



FRIXADOL®

UNGÜENTO

Analgésico, Antiinflamatorio y Antirreumático.

FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN:

FRIXADOL® Ungüento

Cada 100 g contiene:

Salicilato de metilo.....	10 mg
Alcanfor.....	5 mg
Mentol.....	3 mg
Eucaliptol.....	3 mg
Esencia de trementina.....	0,6 mg
Excipientes.....	c.s.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS: FRIXADOL® Ungüento posee propiedades antiinflamatorias y analgésicas que permiten obtener una respuesta clínica caracterizada por una disminución de la inflamación y el dolor. FRIXADOL® Ungüento alivia los dolores causados por el movimiento y reduce la tumefacción inflamatoria. En las manifestaciones localizadas de reumatismo en tejidos blandos como tenosinovitis, tendinitis, bursitis y síndrome de hombro, mano y periartropatía, FRIXADOL® produce una disminución de las molestias del dolor, tumefacción articular y aumento de la capacidad funcional. Indicado también en procesos inflamatorios que cursen con dolor producidos por traumatismos deportivos y accidentales en tendones, ligamentos y articulaciones (contusiones, luxaciones, subluxaciones y esguinces), y distensiones musculares.

CONTRAINDICACIONES: Hipersensibilidad conocida a algunos de los componentes de FRIXADOL®. No administrar en heridas, mucosas y superficies quemadas.

PRECAUCIONES: Aplicar solamente en superficies de la piel sanas e intactas. No aplicar en forma de vendajes oclusivos. Evitar el contacto con ojos y mucosas. No ingerir. **USO EN EL EMBARAZO Y/O LA LACTANCIA:** No se recomienda la administración de FRIXADOL® Ungüento en el embarazo y la lactancia, debido a una posible absorción sistémica.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS: Ocasionalmente puede presentar prurito, rubor y ardor, vesículas o descamación de la piel. Si se administra en superficies amplias y por período de tiempo prolongado pueden presentarse reacciones secundarias a nivel sistémico como exantema generalizado, reacciones de hipersensibilidad como ataque de asma, angioedema, urticaria, rinitis y reacciones de fotosensibilidad. Si esto ocurriese, suspender inmediatamente la administración.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO: Ninguna reportada a la fecha.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Tópica.

DOSIS: Aplicar cantidad suficiente, de 2 a 4 g, en la zona afectada 3 a 4 veces al día. La cantidad necesaria de ungüento depende de la extensión de la zona a tratar.

DURACIÓN DEL TRATAMIENTO: La duración del tratamiento deberá ajustarse en función de la gravedad del trastorno y de las molestias del paciente, dependerá de la evolución de los síntomas. Se recomienda revisar el tratamiento después de 2 semanas.

MODO DE EMPLEO: USO EXTERNO: Aplicar una capa de FRIXADOL® Ungüento en la zona afectada y extender mediante un ligero masaje para favorecer la penetración del medicamento. No usar vendajes oclusivos. Lavar bien las manos antes y después de cada aplicación.

SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL: MANIFESTACIONES Y MANEJO (ANTÍDOTOS): En caso de presentarse efectos secundarios intensos por un eventual manejo inadecuado de FRIXADOL® o por ingesta, recurrir a las medidas terapéuticas generales como tratamiento sintomático y de sostén.

RECOMENDACIONES PARA ALMACENAMIENTO: Conservar en lugar fresco y seco, a no más de 30 °C.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN: Venta libre. Mantener alejado de los niños. No usar después de su fecha de vencimiento. Recurrir al médico si los síntomas persisten o empeoran.

PRESENTACIÓN:

FRIXADOL® Ungüento: Caja con tubo x 50 g.



Fabricado en Bolivia por:
LABORATORIOS IFA S.A.®
Km. 8 1/2 carretera al Norte • Santa Cruz - Bolivia



Director Técnico Dra. Yovanna Copare M. Reg. N° C-352