



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

FRAGIDERM UNGÜENTO DÉRMICO

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este Medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo, pregunte a su Químico Farmacéutico. Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente.

Composición:

Cada 100 g de ungüento dérmico contiene:

Benzocaína 2 g Alcohol

Bencílico 4 g

Excipientes: Vaselina Líquida Alta Densidad, Lanolina Anhidra, Macrogol 400, Edetato Disódico, Metilparabeno, Esencia de Eugenol Extra, Vaseline Sólida Blanca.

¿Para qué se usa?

Fragiderm es utilizado para el alivio del dolor provocado por el eritema solar, quemaduras menores, abrasiones y picaduras de insectos.

Administración:

- Vía de Administración: Tópica.
- Rango y frecuencia: Se debe aplicar sobre la zona afectada 3 ó 4 veces al día, según su necesidad.

Consejo de cómo administrarlo

- Aplique sobre piel limpia y cubriendo toda la zona afectada.
- Lave sus manos antes y después de aplicar Fragiderm.
- No utilice este medicamento por períodos prolongados de tiempo o en zonas muy extensas de la piel.
- Si los síntomas persisten por más de tres días o empeoran después de un par de días consulte con el Médico.

Precauciones:

- Mayores de 60 años: No existe recomendación especial para los ancianos.
- Uso Pediátrico: Se recomienda consultar al médico antes de usarlo en niños, especialmente en menores de 2 años, ya que los niños son más susceptibles a presentar mayor sensibilidad a los efectos adversos de este medicamento.
- Precauciones especiales: Este medicamento no debe ser utilizado si la piel presenta lesiones abiertas.
- No debe aplicar sobre los ojos, la boca o la nariz.

Contraindicaciones:

- Si ha presentado síntomas de alergia a Benzocaína u otro anestésico de uso tópico.
- Si alguna vez ha presentado síntomas de alergia a preservantes o excipientes de la formulación.
- Si la zona afectada presenta alguna infección.
- Niños menores de 2 años.

Embarazo y Lactancia:

- Es preferible que consulte a su médico antes de utilizar este medicamento durante el embarazo.
- Este medicamento se absorbe en pequeña cantidad a través de la piel, sin embargo, es poco probable que pase a la leche materna y afecte al lactante.

Interacciones:

A pesar que el riesgo de interacciones de este producto con otros medicamentos es bajo, usted debe consultar con el farmacéutico la conveniencia de usar este medicamento, si está utilizando otros preparados de aplicación tópica.

Efectos Adversos:

En caso de presentarse alguno de los siguientes síntomas Ud. debe acudir en forma inmediata al médico: reacciones de hipersensibilidad, caracterizado por ronchas en la piel, hinchazón, dificultad para respirar; coloración azul alrededor de su boca o en los dedos de sus manos y pies, respiración rápida, enrojecimiento, dolor o inflamación en la zona de aplicación, cansancio o debilidad inusuales. Pueden presentarse otros efectos que habitualmente no necesitan atención médica, los cuales desaparecen a medida transcurre el tratamiento. Sin embargo, consulte a su médico si cualquiera de estos efectos persisten o se intensifican: irritación local, sensación de quemaduras, picazón.

Sobredosis:

Si se aplica sobre heridas, áreas extensas de la piel o si se aplica con vendaje, existe la posibilidad de una mayor absorción y aparición de efectos adversos. En estos casos se recomienda lavar con abundante agua. Los síntomas de sobredosis corresponden a una intensificación de los efectos adversos descritos. Debe recurrir a un centro asistencial para evaluar la gravedad de la intoxicación y tratarla adecuadamente, llevando el envase de este medicamento.

Condiciones de Almacenamiento:

Mantener lejos del alcance de los niños, mantener en su envase original, protegido del calor, luz y humedad, temperaturas inferiores a los 25°C. No usar este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

NO RECOMIENDE ESTE MEDICAMENTO A OTRA PERSONA.

NO SE AUTOMEDIQUE