

## **PROSPECTO**

### **HEMATOSAMUNTOR Solución cutánea Extracto de árnica/ artemisa**

#### **Lea todo el prospecto detenidamente porque contiene información importante para usted.**

Este medicamento puede adquirirse sin receta. No obstante, para obtener los mejores resultados, debe utilizarse adecuadamente.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si necesita consejo o más información consulte a su farmacéutico.
- Si los síntomas empeoran o persisten después de 7 días, debe consultar al médico.
- Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

#### **Contenido del prospecto**

1. Qué es HEMATOSAMUNTOR Solución cutánea para qué se utiliza.
2. Antes de usar HEMATOSAMUNTOR Solución cutánea
3. Cómo usar HEMATOSAMUNTOR Solución cutánea
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de HEMATOSAMUNTOR Solución cutánea
6. Información adicional.

#### **1. QUÉ ES HEMATOSAMUNTOR Solución cutánea Y PARA QUÉ SE UTILIZA**

Es un medicamento que pertenece al grupo de otros preparados tópicos para dolores musculares y articulares.

Es un medicamento tradicional a base de plantas para el alivio sintomático del dolor muscular asociado a golpes y contusiones, basado exclusivamente en su uso tradicional

#### **2. ANTES DE USAR HEMATOSAMUNTOR Solución cutánea**

##### **No tome HEMATOSAMUNTOR**

Si es alérgico (hipersensible) a *Artemisia absinthium L* (ajenjo), a *Arnica montana L*, a otras especies de la familia de las Asteraceas (Compuestas) o a cualquiera de los demás componentes de HEMATOSAMUNTOR.

##### **Tenga especial cuidado con HEMATOSAMUNTOR**

- No hay datos sobre el uso seguro en niños menores de 12 años por lo que no debe ser utilizado en estos niños.
- No utilizar en las zonas cercanas a los ojos, nariz, boca u otra área sensible, ya que puede producir irritación.
- No utilizar en heridas abiertas o sobre piel irritada.

Si los síntomas empeoran o persisten más de una semana, consulte a su médico o farmacéutico.

##### **Uso de otros medicamentos**

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

#### **Toma de HEMATOSAMUNTOR con alimentos y bebidas**

No se conoce.

#### **Embarazo y lactancia**

Como precaución general y debido a que no se dispone de datos sobre su utilización durante el embarazo y la lactancia, no se recomienda su uso en dichas situaciones, salvo mejor criterio médico.

#### **Conducción y uso de máquinas**

No tiene influencia de sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

#### **Información importante sobre algunos de los componentes de HEMATOSAMUNTOR**

Este medicamento contiene un 10% de etanol (alcohol), lo que corresponde a 395 mg por unidad de dosis (5 ml). Este medicamento se utiliza sobre la piel, no para ser ingerido.

### **3. CÓMO USAR HEMATOSAMUNTOR Solución cutánea**

Uso cutáneo. Este medicamento se utiliza sobre la piel.

Siga exactamente las instrucciones de administración de HEMATOSAMUNSTOR indicadas por su médico. Consulte a su médico o farmacéutico si tiene dudas.

Adultos, adolescentes y niños mayores de 12 años: aplicar suavemente 5 ml de solución, sobre la zona afectada de 2 a 4 veces al día

Aplicar directamente con un algodón sobre la zona afectada.

Si los síntomas empeoran o no mejoran después de 7 días de tratamiento, debe consultar a un médico.

#### **Si toma más HEMATOSAMUNTOR del que debiera**

En caso de sobredosis o ingestión accidental del medicamento, podrían aparecer los síntomas de una intoxicación etílica, o los debidos al efecto irritante del árnica, podrían producirse perturbaciones del sistema gastrointestinal y nervioso; vértigo, diarrea, temblor y palpitaciones, acuda inmediatamente a un centro médico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono: 915.620.420, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

#### **Si olvidó usar HEMATOSAMUNTOR**

No utilice una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

#### **4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS**

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

No se han descrito efectos adversos con el medicamento.

Se han descrito reacciones alérgicas cutáneas con otros preparados de arnica y otras especies de la familia de las Compuestas (Asteraceas) tales como dermatitis de contacto, picor, erupción, sequedad de la piel, la frecuencia de aparición es menor de uno cada diez personas que lo utilizan pero mayor de uno de cada cien.

En caso de observarse la aparición de reacciones adversas, interrumpa la utilización del medicamento e informe a su médico o farmacéutico.

Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico


#### **5. CONSERVACIÓN DE HEMATOSAMUNTOR Solución cutánea**

No conservar a temperatura superior a 30°C.

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

##### **Fecha de caducidad:**

No utilice HEMATOSAMUNTOR después de la fecha de caducidad que aparece en el envase, después de la palabra 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. INFORMACIÓN ADICIONAL**

##### **Composición de HEMATOSAMUNTOR**

Los principios activos por 10 ml de solución son:

10 ml de extracto líquido etanólico obtenido de 308 mg de flores de *Arnica montana L.* y 155 mg de sumidades floridas *Artemisia absinthium* (ajenjo).

Los demás componentes son: etanol (395 mg) y agua.

**Aspecto del producto y contenido del envase**

Se presenta en envases de polietileno marrón de 125 ml y tapa metálica blanca.

**Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación****Titular:**

Laboratorio Miguez  
C/ General Pingarrón 5 y 7  
28902- Getafe  
Madrid

**Responsable de la fabricación:**

Laboratorios ALCALÁ FARMA, S.L.  
Carretera M-300, Km. 29,920  
28802 Alcalá de Henares (Madrid)

**Este prospecto ha sido aprobado en Julio 2011**

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