

Prospecto: información para el usuario

Blastoestimulina 20 mg/g polvo cutáneo 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 5 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 20 mg/g polvo cutáneo es un medicamento para uso cutáneo con acción cicatrizante.

Este medicamento está indicado en cicatrización de heridas, fisuras, úlceras, llagas, escaras y otras erosiones (o grietas) de la piel.

También está indicado en la cicatrización de quemaduras leves y de heridas post-operatorias, especialmente se usa en casos en los que interesa una buena aireación y un secado rápido del proceso a tratar.

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).
- si presenta eccema (erupción) de la piel.
- si las quemaduras o úlceras a tratar son graves o afectan 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.

No debe emplear este medicamento durante periodos de tiempo prolongados ni sobre heridas infectadas. Si no observa mejora clínica después de 5 días de tratamiento, debe consultar al médico quién revisará la conveniencia del tratamiento.

Niños

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

Otros medicamentos y Blastoestimulina

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 Blastoestimulina durante el embarazo y la lactancia.

Conducción y uso de máquinas

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

3. Cómo usar Blastoestimulina

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: administrar el polvo de 1 a 3 veces al día, aplicando una pequeña cantidad del mismo sobre la zona a tratar. Se recomienda antes de comenzar el tratamiento realizar una limpieza del área afectada.

Si usa más Blastoestimulina 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, farmacéutico o enfermero incluso si se trata de posibles efectos adversos 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.

No requiere condiciones especiales de conservación.

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.

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. En caso de duda 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

- El principio activo de Blastoestimulina 20 mg/g polvo cutáneo es extracto de Centella asiática. Cada gramo de polvo contiene 20 mg de extracto seco purificado de las partes aéreas de Centella asiática.
- Los demás componentes son: estearato de magnesio, sílice coloidal anhidra y talco.

Aspecto del producto y contenido del envase

Blastoestimulina 20 mg/g polvo cutáneo es un polvo fino de color blanco que se presenta en frascos de 5 gramos.

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

Kern Pharma, S.L.
Polígono Ind. Colón II, Venus 72
08228 Terrassa (España)

o

Responsable de la fabricación

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

Fecha de la última revisión de este prospecto: mayo 2022

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/>)