

CRISTALMINA FILM

Clorhexidina gluconato al 1%

COMPOSICION por 100 g:

Clorhexidina gluconato (D.C.I.) 1 g
Excipientes: Alantoína. Alcohol bencílico. Hidroxipropilmetilcelulosa. Agua purificada.

FORMA FARMACEUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

Envases conteniendo 30 y 100 g de gel para uso externo dermatológico.

ACTIVIDAD

Antiséptico dermatológico.

Su forma farmacéutica permite utilizarlo en aquellos casos en que sea conveniente una mayor fijación o permanencia en el lugar de aplicación.

TITULAR Y FABRICANTE

Laboratorios SALVAT, S.A.

Gall, 30-36. 08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona) ESPAÑA

INDICACIONES

Desinfección de pequeñas heridas superficiales, quemaduras leves, grietas y rozaduras.

CONTRAINDICACIONES

Sensibilización al preparado. No utilizar en ojos ni oídos, ni en el interior de la boca.

PRECAUCIONES

Uso externo sobre la piel. No ingerir.

Si los síntomas persisten o se agravan consultar al médico.

Irrita la conjuntiva ocular en el caso de contacto accidental.

No debe usarse en el tratamiento de los oídos.

Las ropas que hayan estado en contacto con CRISTALMINA FILM no se lavarán con lejía ni otros hipocloritos, sino con detergentes domésticos a base de perborato sódico.

INTERACCIONES

No debe usarse en combinación ni después de la aplicación de ácidos, sales de metales pesados, yodo y jabones aniónicos.

ADVERTENCIAS

Embarazo y lactancia: No se han descrito advertencias especiales.

Efectos sobre la capacidad de conducción: No se han descrito por vía tópica dermatológica.

POSOLOGIA

Vía tópica dermatológica. [Después de lavar y secar la herida a](#)

Aplicar 1 ó 2 veces al día.

SOBREDOSIS

En caso de ingestión accidental, acudir al médico o llamar al Servicio de Información Toxicológica, Teléfono 91-562 04 20, indicando el producto y la cantidad ingerida.

Proceder al lavado gástrico y protección de la mucosa digestiva.

REACCIONES ADVERSAS

Reacciones cutáneas de hipersensibilidad y fotosensibilidad (sensibilidad a la luz solar), por lo que no se debe exponer al sol o a los rayos UVA la zona impregnada con este producto. Si se observa cualquier otra reacción adversa no descrita anteriormente, consulte a su médico o farmacéutico

CONSERVACION

Proteger de la luz.

CADUCIDAD

Este medicamento no se debe utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

OTRAS PRESENTACIONES

CRISTALMINA solución, envases con 25 ml, 125 ml y 500 ml.

CRISTALMINA MONODOSIS solución, envases con 10 monodosis

CRISTALMINA PLUS solución, envases de 30 ml con válvula vaporizadora.

Sin receta médica

Los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance de los niños

TEXTO REVISADO

~~Febrero 00~~ Enero 96

Laboratorios S.A.L.V.A.T., S.A.
Gall 30-36, 08950 Esplugues de Llobregat
BARCELONA - ESPAÑA

Comentario [c1]: Es la fecha de la autorización. Febrero 2000 es la fecha de la autorización formatos de 30 y 100 g