

CRISTALMINA 10 mg/ml
Solución para pulverización cutánea
Clorhexidina digluconato

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 5 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 CRISTALMINA 10 mg/ml y para qué se utiliza**
- 2. Antes de usar CRISTALMINA 10 mg/ml**
- 3. Cómo usar CRISTALMINA 10 mg/ml**
- 4. Posibles efectos adversos**
- 5. Conservación de CRISTALMINA 10 mg/ml**
- 6. Información adicional**

1. QUÉ ES CRISTALMINA 10 mg/ml Y PARA QUÉ SE UTILIZA

Es un medicamento para uso cutáneo clorhexidina como principio activo. La clorhexidina es un desinfectante que se aplica sobre la piel.

Está indicado para la desinfección de quemaduras leves, pequeñas heridas superficiales y rozaduras.

2. ANTES DE USAR CRISTALMINA 10 mg/ml

No use CRISTALMINA 10 mg/ml:

Si es alérgico (hipersensible) al principio activo o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento.

No utilizar en ojos ni oídos, ni en el interior de la boca u otras mucosas.

Tenga especial cuidado con CRISTALMINA 10 mg/ml:

- Al ser un producto para uso sobre la piel no debe ingerirse.
- Si presenta algún síntoma persistente debe consultar al médico o farmacéutico.
- En caso de contacto accidental con ojos u oídos lavar inmediatamente con abundante agua.
- En caso de aplicaciones repetidas, aplicaciones sobre zonas muy extensas o en caso de usar vendajes que tapen la zona afectada, puede favorecerse que el producto penetre a través de la piel y produzca efectos no deseados.
- Las ropas sobre las que haya goteado CRISTALMINA 10 mg/ml no deben lavarse con lejía ni otros hipocloritos, pues se produciría una coloración parduzca en los tejidos, sino con detergentes domésticos a base de perborato sódico.
- No debe utilizarse en caso de heridas profundas y extensas.
- No debe utilizarse para la desinfección de la piel antes de una punción o inyección, ni para la desinfección de material quirúrgico.

- Utilizar con cuidado en neonatos, especialmente en niños prematuros. Cristalmina 10 mg/ml puede causar quemaduras químicas en la piel.

Uso de otros medicamentos

Debe evitarse utilizar varios desinfectantes a la vez o de forma sucesiva, salvo con otros compuestos catiónicos.

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

Uso en niños

En niños menores de 30 meses sólo debe utilizarse bajo control médico.

Embarazo y lactancia

No se han descrito advertencias especiales.

Conducción y uso de máquinas

No se han descrito efectos sobre la capacidad de conducción y utilización de máquinas tras el tratamiento con CRISTALMINA 10 mg/ml.

3. CÓMO USAR CRISTALMINA 10 mg/ml

Uso cutáneo.

Siga estas instrucciones a menos que su médico o farmacéutico le haya dado otras indicaciones distintas.

Limpiar y secar la herida antes de aplicar el medicamento. Pulverizar sobre la zona afectada una o dos veces al día.

Si los síntomas empeoran después de 5 días, consulte con su médico.

Si usa más CRISTALMINA 10 mg/ml del que debiera:

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

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este producto, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

Al igual que todos los medicamentos, CRISTALMINA 10 mg/ml puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran. Pueden producirse reacciones alérgicas en la piel.

Si se 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 CRISTALMINA 10 mg/ml

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

Conservar protegido de la luz.

No conservar a temperatura superior a 30 °C.

No utilice CRISTALMINA 10 mg/ml después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de “Caducidad”. 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. 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 CRISTALMINA 10 mg/ml

- Cada ml contiene 10 mg de clorhexidina digluconato como principio activo, lo que equivale a 1,9 mg de clorhexidina digluconato por pulsación.
- Los demás componentes son polisorbato 80, alcohol bencílico y agua purificada.

Aspecto del producto y contenido del envase

Solución transparente que se presenta en frascos de plástico de 25, 125, 250 y 500 ml provistos de válvula pulverizadora.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de fabricación

Laboratorios SALVAT, S.A.
C/ Gall, 30-36
08950 Esplugues de Llobregat
Barcelona (España)

Este prospecto ha sido aprobado en Enero 2015