

PROSPECTO: INFORMACIÓN PARA EL USUARIO
Blastoestimulina 2% Polvo cutáneo
Extracto de Centella asiática

Lea todo el prospecto detenidamente porque contiene información importante para usted.

Este medicamento puede adquirirse sin receta. No obstante, para obtener los mejores resultados, debe utilizarse adecuadamente.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si necesita consejo o más información, consulte con su farmacéutico.
- Si los síntomas empeoran o persisten después de 5 días, debe consultar al médico.
- Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

Contenido del prospecto:

1. Qué es Blastoestimulina 2% Polvo cutáneo y para qué se utiliza
2. Antes de tomar Blastoestimulina 2% Polvo cutáneo
3. Cómo tomar Blastoestimulina 2% Polvo cutáneo
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Blastoestimulina 2% Polvo cutáneo
6. Información adicional

1. QUÉ ES BLASTOESTIMULINA 2% POLVO CUTÁNEO Y PARA QUÉ SE UTILIZA

Blastoestimulina 2% Polvo cutáneo es un medicamento para uso cutáneo con acción cicatrizante.

Este medicamento se aplica para que cicatricen heridas, úlceras, llagas, escaras y quemaduras de la piel. También se usa como tratamiento de apoyo en heridas quirúrgicas y en el implante de injertos cutáneos. Especialmente se usa en casos en los que interesa una buena aireación y un secado rápido del proceso a tratar.

2. ANTES DE USAR BLASTOESTIMULINA 2% POLVO CUTÁNEO

No use Blastoestimulina

- si es alérgico (hipersensible) al principio activo o a cualquiera de los demás componentes del medicamento.
- si presenta eczemas
- si las quemaduras o úlceras a tratar son graves o afectan a zonas extensas de la piel, excepto si su médico así se lo indica.

Este medicamento es exclusivamente para uso cutáneo.

Tenga especial cuidado con Blastoestimulina No emplee Blastoestimulina durante periodos de tiempo prolongados ni sobre heridas infectadas. No se debe continuar el uso de Blastoestimulina 2% Polvo cutáneo durante más de 5 días si no se observa mejora clínica.

No ingerir. Uso exclusivamente cutáneo.

Uso de otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta.

Nunca debe tomar/usar otro medicamento sin la recomendación de su médico, dado que algunas combinaciones deben evitarse.

Embarazo y lactancia

Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar cualquier medicamento.

Si está o sospecha estar embarazada o bien desea estarlo, informe a su médico antes de comenzar el tratamiento. Éste decidirá la conveniencia de que use o no Blastoestimulina. No se recomienda el uso de Blastoestimulina durante el embarazo y la lactancia.

Conducción y uso de máquinas

El empleo de Blastoestimulina no produce efectos adversos sobre la capacidad de conducción o utilización de máquinas.

3. CÓMO USAR BLASTOESTIMULINA 2% POLVO CUTÁNEO

Siga exactamente las instrucciones de administración de Blastoestimulina indicadas en este prospecto.

Adultos:

En general, se recomienda administrar el polvo de 1 a 3 veces al día, aplicando una pequeña cantidad del mismo sobre la zona a tratar.

Uso en niños

No utilizar en niños debido a la falta de datos en esta población.

Si usted ha utilizado más Blastoestimulina de lo que debe debido a su uso cutáneo, no es probable que se produzcan casos de intoxicación, salvo que se utilicen accidentalmente sobre amplias superficies de la piel y a dosis muy superiores a las recomendadas.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono 915 620 420.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este producto, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

Al igual que todos los medicamentos, Blastoestimulina puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

La aplicación de este producto puede producir escozor, picor, enrojecimiento o irritación de la piel de individuos sensibles.

En caso de que aparecieran dichos efectos, consulte con su médico o farmacéutico quien le indicará si debe continuar o interrumpir el tratamiento.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaram.es>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. CONSERVACIÓN DE BLASTOESTIMULINA 2% POLVO CUTÁNEO

No requiere condiciones especiales de conservación.

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

No utilice Blastoestimulina 2% Polvo cutáneo después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el punto SIGRE  de la farmacia. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. INFORMACIÓN ADICIONAL

Composición de Blastoestimulina 2% Polvo cutáneo

- El principio activo de Blastoestimulina 2% Polvo cutáneo es Extracto de Centella asiática. Cada gramo de polvo contiene 20 mg de extracto seco purificado de las partes aéreas de Centella asiática.
- Los demás componentes son: estearato de magnesio, sílice coloidal y talco.

Aspecto del producto y contenido del envase

Blastoestimulina 2% Polvo cutáneo es un polvo fino de color blanco que se presenta en frascos de 5 gramos.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular

Almirall, S.A. General Mitre, 151 - 08022 Barcelona (España)

Responsable de la fabricación

Kern Pharma, S.L., Polígono Ind. Colón II, Venus 72, 08228 Terrassa (España)

o

Responsable de la fabricación

Industrias Farmacéuticas Almirall, S.A., Ctra. Nacional II, km. 593, 08740 - Sant Andreu de la Barca – Barcelona (España).

Este prospecto ha sido aprobado en junio de 2011

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>