



1. Aplicar una cantidad suficiente de crema para cubrir al menos una vena si se emplea antes de una extracción de sangre. Ver apartado 4.2 Posología y forma de administración.



2. Tomar uno de los apósitos oclusivos que se adjuntan y retirar la pieza central recortada.



3. Retirar el papel que recubre el apósito dejando sólo el marco de papel.



4. Cubrir EMLA 25 mg/g + 25 mg/g crema con el apósito de manera que se forme una capa gruesa de crema debajo. Evitar que ésta se extienda. Presionar cuidadosamente los extremos para evitar la pérdida de crema.



5. Retirar el marco de papel. El tiempo de aplicación puede anotarse directamente sobre el apósito. EMLA 25 mg/g + 25 mg/g crema con apósitos se aplicará al menos durante 1 hora antes del inicio de la intervención. Ver los tiempos de aplicación recomendados en el apartado 4.2 Posología y forma de administración.

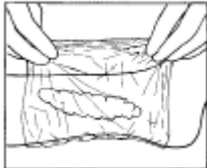


6. Retirar el apósito oclusivo y eliminar la crema. Limpiar la zona de aplicación y preparar para la intervención.

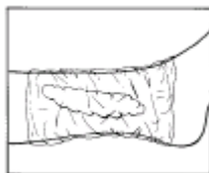
Instrucciones de uso de EMLA 25 mg/g + 25 mg/g crema para úlceras en extremidades inferiores



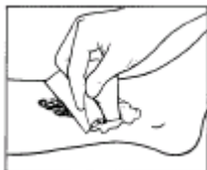
1. Cubrir la superficie de la úlcera con una capa gruesa de crema, aproximadamente 1-2 g/10 cm². Se recomienda un máximo de 10 g por tratamiento. Desechar la crema no utilizada.



2. Cubrir la crema con un vendaje oclusivo (por ej. plástico transparente).



3. El tiempo de aplicación deberá ser de al menos 30 minutos. En úlceras crónicas muy dolorosas o resistentes a la absorción, se puede prolongar el tiempo a hasta 60 minutos.



4. Retirar el vendaje oclusivo (plástico transparente), eliminar la crema e iniciar el desbridamiento de la herida antes de transcurridos 10 minutos.

En caso de emplear EMLA para úlceras de piernas, deberá descartarse el tubo con la crema restante después de tratar a cada paciente.

7.- TITULAR DE LA AUTORIZACION DE COMERCIALIZACION

AstraZeneca Farmacéutica Spain, S.A.
C/ Serrano Galvache, 56 - Edificio Roble
28033 Madrid

8.- NUMERO DE LA AUTORIZACION DE COMERCIALIZACION

EMLA 25 mg/g + 25 mg/g crema con apósitos: N° Registro 61.095
EMLA 25 mg/g + 25 mg/g crema: N° Registro 61.096

9.- FECHA DE PRIMERA AUTORIZACION/REVALIDACION DE LA AUTORIZACION

10.- FECHA DE LA REVISION DEL TEXTO

Abril 2011.

27 Jul 2010 (Var II.500 update 2010) / 16 Feb 2010 (CDS)