|  |
| --- |
| ***betadine gel*** |
| ***CODI N.***  | ***917906*** |
| ***CÓDIGO ATC*** | * ***D08A - ANTISÉPTICOS Y DESINFECTANTES***
* ***D08AG - PRODUCTOS CON YODO***
* ***D08AG02 - POVIDONA YODADA***
 |
| ***CLASSIFICACIÓ TERAPÈUTICA*** |  |
| ***PRINCIPI ACTIU*** | ***POVIDONA IODADA*** |
| ***PRESENTACIÓ*** | ***1 tubo de 30 mg*** |
| ***INDICACIONES*** | ***irritación de la piel o alergia*** |
| ***CONTRAINDICACIONES*** | ***- Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes incluidos en la sección 6.1. No aplicar a personas que presenten intolerancia al iodo o a medicamentos iodados. - Hipertiroidismo. - Otras enfermedades agudas de tiroides*** |
| ***ADVERTÈNCIES***  | ***Solo para uso externo. NO INGERIR.*** |
| ***LACTÀNCIA I EMBARÀS*** | ***Se ha demostrado que el iodo absorbido puede atravesar la barrera placentaria. El uso de povidona iodada puede inducir un hipotiroidismo transitorio con elevación de TSH (hormona estimulante del tiroides) en los fetos o en los recién nacidos. Puede ser necesario un control de la función tiroidea de los niños.***  |
| ***INTERACCIONES*** | ***iodo es efectivo a valores de pH entre 2.0 y 7.0. Cabe esperar que el complejo reacciona con proteínas y otros compuestos orgánicos insaturados, llevando a una deficiencia de su efectividad.***  |

*FARMACIOLA PER A CAMP DE REFUGIATS*

#####

|  |
| --- |
| *TOPIONIC* |
| ***CODI N.***  |  ***938985*** |
| ***CÓDIGO ATC*** | ***D08AG03*** |
| ***CLASSIFICACIÓ TERAPÈUTICA*** |  |
| ***PRINCIPI ACTIU*** | ***POVIDONA IODADA*** |
| ***PRESENTACIÓ*** |  ***1 frasco de 500 ml*** |
| ***INDICACIONES*** | ***Tintura de yodo Orravan 20 mg/ml solución cutánea es un antiséptico de la piel de uso general en heridas pequeñas o superficiales y en la desinfección de la piel previa a punción venosa o antes de una intervención quirúrgica.*** |
| ***CONTRAINDICACIONES*** | ***Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes incluidos en la sección 6.1. En pacientes quemados. En pacientes neonatos de 0 a 1 mes.*** |
| ***ADVERTÈNCIES***  | ***- No ingerir. Uso exclusivamente externo. - Debe evitarse el uso regular o prolongado de este producto, especialmente en pacientes con: 2 de 6 - quemaduras que afecten a más del 20% de la superficie corporal - heridas grandes o abiertas - insuficiencia hepática - fallo renal - trastornos tiroideos - tratamiento establecido con litio.***  |
| ***LACTÀNCIA I EMBARÀS*** | ***Debe evitarse el uso continuado de Tintura de yodo Orravan 20 mg/ml solución cutánea en áreas extensas de la piel o en exceso, en mujeres en período de lactancia, ya que el yodo absorbido puede excretarse por la leche materna, por lo que podría producir exposición significativa en el lactante y posible disfunción tiroidea o bocio.******Puede causar daño fetal administrado a mujeres embarazadas. La paciente debe ser advertida del daño potencial para el feto.***  |
| ***INTERACCIONES*** | ***Se debe evitar el uso prolongado de Tintura de yodo Orravan 20 mg/ml en pacientes que se encuentren en terapia simultánea con litio. La administración conjunta podría producir un efecto hipotiroideo.*** |

*FARMACIOLA PER A CAMP DE REFUGIATS*

|  |
| --- |
|  ***Cristalmina*** |
| ***CODI N.***  |  |
| ***CÓDIGO ATC*** |  |
| ***CLASSIFICACIÓ TERAPÈUTICA*** | ***Antiséptico de heridas y quemaduras leves de la piel. Antiséptico del ombligo en recién nacidos.*** |
| ***PRINCIPI ACTIU*** | ***digluconato de clorhexidina*** |
| ***PRESENTACIÓ*** |  ***10 mg/ml*** |
| ***INDICACIONES*** |  |
| ***CONTRAINDICACIONES*** | ***No utilizar en ojos ni oídos, ni en el interior de la boca u otras mucosas..*** |
| ***ADVERTÈNCIES***  | * ***Uso externo sobre la piel. No ingerir.***
* ***En caso de contacto accidental con ojos u oídos lavar inmediatamente con abundante agua.***
* ***No debe utilizarse en caso de heridas profundas y extensas.***
* ***Aunque la absorción de la clorhexidina a través de la piel es mínima, no puede excluirse el riesgo de efectos sistémicos. Dichos efectos pueden favorecerse en caso de aplicaciones repetidas, por la utilización del producto sobre grandes superficies, con vendaje oclusivo, sobre la piel lesionada y en mucosas.***
* ***La utilización en niños menores de 30 meses se realizará exclusivamente bajo control médico.***
 |
| ***LACTÀNCIA I EMBARÀS*** | ***No se han realizado estudios bien controlados en humanos, pero los estudios de reproducción en animales no han demostrado riesgo para el feto (categoría B según FDA).******No hay datos o estos son limitados relativos al uso de clorhexidina en mujeres embarazadas.******Los estudios en animales no sugieren efectos perjudiciales directos ni indirectos en términos de toxicidad para la reproducción*** ***Se desconoce si clorhexidina o alguno de sus metabolitos se excreta en la leche materna*** |
| ***INTERACCIONES*** | ***La acción de la clorhexidina se ve disminuida por pH alcalino, detergentes aniónicos y taninos.******- En general, teniendo en cuenta las posibles interferencias (antagonismo, inactivación, etc.) debe evitarse el empleo simultáneo o sucesivo de antisépticos, salvo con otros compuestos catiónicos.******- En particular: no debe usarse en combinación ni después de la aplicación de jabones aniónicos, yodo, sales de metales pesados y ácidos.*** |

*FARMACIOLA PER A CAMP DE REFUGIATS*

|  |
| --- |
|  ***lomper LOMPER***  |
| ***CODI N.***  | *700670* |
| ***CÓDIGO ATC*** | * ***P02C - ANTINEMATODOS***
* ***P02CA - DERIVADOS DEL BENZIMIDAZOL***
* ***P02CA01 - MEBENDAZO***
 |
| ***CLASSIFICACIÓ TERAPÈUTICA*** | * ***Enterobiasis (oxiuriasis)***
* ***Trichuriasis***
* ***Ascariasis***
* ***Anquilostomiasis***
* ***Necatoriasis***
 |
| ***PRINCIPI ACTIU*** | * ***MEBENDAZOL***
 |
| ***PRESENTACIÓ*** |  ***100 MG*** |
| ***INDICACIONES*** |  |
| ***CONTRAINDICACIONES*** |  |
| ***ADVERTÈNCIES***  |  ***Se debe evitar el uso concomitante de mebendazol y metronidazol. Los resultados de un estudio de casos y controles en el que se investigó un brote de Síndrome Stevens-Johnson/ necrólisis epidérmica tóxica sugirieron una posible relación entre Síndrome Stevens-Johnson/ necrólisis epidérmica tóxica (ver sección 4.8) y el uso concomitante de mebendazol y metronidazol.*** |
| ***LACTÀNCIA I EMBARÀS*** | ***Se deben valorar los posibles riesgos asociados con la prescripción de Lomper durante el embarazo, especialmente durante el primer trimestre, frente a los beneficios terapéuticos esperados.******Se desconoce si mebendazol/metabolitos se excreta en la leche materna. Por este motivo, se debe tener precaución al administrar Lomper a mujeres lactantes.*** |
| ***INTERACCIONES*** | ***Se debe evitar el uso concomitante de mebendazol y metronidazol (ver sección.Cimetidina podría inhibir el metabolismo hepático de mebendazol, lo que implicaría un incremento de los niveles plasmáticos de este medicamento. Por tanto, en este último caso se recomienda determinar los niveles plasmáticos de mebendazol con el fin de ajustar la dosis adecuadamente*** |

*FARMACIOLA PER A CAMP DE REFUGIATS*

|  |
| --- |
|  |
| ***CODI N.***  |  |
| ***CÓDIGO ATC*** |  |
| ***CLASSIFICACIÓ TERAPÈUTICA*** |  |
| ***PRINCIPI ACTIU*** |  |
| ***PRESENTACIÓ*** |  |
| ***INDICACIONES*** |  |
| ***CONTRAINDICACIONES*** |  |
| ***ADVERTÈNCIES***  |  |
| ***LACTÀNCIA I EMBARÀS*** |  |
| ***INTERACCIONES*** |  |

*FARMACIOLA PER A CAMP DE REFUGIATS*