



Adermicina® A

Vitamina A - Óxido de Zinc - Benzocaína - Ácido Bórico - Cloruro de Benzalconio

Crema - Vía tópica externa

VENTA LIBRE - INDUSTRIA ARGENTINA

Crema cicatrizante, regeneradora y revitalizadora de la piel

ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE CON SU MÉDICO Y/O FARMACÉUTICO

COMPOSICIÓN

Cada 100 gramos contiene: Vitamina A 100.000 Unidades Internacionales, Ácido Bórico 2 gramos, Óxido de Zinc 15 gramos, Benzocaína 500 miligramos, Cloruro de Benzalconio 10 miligramos.

Excipientes: talco, lanolina anhidra, vaselina sólida, vaselina líquida, vainillina, alcohol.

NO USAR SI LA TAPA O EL POMO NO SE ENCUENTRAN INTACTOS.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Germicida, cicatrizante, regeneradora y revitalizadora de los tejidos.

INDICACIONES

Indicada en caso de dermatitis, especialmente en dermatitis del pañal en escaldaduras, paspaduras, quemaduras leves y heridas no infectadas.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN

En la dermatitis de pañal, aplicar Adermicina® A posterior a cada cambio del mismo. En escaldaduras, paspaduras y quemaduras leves, aplicar 2 a 3 veces diarias. En heridas no infectadas, higienizar la zona a tratar, aplicar Adermicina® A y cubrir con gasa estéril, repetir 2 a 3 veces diarias.

“SI LOS SÍNTOMAS DE MALESTAR O DOLENCIA PERSISTEN POR MÁS DE 7 DÍAS O EMPEORAN, CONSULTE A SU MÉDICO”.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Uso externo. En caso de estar tomando algún medicamento, en caso de embarazo o lactancia, consulte a su médico.

REACCIONES ADVERSAS

La vitamina A puede absorberse a través de la piel, pudiendo provocar toxicidad, especialmente en los niños. Signos de sobredosis aguda son: hemorragia gingival, somnolencia, visión doble, cefalea severa, irritabilidad severa, descamación de la piel y vómitos severos. Signos de sobredosis crónica son: artralgias, desecación o

agrietamiento de la piel, fiebre, anorexia, alopecia, cansancio, vómitos, hipomenorrea y máculas de color amarillo naranja en la planta de los pies, palma de las manos o en la piel que rodea la nariz y labios. La toxicidad revierte lentamente con la suspensión del tratamiento, pero los signos pueden persistir por varias semanas.

CONTRAINDICACIONES

En casos de reconocida hipersensibilidad a alguno de sus componentes.

SOBREDOSIFICACIÓN

Aún no se han reportado casos en que haya habido sobredosis no tratada.

Ante la eventualidad de una posible sobredosificación concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología:

- Hospital de Pediatría Dr. Ricardo Gutiérrez - Tel.: (011) 4962-6666/2247.

- Hospital Dr. A. Posadas - Tel.: (011) 4654-6648/4658-7777.

- Centro Nacional de Intoxicaciones - Tel.: 0800-333-0160.

Para otras consultas: Centro de atención telefónica de Laboratorio Elea Phoenix **0800-333-3532**.

PRESENTACIÓN

Pomo con 30 g.

MODO DE CONSERVACIÓN Y ALMACENAMIENTO

Conservar a temperatura ambiente entre 15°C y 30°C.

MANTENER EN SU ENVASE ORIGINAL, NO DEBE UTILIZARSE DESPUÉS DE LA FECHA DE VENCIMIENTO INDICADA EN EL ENVASE.

MANTENER ÉSTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Especialidad Medicinal Autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 25.949.

Director Técnico: Alfredo Boccardo - Farmacéutico.

Laboratorio Elea Phoenix S.A., Av. Gral. Lemos N° 2809, Los Polvorines, Pcia. de Buenos Aires, Argentina.

Para mayor información comunicarse con el Centro de Atención telefónica:

0800-333-3532 | www.elea.com

Fecha de última revisión: Octubre/2003