

Prospecto: información para el usuario

Blastoestimulina 10 mg/g pomada extracto de Centella asiática

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico, farmacéutico o enfermero.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si necesita consejo o más información, consulte a su farmacéutico.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.
- Debe consultar a un médico si empeora o si no mejora después de 7 días.

Contenido del prospecto

1. Qué es Blastoestimulina y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Blastoestimulina
3. Cómo usar Blastoestimulina
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Blastoestimulina
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Blastoestimulina y para qué se utiliza

Blastoestimulina contiene como principio activo extracto de Centella asiática, con acción cicatrizante. Blastoestimulina está indicada en cicatrización de heridas, fisuras, úlceras, llagas, escaras, y otras erosiones (o grietas) de la piel. También está indicada en la cicatrización de quemaduras leves y de heridas post-operatorias.

2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Blastoestimulina

No use Blastoestimulina

- si es alérgico al extracto de Centella asiática o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- en eccema (erupción) de la piel.
- en quemaduras o úlceras graves o que afecten a zonas extensas de la piel, excepto si su médico así se lo indica.
- en los ojos.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico, farmacéutico o enfermero antes de empezar a usar Blastoestimulina.

No ingerir. Uso cutáneo exclusivamente (en la piel).

No debe emplear este medicamento durante períodos de tiempo prolongados ni sobre heridas infectadas. Si no observa mejora clínica después de 7 días de tratamiento, debe consultar al médico quién revisará la conveniencia del tratamiento.

Niños y adolescentes

Este medicamento no está recomendado en niños y adolescentes debido a la falta de datos de seguridad y eficacia en dicha población.

Otros medicamentos y Blastestimulina

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o pudiera tener que utilizar cualquier otro medicamento.

Hasta la fecha no se conocen interacciones.

Embarazo, lactancia y fertilidad

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

No hay datos relativos al uso de este medicamento durante el embarazo o la lactancia por lo que no se recomienda el uso de Blastestimulina durante el embarazo y la lactancia.

Conducción y uso de máquinas

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

Blastestimulina contiene propilenglicol (E-1520), palmitoestearato de dietilenglicol y fragancias que contienen alérgenos

Este medicamento contiene 291 mg de propilenglicol y 171 mg de palmitoestearato de dietilenglicol en cada gramo de pomada.

El propilenglicol y el palmitoestearato de dietilenglicol pueden provocar irritación en la piel. No utilizar en heridas abiertas o grandes áreas de piel dañadas (como quemaduras) sin consultar antes con su médico o farmacéutico.

Este medicamento contiene fragancias con alérgenos, como esencia de geranio con: citronelol, geraniol, linalol, citral y d-limoneno; y esencia de lavanda con: linalol, d-limoneno, cumarina, geraniol, citronelol, alcohol bencílico, cinamato de bencilo, alcohol anisílico, amilcinamaldehído, 3-metil-4-(2,6,6-trimetil-2-ciclohexen-1-il)-3-buten-2-ona y citral.

Los alérgenos pueden provocar reacciones alérgicas.

3. Cómo usar Blastestimulina

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico, farmacéutico o enfermero. En caso de duda, pregunte a su médico o farmacéutico.

Uso cutáneo. No ingerir.

La dosis recomendada en adultos es: aplicar la pomada de 1 a 3 veces al día, en cantidad suficiente para obtener una fina capa sobre la zona a tratar. Se recomienda antes de comenzar el tratamiento realizar una limpieza del área afectada, eliminando cualquier resto orgánico.

Si usa más Blastestimulina del 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, o consulte a su médico o farmacéutico.

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

4. Posibles efectos adversos

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

La aplicación de este producto puede producir picor, quemazón, irritación de la piel y dermatitis de contacto (erupción rojiza en la piel, con picor, por contacto con una sustancia).

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos 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

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

Conservar por debajo de 30°C.

No utilice este medicamento 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. Una vez abierto el envase, desechar pasados 3 meses.

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. Contenido del envase e información adicional

Composición de Blastoestimulina 10 mg/g pomada

- El principio activo es extracto de Centella asiática. Cada gramo de pomada contiene 10 mg de extracto de Centella asiática (1%).
- Los demás componentes son: propilenglicol (E-1520), palmitoestearato de dietilenglicol, aceite de germen de maíz, esencia de geranio (citronelol, geraniol, linalol, citral y d-limoneno), esencia de lavanda (linalol, d-limoneno, cumarina, geraniol, citronelol, alcohol bencílico, cinamato de bencilo, alcohol anisílico, amilcinamaldehído, 3-metil-4-(2,6,6-trimetil-2-ciclohexen-1-il)-3-buten-2-ona y citral), meglumina y agua purificada.

Aspecto del producto y contenido del envase

Blastoestimulina es una pomada de color blanco a blanco cremoso.

Se presenta en tubos de polietileno de 30g o 60g de pomada.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular de la autorización de comercialización

Almirall, S.A.

General Mitre, 151

08022 Barcelona (España)

Responsable de la fabricación

Industrias Farmacéuticas Almirall, S.A.
Ctra. de Martorell, 41-61
08740 Sant Andreu de la Barca – Barcelona (España)

Almirall Hermal GmbH

Scholtzstrasse 3

21465 Reinbek

Alemania

Fecha de la última revisión de este prospecto: Diciembre 2021.

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