

RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

Nombre del producto:	DOLO® MARATON
Forma farmacéutica:	Gel
Fortaleza:	-
Presentación:	Frasco de PEAD con 60 g.
Titular del Registro Sanitario, país:	ESTABLECIMIENTOS ANCALMO S.A DE C.V., ANTIGUO CUSCATLÁN, EL SALVADOR.
Fabricante, país:	LABORATORIOS ANCALMO, ANTIGUO CUSCATLÁN, EL SALVADOR.
Número de Registro Sanitario:	049-17D3
Fecha de Inscripción:	6 de julio de 2017.
Composición:	
Cada 100 g contiene:	
Alcanfor	7,000 g
Eucaliptol	3,000 g
Clorhidrato de lidocaína	0,500 g
Mentol cristalizado	7,000 g
Salicilato de metilo	7,000 g
Etanol	7,5 mL
Plazo de validez:	36 meses
Condiciones de almacenamiento:	Almacenar por debajo de 30° C.

Indicaciones terapéuticas:

Frotar el área afectada para aliviar el dolor muscular causado por estrés, golpes, torceduras, tortícolis y reumatismo.

Contraindicaciones:

No se aplique a personas alérgicas a los componentes de la fórmula ni pacientes alérgicos al ácido acetil salicílico.

No debe aplicarse en heridas abiertas, ojos, boca y genitales.

Precauciones:

Ver Advertencias.

Advertencias especiales y precauciones de uso:

No se aplique por tiempo prolongado ni en áreas extensas.

En caso de irritación excesiva de la piel, suspéndase de inmediato la aplicación de este gel y consulte a su médico.

Efectos indeseables:

Puede presentarse irritación de la piel, eritema y rara vez urticaria mínima.

Posología y método de administración:

Aplíquese en el área afectada frotando ligeramente varias veces al día.

Interacción con otros productos medicinales y otras formas de interacción:

Ninguna conocida por vía cutánea.

Uso en Embarazo y lactancia:

No procede.

Efectos sobre la conducción de vehículos/maquinarias:

No procede.

Sobredosis:

No se han reportado casos de sobre-dosificación.

En caso de ingesta se debe inducir vomito o en su caso lavado gástrico.

El contacto accidental con los ojos puede producir irritación.

Propiedades farmacodinámicas:

No se ha reportado hasta la fecha.

Propiedades farmacocinéticas (Absorción, distribución, biotransformación, eliminación):

No se ha reportado hasta la fecha.

Instrucciones de uso, manipulación y destrucción del remanente no utilizable del producto:

No procede.

Fecha de aprobación/ revisión del texto: 6 de julio de 2017.