

ARTRODESMOL EXTRA

Crema

COMPOSICIÓN por 100 g:

Fenilbutazona (DCI)	5.00 g
Acetónido de Fluocinolona (DCI)	0.02 g
Salicilato de metilo	0.10 g
Dimetilsulfóxido (DCI)	15.00 g
Excipientes: vaselina líquida, vaselina filante, alcohol cetosteárico, cetomacrogol-1000, glicerina, ácido benzoico, metilparabén, agua purificada, c.s.	

FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

Crema. Tubo de 30 g.

ACTIVIDAD

ARTRODESMOL EXTRA CREMA es un preparado destinado al tratamiento local de los procesos inflamatorios.

Contiene acetónido de fluocinolona, considerado como el corticosteroide más adecuado para aplicación local por su fácil penetración por la piel y elevado poder antiinflamatorio.

La fenilbutazona y el salicilato de metilo son dos agentes analgésicos antiflogísticos de efectos seguros y comprobados. Como en el caso anterior, traspasan el manto ácido de la piel. La adición de dimetilsulfóxido potencia los efectos analgésicos de los principios activos mencionados y facilita su penetración formando un depósito a nivel de la lesión.

Por todo ello, ARTRODESMOL EXTRA CREMA permite el tratamiento de los procesos inflamatorios locales sin dar lugar a los efectos secundarios generales propios de estos principios activos cuando se administran sistémicamente.

FABRICANTE

Laboratorio Reig Jofré, S.A.
Avda. Gran Capità, 10
08970 Sant Joan Despí (Barcelona)

TITULAR

Laboratorios Asociados Nupel S.L.
Rúa Carpinteiros nº 25
Pol. Ind. CEAO, 27003 (Lugo)

INDICACIONES

Inflamaciones traumáticas: Contusiones, esguinces, luxaciones, fracturas, mialgias por sobreesfuerzo. Tortícolis. Lumbago.

Lesiones producidas en la práctica del deporte.

Coadyuvante en los métodos de rehabilitación funcional.

CONTRAINDICACIONES

No debe aplicarse en caso de infección concomitante, salvo tratamiento antibiótico simultáneo.

PRECAUCIONES

En caso de presentarse reacciones alérgicas, suspender la aplicación y consultar a su médico o farmacéutico.

INTERACCIONES

No se han descrito.

ADVERTENCIAS

– Embarazo y lactancia: No debe aplicarse en mujeres embarazadas.

– Efectos sobre la capacidad de conducción: No se han descrito.

– Se informa a los deportistas que este medicamento contiene un componente que puede establecer un resultado analítico de Control del dopaje como positivo.

– Advertencias sobre excipientes:

Por contener ácido benzoico como excipiente puede irritar ligeramente los ojos, la piel y las mucosas. Puede aumentar el riesgo de coloración amarillenta de la piel (ictericia) en recién nacidos.

POSOLOGÍA

Crema. Vía percutánea.

Cubrir la zona afectada con crema, de 1 a 4 veces al día, según el proceso y el efecto terapéutico que origine el producto en cada caso particular.

INSTRUCCIONES PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN DEL PREPARADO

Extender la crema sobre la piel con un ligero masaje en toda la zona afectada; no aplicar sobre superficies extensas.

SOBREDOSIS

Aunque no se ha descrito ningún caso de intoxicación aguda ni crónica, se recomienda la interrupción temporal del tratamiento en caso de presentarse manifestaciones eritematosas o de intensa irritación local.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, acudir a un centro médico y/o consultar al Servicio de Información Toxicológica, Tf: (91) 562 04 20, indicando el producto y la cantidad ingerida.

REACCIONES ADVERSAS

En personas hipersensibles pueden presentarse dermatitis.

Si observa cualquier otra reacción adversa atribuible a la administración del medicamento, consulte a su médico o farmacéutico.

CONSERVACIÓN

Consérvese en lugar fresco.

CADUCIDAD

Este medicamento no se debe utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

LOS MEDICAMENTOS DEBEN MANTENERSE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

LN LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.
Rúa Carpinteiros nº 25
Pol. Ind. CEAO, 27003 LUGO