

KETAMINA CLORHIDRATO 1% PLO GEL

FORMA FARMACÉUTICA:

Emulsiones

CANTIDAD Y UNIDAD DEL LOTE PATRÓN

100 ml

COMPOSICIÓN:

KETAMINA CLORHIDRATO	1g
ETOXIDIGLICOL (TRANSCUTOL P)	10ml
ÁCIDO SÓRBICO	0.4g
LECITINA DE SOJA	10g
PALMITATO DE ISOPROPILO	10g
PLURONIC F 127	20g
AGUA BIDEDESTILADA c.s.p.	100ml

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Uso cutáneo

INDICACIÓN Y POSOLOGÍA:

INDICACIONES

Tratamiento tópico del dolor neuropático de distintos orígenes.

POSOLOGÍA

Limpie la zona y aplique la cantidad necesaria sobre la zona a tratar 3 veces al día

NORMAS PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN:

Administración tópica. Limpie la zona a tratar y aplique la cantidad necesaria. Es normal que al aplicarse sobre la piel, aumente la consistencia del gel y se haga más viscoso por efecto de la temperatura corporal.

No guarde el medicamento en la nevera ni a bajas temperaturas, ya que puede licuarse y perder sus propiedades.

Siga estas instrucciones a menos que su médico le haya dado otras indicaciones distintas. Si olvida una dosis, aplíquela tan pronto como se acuerde, salvo que quede poco tiempo para la próxima aplicación, en ese caso ignore la dosis olvidada.

SOBREDOSIS:

Si usted se ha aplicado más cantidad de medicamento de la que debe, consulte a su médico o farmacéutico. En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91-562-04-20.

EMBARAZO Y LACTANCIA:

No se ha establecido el uso seguro de ketamina durante el embarazo y la lactancia, por lo que no se recomienda su uso. No obstante, la absorción sistémica del fármaco cuando se

administra por vía tópica es mínima. Si está usted embarazada o puede estarlo, consulte a su médico o farmacéutico antes de aplicarse este medicamento.

USO EN NIÑO:

No se ha estudiado el uso de este fármaco en este grupo de población.

EFFECTO SOBRE LA CAPACIDAD DE CONDUCCIÓN:

No es probable que pueda alterarse su habilidad para conducir vehículos o manejar maquinaria peligrosa. No obstante, al inicio del tratamiento debería tener cuidado al realizar estas tareas hasta que conozca cómo tolera el tratamiento.

OTRAS:

No se han descrito otras precauciones especiales. Advertencia: los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance de los niños.

CONTRAINDICACIONES:

No se aplique este medicamento si tiene alergia a la ketamina o a algún otro de sus ingredientes.

PRECAUCIONES:

Este medicamento puede producir reacciones locales en la piel (como dermatitis por contacto) porque contiene ácido sórbico

INTERACCIONES:

Consulte a su médico o farmacéutico si está tomando algún otro medicamento, incluso si no necesita receta o es producto de herbolario.

REACCIONES ADVERSAS:

El tratamiento puede provocar irritación de la piel expuesta al fármaco. Aunque su absorción sistémica es mínima, se han reportado casos de somnolencia tras la exposición continuada al fármaco.

CONSERVACION:

Mantener en envase bien cerrado, protegido de la humedad y a temperatura ambiente. No refrigerar, ya que a bajas temperaturas el producto de puede licuar.

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

PLAZO DE VALIDEZ:

Esta fórmula magistral tiene un plazo de validez de 30 días desde su elaboración. No utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

FECHA ÚLTIMA REVISIÓN:

16/09/2017