

MIOTENS CONTRATTURE E DOLORE*schiuma cutanea 30 ml 0,25%

Marchio: MIOTENS
Codice Min.: 042045017
Link: [clicca qui per acquistare](#)



DENOMINAZIONE MIOTENS CONTRATTURE E DOLORE 0,25% SCHIUMA CUTANEA
CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA Preparati per uso topico per dolori articolari e muscolari.
PRINCIPI ATTIVI 100 ml, come soluzione, contengono: tiocolchicoside 0,25 g.
ECCipienti Polisorbato 80, glicole propilenico, alcool etilico, glicole propilenico dipelargonato, alcool benzilico, sodio fosfato monobasico monoidrato, sodio fosfato dibasico dodecaidrato, lavanda Nerolene, acqua depurata. Propellente: miscela di propano-butano (propano/n-butano/iso-butano).
INDICAZIONI Lombo-sciatalgie (mal di schiena), nevralgie cervico-brachiali (dolore e contrattura a carico di collo, spalla e arti superiori), torcicolli ostinati, sindromi dolorose post-traumatiche e post-operatorie.
CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARIipersensibilita' al principio

attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti. Paralisi flaccida, ipotonie muscolari. Gravidanza e allattamento.
POSOLOGIA Applicare un quantitativo di schiuma in base alle dimensioni dell'area che deve essere trattata 2-3 volte al giorno. Il trattamento puo' essere associato alle terapie fisico-riabilitative. Modo di somministrazione: agitare prima dell'uso e premere il dispenser tenendo capovolto il contenitore.
CONSERVAZIONE Schiuma cutanea: conservare al riparo dal calore. Contiene propellente infiammabile. Non esporre a temperature superiori a 50 gradi C.
AVVERTENZE La posologia va opportunamente ridotta in caso di comparsa di effetti collaterali. L'uso, specie se prolungato, dei prodotti per uso topico puo' dare origine a fenomeni di sensibilizzazione. Se si verificassero, e' necessario interrompere il trattamento ed istituire una terapia idonea. Contiene glicole propilenico: puo' causare irritazione cutanea.
INTERAZIONI Nessuna nota.
EFFETTI INDESIDERATI Sono riportati casi di rash ed eritemi cutanei.
GRVIDANZA E ALLATTAMENTO Benche' negli studi animali non sia stato osservato un effetto teratogeno se non quando tiocolchicoside e' stato somministrato a dosi molto superiori a quelle raccomandate nella terapia umana (piu' di 10 volte la dose terapeutica) a scopo precauzionale l'impiego del prodotto e' controindicato in corso di gravidanza. Poiche' il farmaco passa nel latte materno, ne e' sconsigliato l'impiego durante l'allattamento.