



MINISTERIO
DE SANIDAD, POLÍTICA SOCIAL
E IGUALDAD



agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios

PROSPECTO

CORREO ELECTRÓNICO

sugerencias_ft@aemps.es

Se atenderán exclusivamente incidencias informáticas sobre la aplicación CIMA (<https://cima.aemps.es>)

C/ CAMPEZO, 1 – EDIFICIO 8
28022 MADRID



PROSPECTO: INFORMACIÓN PARA EL USUARIO

Menalcol reforzado 96° solución cutánea

Alcohol 96° / clorhexidina digluconato

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

- 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 2 días.

Contenido del prospecto

1. Qué es Menalcol reforzado 96° y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Menalcol reforzado 96°
3. Cómo usar Menalcol reforzado 96°
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Menalcol reforzado 96°
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Menalcol reforzado 96° y para que se utiliza

Antiséptico de la piel.

Debe consultar a un médico si empeora o si no mejora después de 2 días.

2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Menalcol reforzado 96°

No use Menalcol reforzado 96°

Si es alérgico a los principios activos de este medicamento (incluidos en la sección 6).

No aplicar sobre heridas profundas y extensas, ni mucosas.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico, farmacéutico o enfermero antes de empezar a usar Menalcol reforzado 96°.

Proteger del calor. Fácilmente inflamable. Mantener el recipiente bien cerrado.

No fumar durante su aplicación.

No poner en contacto con las mucosas.

El uso prolongado puede producir irritación y sequedad en la piel.

Puede producir dermatitis de contacto.

No aplicar sobre heridas, porque irrita el tejido dañado y porque puede formar un coágulo que protege a las bacterias resistentes.

Evitar el contacto con los ojos. Si accidentalmente se produjese contacto con los ojos, lavar abundantemente con agua y consultar a un oftalmólogo si fuese necesario.

Niños

Utilizar con cuidado en neonatos, especialmente aquellos nacidos antes de la semana 32 de gestación y en las primeras 2 semanas de vida. Menalcol reforzado 96° puede causar quemaduras químicas de 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.

Embarazo

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

Conducción y uso de máquinas

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

3. Cómo usar Menalcol reforzado 96°

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

Uso cutáneo. Solo para uso externo. **NO INGERIR.**

Aplicar directamente sobre el área a tratar, dejar actuar 2 minutos antes de cualquier procedimiento.

Se recomienda lavar las manos después de cada aplicación.

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

Si usa más Menalcol reforzado 96° del que debe

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, este medicamento, puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

El uso prolongado puede producir irritación y sequedad de piel.

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: 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 Menalcol reforzado alcohol 96°

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

No conservar a temperaturas elevadas, es fácilmente inflamable. Conservar en el envase original para protegerlo de la luz.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase. 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 SIG  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que ya no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Menalcol reforzado 96°:

Los principios activos son etanol 96% (alcohol 96°) y clorhexidina digluconato.

Cada ml de solución contiene 0,995 ml de etanol al 96% (alcohol 96°) y 0,005ml de clorhexidina digluconato.

Cada 100ml de solución contiene 99,5ml de etanol al 96% (alcohol 96°) y 0,5ml de clorhexidina digluconato.

No tiene otros componentes (excipientes).

Aspecto del producto y contenido del envase

Solución cutánea clara transparente. Se presenta en frascos transparentes de 125ml y 500ml de polietileno provisto de tapón y obturador.

Información adicional

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento no debe mezclarse con otros.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.

Gran Capitán, 10

08970 Sant Joan Despí (Barcelona)

Fecha de la última revisión de este prospecto: Enero 2019

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/>.

