

KAMILLOSAN®
MATRICARIA CHAMOMILLA
Crema



FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN:

Cada 100 g contienen:

Extracto etanólico de flores de Matricaria chamomilla (manzanilla) equivalente a un mínimo de 7 mg de levomenol
 Excipiente, c.b.p. 100 g

INDICACIONES TERAPÉUTICAS:

Tratamiento local de afecciones cutáneas inflamatorias como: dermatitis por contacto, dermatitis eczematosa, dermatitis seborreica, neurodermatitis.

FARMACOCINÉTICA Y FARMACODINAMIA EN HUMANOS:

El camazuleno, el bisabobol, y otros componentes de la chamomilla, tienen una importante actividad antiinflamatoria, astringente, y desodorante.

El camazuleno combate la inflamación producida por estímulos químicos, térmicos o actínicos.

El bisabolol posee acción antiflogística equivalente a la de los azulenos, así como un efecto espasmolítico sobre músculo liso del tipo de la papaverina. En quemaduras leves acorta el tiempo de curación en casi un 25%.

KAMILLOSAN® en diluciones de 1:5 y de 1:10 estimula la fosforilización oxidativa y el metabolismo energético que incluye el trifosfato de adenosina.

La fracción principal de la manzanilla con acción espasmolítica, corresponde a los derivados flavónicos.

Como antiinflamatorio, **KAMILLOSAN®** crema inhibe la liberación de la histamina de serotonina y el edema.

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad a los componentes de la fórmula.

PRECAUCIONES O RESTRICCIONES DE USO DURANTE EL EMBARAZO Y LA LACTANCIA:

No se conocen hasta el momento.

PRECAUCIONES GENERALES:

En casos aislados la aplicación de la crema de los ojos ha provocado irritación de la conjuntiva; en consecuencia, **KAMILLOSAN®** crema no se recomienda para uso oftálmico.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS:

KAMILLOSAN® es muy bien tolerado; sin embargo, se han observado algunos casos aislados de comezón e irritación local con el uso prolongado.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO:

No se han reportado hasta la fecha.

ALTERACIONES DE PRUEBAS DE LABORATORIO:

No se han reportado hasta la fecha.

PRECAUCIONES EN RELACIÓN CON EFECTOS DE CARCINOGENESIS, MUTAGENESIS, TERATOGENESIS Y SOBRE LA FERTILIDAD:

KAMILLOSAN® no tiene relación con efectos de carcinogénesis, mutagénesis, teratogénesis, ni efectos sobre la fertilidad.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Aplicación tópica sobre la región afectada 3 veces al día.

MANIFESTACIONES Y MANEJO DE LA SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL:

No se conocen hasta la fecha.

PRESENTACIÓN:

Tubo con 20 g.

RECOMENDACIONES PARA EL ALMACENAMIENTO:

Consérvese a temperatura ambiente a no más de 30°C y en lugar seco.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN:

No se administre este medicamento sin leer instructivo anexo.

Dosis y modo de empleo: según instructivo.

Vía de administración: Tópica.

No se deje al alcance de los niños. Este medicamento es de empleo delicado. Si persisten las molestias consulte a su médico. Consérvese a temperatura ambiente a no más de 30°C y en lugar seco. Literatura exclusiva para médicos

Hecho en Alemania:

MEDA Pharma GmbH & Co. KG
Benzstrase 1
61352 Bad Homburg
Alemania

Para:

Grimann, S.A. de C.V.
Circuito Nemesio Diez Riega No.11
Parque Industrial El Cerrillo II
52000 Lerma, Edo. de México

Distribuido por:

Laboratorios Sanfer, S.A. de C.V.
Hormona No.2-A
San Andrés Atoto, C.P. 53500
Naucalpan de Juárez, Edo. de México
© Marcas registradas.
Reg. No. 26M92, SSA VI