

FICHA TÉCNICA

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Reflex gel 50 g

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada gramo contiene:

Salicilato de metilo	100 mg
Esencia de Trementina	60 mg
Alcanfor	30 mg
Mentol	30 mg

Excipientes con efecto conocido:

Propilenglicol140 mg

Para consultar la lista completa de excipientes, ver sección 6.1.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Gel

Gel transparente, ligeramente amarillo y olor característico.

4. DATOS CLÍNICOS

4.1 Indicaciones terapéuticas

Está indicado en adolescentes a partir de 12 años y en adultos, para el alivio local, sintomático de los dolores musculares y articulares como: lumbalgias, tortícolis, pequeñas lesiones deportivas y de sobre esfuerzo como: esguinces leves contusiones, torceduras leves y calambres musculares,

4.2 Posología y forma de administración

Posología

La dosis normal para adolescentes a partir de 12 años y adultos es:

Aplicar una pequeña cantidad de este medicamento sobre la zona afectada.

En caso de necesidad se podrá repetir hasta 4 veces al día durante un máximo de 7 días.

Población pediátrica

Reflex está contraindicado en niños menores de 12 años debido a la presencia de salicilato de metilo, mentol y alcanfor (ver secciones 4.3 y 4.9).

Forma de administración

Uso cutáneo, exclusivamente sobre la piel íntegra.

Depositar en el área dolorida una cantidad de gel proporcional a la zona afectada y extenderla uniformemente. Frotar hasta que el gel haya desaparecido totalmente.

Lavar las manos después de cada aplicación.

Si los síntomas persisten después de 7 días de tratamiento, se produce irritación o empeoramiento, se deberá evaluar la situación clínica.

4.3 Contraindicaciones

- Hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes incluidos en la sección 6.1.

- No utilizar en niños menores de 12 años, ya que debido a la especial sensibilidad de los niños (especialmente los lactantes) al alcanfor y al mentol, puede causar colapso circulatorio, espasmo de glotis, cianosis y convulsiones incluso después de una aplicación local de estas sustancias.
- No utilizar en personas alérgicas a los salicilatos.

4.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo

- No utilizar sobre piel con heridas, irritada o quemada.
- Evitar el contacto con las mucosas y los ojos.
- Evitar la exposición solar de la zona tratada tras la aplicación del medicamento, no aplicar en grandes extensiones del cuerpo, ni con vendajes oclusivos, ni con calor, debido a que se podría aumentar la absorción de las sustancias activas a través de la piel.

No ingerir, si se ingiere se puede producir un cuadro de toxicidad

Advertencias sobre excipientes:

- Este medicamento puede producir irritación de la piel porque contiene propilenglicol

4.5 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

No se debe utilizar en exceso o de forma crónica, especialmente en pacientes en tratamiento con warfarina, ya que hay estudios en los que se ha registrado potenciación del efecto anticoagulante de la warfarina, tras la administración cutánea de salicilato de metilo produciendo aumento del riesgo de hemorragia.

No es recomendable la aplicación de este medicamento simultáneamente con otros medicamentos de uso cutáneo que también contengan analgésicos tópicos y rubefacientes, porque se puede producir una potenciación de los efectos.

4.6 Fertilidad, embarazo y lactancia

No se recomienda utilizar Reflex en esta población, ya que algunos de los componentes pueden presentar absorción sistémica a través de la piel y la placenta.

No existen datos suficientes sobre la utilización de mezclas de salicilato de metilo, esencia de trementina, alcanfor y mentol en mujeres embarazadas. Se desconoce el riesgo en seres humanos.

4.7 Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

La influencia de Reflex sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es nula o insignificante.

4.8 Reacciones adversas

Durante el periodo de utilización de de la asociación de los principios activos de este medicamento, se han notificado las siguientes reacciones adversas cuya frecuencia no se ha podido establecer con exactitud:

Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo:

- Leves y poco frecuentes: dermatitis, urticaria, erupción vesicular. Estos síntomas desaparecen generalmente al suspender el tratamiento.
- Muy raras: sensibilización alérgica, quemaduras (en caso de hipersensibilidad grave o de aplicación bajo vendaje oclusivo). Se debe suspender inmediatamente la utilización del medicamento.

En caso de observar reacciones adversas se debe suspender el tratamiento y notificarlo a los sistemas de Farmacovigilancia.

4.9 Sobredosis

Cuando se utiliza según las instrucciones la sobredosis es poco probable.

En caso de uso excesivo, debido al contenido en salicilato de metilo, se pueden alterar las condiciones normales de la piel.

En caso de ingestión de este medicamento, debido a su contenido en alcanfor, pueden aparecer después de la ingestión, entre los 5 y 20 minutos, presentando un pico a los 90 minutos, los siguientes síntomas: náuseas, vómitos, cólicos, dolor de cabeza, mareo, sensación de calor, delirio, nerviosismo, convulsiones tipo epilépticas, depresión del sistema nervioso central y coma.

La respiración es difícil y el aliento tiene un característico olor. Puede presentarse anuria. El individuo puede llegar a morir por un fallo respiratorio o un status epiléptico.

El diagnóstico de la intoxicación es por el olor a alcanfor en el aliento y en la orina.

En la intoxicación crónica de alcanfor las características clínicas y las pruebas de laboratorio son similares al síndrome de Reye.

El tratamiento de una intoxicación con alcanfor es lavado gástrico y administración de laxantes salinos y de carbón activado. Las convulsiones se pueden tratar con la administración intravenosa lenta de diazepam, si es necesario, se puede administrar barbitúricos de acción corta como tiopentona sódica.

Se han descrito casos de muertes en niños tras la ingestión de 5 ml de aceite alcanforado que contiene alcanfor en un 20% y equivale a 1 gramo de alcanfor.

En los adultos, la ingestión de 2 gramos puede producir síntomas de toxicidad aunque la ingesta de 20 gramos de alcanfor es compatible con la vida.

Además debido al contenido en esencia de trementina, la ingestión de este medicamento puede producir edema pulmonar, excitación, coma, fiebre, taquicardia, daño hepático, hematuria y albuminuria, ardor de estomago, malestar intestinal.

En caso de ingestión de este medicamento, por su contenido en salicilato de metilo, pueden aparecer los siguientes síntomas: hiperventilación, fiebre, agitación, cetosis y alcalosis respiratoria y acidosis metabólica; depresión del sistema nervioso central que puede llevar al coma, colapso cardiovascular e insuficiencia respiratoria. En los niños, es común la aparición de somnolencia y acidosis metabólica, y puede producirse hipoglucemia grave.

Pueden darse casos de salicilismo después de la aplicación tópica excesiva de salicilatos. Los síntomas incluyen mareo, tinnitus, sudoración, sordera, náuseas y vómitos, dolor de cabeza y confusión, puede ser controlado reduciendo la dosis.

Asimismo, debido al contenido en mentol, la ingestión de este medicamento puede producir dolor abdominal grave, náuseas, vómitos, vértigo, ataxia, somnolencia, y coma.

En caso de intoxicación grave aplicar tratamiento sintomático o para corregir las funciones circulatorias y respiratorias y si fuera necesario, combinado con hemoperfusión con carbón acibo o exanguinotransfusión.

Las convulsiones pueden controlarse por inyección intravenosa de diazepam o de un barbitúrico de acción rápida.

5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1 Propiedades farmacodinámicas

Grupo farmacoterapéutico: Otros productos tópicos para el dolor articular y muscular. Varios.
Código ATC: M02AX10

Gel de aplicación cutánea, rubefaciente, que presenta una acción conirritante y analgésica. Contiene cuatro principios activos con las siguientes propiedades en uso cutáneo y local:

Salicilato de metilo: analgésico, rubefaciente, queratolítico y antiinflamatorio.
Esencia de Trementina: rubefaciente
Alcanfor: rubefaciente, analgésico débil y anti-pruriginoso
Mentol: rubefaciente y anti-pruriginoso.

5.2 Propiedades farmacocinéticas

Los componentes de Reflex se absorben rápidamente a través de la piel.

El salicilato de metilo se absorbe y pasa a la circulación sistémica general en un 10-20% de la cantidad de salicilato aplicada en la piel.

Una vez absorbido el salicilato se distribuye ampliamente y atraviesa la barrera placentaria.

El metabolismo del salicilato tiene lugar en muchos tejidos pero particularmente en el hígado.

Los metabolitos principales son el ácido salicílico (conjugado de glicina), el glucurónido fenólico o éter, y el éster o acil-glucurónido. Además una pequeña fracción es oxidada formándose varios compuestos como el ácido gentísico (ácido 2,5-dihidroxibenzoico), el 2,3-dihidroxibenzoico y el 2,3,5-trihidroxibenzoico. También se forma el ácido gentisúrico y un conjugado con glicina del ácido gentísico. El salicilato se excreta libre en la orina en un 10%. Un 75% se excreta como ácido salicílico, un 10% como salicílico fenólico y un 5% como acilglucuronido y menos de un 1% como ácido gentísico. La cantidad de salicilato libre en orina es muy variable. Depende de la dosis y el pH urinario.

El alcanfor se absorbe rápidamente tras su administración cutánea, se hidroxila en el hígado a hidroxialcanfor que se conjugan con el ácido glucurónico y se excretan en orina. El alcanfor atraviesa la barrera placentaria

El mentol cuando se aplica en la piel, se absorbe a través de ella y aunque comienza el metabolismo en la piel, es en el hígado donde fundamentalmente se metaboliza, produciéndose compuestos mentol hidroxilados que se conjugan con glucurónido y se circulan al riñón para ser excretados.

Respecto la esencia de trementina, no se han encontrado datos publicados en la bibliografía científica referentes a su farmacocinética tras el uso cutáneo, no obstante no se prevé que se absorba a través de la piel de forma significativa como para producir efectos adversos sistémicos debido a que durante el periodo de utilización de este medicamento no se han producido comunicaciones al respecto.

Respecto a la esencia de trementina, no se han encontrado datos publicados en la bibliografía científica referentes a su farmacocinética tras el uso cutáneo, no obstante no se prevé que se absorba a través de la piel de forma significativa como para producir efectos adversos sistémicos debido a que durante el periodo de utilización de este medicamento no se han producido comunicaciones al respecto.

5.3 Datos preclínicos sobre seguridad

En un estudio donde se evaluó la mutagenicidad y poder carcinogénico de los analgésicos, se concluyó que los salicilatos produjeron mutagenicidad al utilizar *Salmonella thyphimurium*, y en los salicilatos (ácido acetilsalicílico y ácido salicílico) menos en el metilsalicilato, se observó un daño débil del ADN.

Se desconoce la relación entre estos hallazgos en animales y el riesgo en humanos de la aplicación de salicilato de metilo vía cutánea a dosis bajas y en espacios de tiempo cortos.

En cuanto a los otros principios activos de este medicamento no hay datos de estudios no clínicos.

6. DATOS FARMACÉUTICOS

6.1 Lista de excipientes

Alcohol isopropílico, etanol 96%, propilenglicol (E-1520) (ver sección 4.4), hidroxipropil celulosa (E-463), alcohol bencílico (E-1519), esencia de lilas.

6.2 Incompatibilidades

No se han descrito.

6.3 Periodo de validez

3 años

6.4 Precauciones especiales de conservación

No requiere condiciones especiales de conservación.

6.5 Naturaleza y contenido del envase

Tubo laminado de polietileno/aluminio/polietileno conteniendo 50 g de gel.

6.6 Precauciones especiales de eliminación y otras manipulaciones

La eliminación del medicamento no utilizado y de los materiales que hayan estado en contacto con él, se realizará de acuerdo con la normativa local.

7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Reckitt Benckiser Healthcare S.A.
C/Mataró, 28
08403 Granollers
Barcelona

8. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

59479

9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/ RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN

Fecha de primera autorización: 01/06/1992
Fecha de la última renovación: 29/12/2011

10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO

Febrero 2012