciones y en el apartado de embarazo y lactancia.

4.3 Contraindicaciones

Movilata pomada no se debe emplear en pacientes con hipersensibilidad a los componentes.

Movilata pomada no debe aplicarse sobre heridas ni procesos infecciosos cutáneos.

En niños pequeños y en pacientes con enfermedades renales el tratamiento durante un tiempo prolongado sobre amplias zonas de la piel sólo debe tener lugar después de evaluar minuciosamente la relación beneficio - riesgo.

4.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo

No existen para este medicamento.

4.5 Interacciones con otros medicamentos y otras formas de interacción

El ácido salicílico puede incrementar la absorción de otros medicamentos aplicados tópicamente en el área de aplicación.

4.6 Embarazo y lactancia

Durante el embarazo y en recién nacidos el tratamiento durante un tiempo prolongado en amplias zonas de la piel sólo debe tener lugar después de evaluar minuciosamente la relación beneficio - riesgo.

4.7 Efectos sobre la capacidad para conducir vehículos y utilizar maquinaria

No se conocen efectos de Movilat sobre la capacidad de conducir vehículos o utilizar maquinaria.

4.8 Reacciones adversas

En casos raros puede producir irritación local. En casos aislados pueden producirse alergias de contacto.

4.9 Sobredosificación

Debido a las características del medicamento no son previsibles casos de sobredosificación.

5. PROPIEDADES FARMACOLOGICAS

5.1 Propiedades farmacodinámicas

Movilat pomada contiene una combinación de sustancias, que se complementan entre sí en sus efectos antiinflamatorios, analgésicos y regeneradores del tejido conectivo.

El polisulfato de mucopolisacárido interviene en el proceso de degradación del tejido inflamado, como inhibidor de los enzimas catabólicos. Como activador del plasminógeno y debido a su actividad antitrombótica acelera la eliminación de los depósitos de fibrina de las zonas inflamadas y la absorción del hematoma. Además, promueve el proceso metabólico del tejido conectivo, contribuyendo de este modo a una rápida regeneración del tejido lesionado.

El ácido salicílico muestra el potencial antiinflamatorio y analgésico conocido de los salicilatos, por la inhibición de la biosíntesis de las prostaglandinas.

5.2 Propiedades farmacocinéticas

Los principios activos de la pomada se absorben a través de la piel hasta el tejido conectivo y las capas musculares próximas a la superficie. Al mismo tiempo los niveles plasmáticos de los principios activos y los efectos sistémicos se mantienen bajos.

El ácido salicílico se excreta principalmente como ácido salicílico; sólo un porcentaje pequeño se excreta de forma inalterada o en forma de conjugados con ácido glucurónico.

Después de la absorción cutánea del polisulfato de mucopolisacárido, se produce en el organismo una despolimerización parcial, dependiente del tiempo, y una ligera desulfatación de la sustancia. Según los estudios realizados en animales, aproximadamente el 1% de la dosis se detecta en la orina.

5.3 Datos preclínicos sobre seguridad

Debido a los niveles plasmáticos bajos de los principios activos después de la administración tópica, sus propiedades toxicológicas son insignificantes.

6. DATOS FARMACEUTICOS

6.1 Lista de excipientes

Glicerina, ácido esteárico, eucerina, alcohol mirístico, alcohol cetilestearílico, etanolamina, timol, alcohol isopropílico y agua purificada.

6.2 Incompatibilidades

No se han descrito.

6.3 Periodo de validez

5 años.

6.4 Precauciones especialidades de conservación

El producto no requiere precauciones especiales de conservación.

6.5 Naturaleza y contenido del recipiente

Tubos conteniendo 30 g y 60 g de pomada.

6.6 Instrucciones de uso / manipulación

Ninguna especial.

6.7 Nombre y domicilio permanente del titular de la autorización

SANKYO PHARMA ESPAÑA, S.A.
C/ Acanto, 22
28045 Madrid