

Prospecto : Información para el usuario

Menalmina 10 mg/ml solución para pulverización cutánea

clorhexidina, digluconato

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 o farmacéutico.

- 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 o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.
- Debe consultar al médico si los síntomas empeoran o si no mejora después de 5 días.

Contenido del prospecto:

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

1. Qué es Menalmina y para qué se utiliza

Menalmina 10 mg/ml es un medicamento para uso cutáneo cuyo principio activo es clorhexidina digluconato, La clorhexidina es un antiséptico de uso cutáneo que se aplica sobre la piel.

Está indicado para pequeñas heridas superficiales como quemaduras leves, arañazos, cortes y abrasiones en adultos, adolescentes, niños y bebés a partir de 2 meses de edad o mayores

2. Qué necesita saber antes de usar Menalmina

No use Menalmina

- Si es alérgico a clorhexidina digluconato.
- En ojos, oídos, ni en el interior de la boca u otras mucosas. Debe utilizarse exclusivamente sobre la piel.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a usar Menalmina 10 mg/ml solución para pulverización cutánea.

- Este medicamento es exclusivamente de uso externo sobre la piel. No ingerir.
- Evitar el contacto con los oídos o el interior de la boca u otras mucosas. En caso de contacto accidental lavar inmediatamente con abundante agua.

- Evitar contacto con los ojos debido al riesgo de lesiones visuales. Si entra en contacto con los ojos, lávese inmediata y abundantemente con agua. En caso de irritación, enrojecimiento o dolor en los ojos, o alteraciones visuales, consulte a un médico inmediatamente.
- Se han notificado casos graves de lesión persistente de la córnea (lesión de la superficie del ojo) que podría llegar a requerir un trasplante de córnea cuando productos similares han entrado accidentalmente en contacto con los ojos durante intervenciones quirúrgicas, en pacientes con anestesia general (sueño profundo inducido indoloro).
- No debe utilizarse en caso de heridas profundas y extensas sin consultar al médico.
- No debe aplicarse repetidamente, ni utilizarse sobre grandes superficies, con vendaje oclusivo (no transpirable), sobre la piel lesionada y en mucosas.
- No debe utilizarse para la asepsia de zonas de punción o inyección, ni para la desinfección del material quirúrgico.
- Menalmina puede causar quemaduras químicas en la piel. No use elevadas cantidades y evite que la solución se acumule en los pliegues de la piel, bajo el paciente o que empape las sábanas u otro material húmedo en contacto directo con el paciente.

Niños

Consultar con el médico antes de utilizar en niños menores de 30 meses. La utilización en niños a partir de 2 meses a menores de 30 meses se realizará exclusivamente bajo supervisión médica por motivos de seguridad.

La clorhexidina no debe utilizarse en niños de menos de 2 meses de edad por motivos de seguridad.

Uso de otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta médica.

Debe evitarse el uso simultáneo o sucesivo con otros antisépticos, a excepción de otros compuestos catiónicos (ej. sales de amonio cuaternario) .

No debe usarse en combinación, ni después de la aplicación de jabones o detergentes, yodo, sales de metales pesados (ej. sales de mercurio y plomo).

Debe evitarse el uso simultáneo de Menalmina con productos orgánicos (suero, etc.) o fosfolípidos, ya que pueden disminuir parcialmente su actividad antiséptica.

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 existen riesgos conocidos con el uso de Menalmina durante el embarazo o lactancia. Se desconoce si clorhexidina digluconato o alguno de sus metabolitos se excreta en la leche materna. No se prevén efectos durante el embarazo, ni en los recién nacidos ni lactantes, ya que la exposición sistémica a la clorhexidina es insignificante. Puede utilizarse durante el embarazo o la lactancia. Las mujeres lactantes deben evitar usarlo en sus senos.

Conducción y uso de máquinas

La influencia de este medicamento sobre la capacidad de conducción y utilización de máquinas es nula o insignificante.

3. Cómo usar Menalmina

Utilice siempre este medicamento exactamente como se indica en este prospecto o como le haya indicado su médico, farmacéutico o enfermero. En caso de duda pregunte a su farmacéutico.

Este medicamento debe usarse sobre su piel.

La dosis recomendada es la cantidad suficiente de producto para cubrir toda la superficie de la herida 1 o 2 veces al día, hasta que aparezcan los primeros signos de cicatrización. Se recomienda no realizar más de 2 aplicaciones diarias.

La duración del tratamiento depende del tipo y curso de la herida y según la experiencia, es de aproximadamente 1 a 2 semanas.

Debe consultar con el médico en caso de que la herida empeore o no mejore dentro de los 2 días posteriores al tratamiento.

El spray está listo para su uso. Limpie y seque la herida antes de aplicar el medicamento. Pulverice directamente sobre la zona afectada, a una distancia aproximada de unos 10 cm de su piel. También puede pulverizar el medicamento sobre una gasa y limpiar el área de la piel dañada. Después de la aplicación, se debe dejar actuar y secar.

Uso en niños

Consultar con el médico antes de utilizar en niños menores de 30 meses. La utilización en niños a partir de 2 meses a menores de 30 meses se realizará exclusivamente bajo supervisión médica por motivos de seguridad.

La clorhexidina no debe utilizarse en niños de menos de 2 meses de edad por motivos de seguridad debido a la potencial gravedad de las quemaduras químicas asociadas al uso de soluciones cutáneas de clorhexidina como desinfectante de la piel en niños prematuros.

Si usa más Menalmina del que debe

No se conocen casos de sobredosificación dado su uso externo sobre la piel. En caso de que se produjeran, interrumpa el tratamiento y consulte a su médico o a su farmacéutico.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

4. Posibles efectos adversos

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

Interrumpa el uso de este medicamento e informe a su médico inmediatamente si tiene una reacción alérgica grave. La frecuencia de este efecto adverso es no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles). Si nota alguno de los siguientes, contacte con su médico inmediatamente:

- Sibilancias repentinas o dificultad para respirar.
- Desmayos.
- Hinchazón de la cara.
- Hinchazón de la boca, lengua o garganta que puede presentarse roja y con dolor y/o causar dificultad para tragar.
- Dolor en el pecho.
- Manchas rojas en la piel.

Estos pueden ser signos de una reacción alérgica.

Otros posibles efectos adversos, para los que se desconoce con qué frecuencia se producen

Frecuencia no conocida:

- Quemaduras químicas en neonatos,
- trastornos alérgicos de la piel como dermatitis (inflamación de la piel), prurito (picor), eritema (enrojecimiento de la piel), eccema, erupción, urticaria (habones), irritación de la piel y ampollas.
- lesión corneal (lesión en la superficie del ojo) y lesión ocular permanente, incluido deterioro visual permanente (tras la exposición ocular accidental durante las intervenciones quirúrgicas en la cabeza, la cara y el cuello) en pacientes bajo anestesia general (sueño profundo inducido indoloro).

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, 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 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 Menalmina

Conservar el frasco en el embalaje original para protegerlo de la luz. Mantener el envase perfectamente cerrado.

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

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en la etiqueta del 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 Menalmina

Cada mililitro de solución contiene 10 mg de clorhexidina digluconato como principio activo. Los demás componentes (excipiente) son: Agua purificada

Aspecto del producto y contenido del envase

Solución transparente o ligeramente amarilla.

Menalmina es una solución para pulverización cutánea que se presenta en frascos de vidrio provistos de válvula dosificadora conteniendo 30 ml y 60 ml de solución.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de fabricación

Laboratorio Reig Jofre, S.A.
Gran Capitán, 10
08970 Sant Joan Despí (Barcelona)

Este prospecto ha sido aprobado: septiembre 2025

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos: <https://www.ema.europa.eu> <, y en la página web de la {Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)} (<http://www.aemps.gob.es/>)>.