

INFORMACIÓN PARA PRESCRIBIR REDUCIDA IPP R

KAMILLOSAN®

Matricaria recutita
Medicamento Herbolario
Crema
(7.0 mg/100g)

1. DENOMINACIÓN DISTINTIVA

KAMILLOSAN®

2. DENOMINACIÓN GENERICA

Matricaria recutita

3. FORMA FARMACEUTICA Y FORMULACION :

Cada 100 g de crema contienen:

Extracto fluido de flores de <i>Matricaria recutita</i> (manzanilla)	2.0 g
equivalente a un mínimo de de levomenol	7.0 mg
Excipiente cbp	100 g

4. INDICACIONES TERAPEUTICAS:

Auxiliar para el tratamiento local de algunas afecciones cutáneas inflamatorias, como son: Dermatitis por contacto, dermatitis seborreica, eccema vulgar, neurodermatitis.

Por su buena tolerancia, KAMILLOSAN® crema se recomienda también para aplicación en lactantes y niños pequeños.

5. CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad a los componentes de la fórmula.

Dr. Hector Jesús Cruz Sánchez
T.M.

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

No se conocen hasta el momento.

7. PRECAUCIONES GENERALES:

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

8. 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.

9. INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO:

No se han reportado hasta la fecha.

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

Kamillosan no tiene efectos relacionados a carcinogénesis, mutagénesis, teratogénesis, ni efectos sobre la fertilidad.

11. DOSIS Y VIA DE ADMINISTRACION:

Aplicación tópica sobre la región afectada 3 veces al día.

12. MANIFESTACIONES Y MANEJO DE LA SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL, (ANTÍDOTO):

No se conocen hasta la fecha.

13. PRESENTACIONES:

Caja con tubo con 20 g.

14. 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

15. NOMBRE DEL LABORATORIO Y DIRECCIÓN

Fabricado en Francia por:

MEDA Manufacturing,

Avenue President JF Kennedy

33700 Merignac Cedex,

Francia.

Acondicionado por:

Acondicionamiento secundario:

MEDA Pharma GmbH & Co. KG,

Benzstraße 1,

61352 Bad Homburg,

Alemania.

Para:

MEDA Manufacturing GmbH,

Neurather Ring 1, 51063 Köln,

Alemania.

Importado Distribuido y Representante Legal en México por:

MEDA Pharma S de R.L. de C.V.

Rancho 4 Milpas Km 1 Módulo 10,

Carretera Tepotzotlán-La Aurora MDC Fase II Sección "I" de Indio,

Col. Ex Hacienda de San Miguel, C.P. 54715,

Cuautitlán Izcalli, México.

16. NÚMERO DE REGISTRO SANITARIO

Reg No.260M92 SSA VI

®Marca registrada.

Reporte las sospechas de reacción adversa al correo: farmacovigilancia@cofepris.gob.mx ó
Farmacovigilancia@medapharma.mx