



LABORATORIOS SILESIA S.A.

INSTITUTO DE SALUD PUBLICA
Departamento Control Nacional
Sección Registro

PROYECTO DE FOLLETO MEDICO

SALONPAS®

COMPOSICIÓN:

Cada parche de 6,5 x 4,2 cm contiene:

Salicilato de metilo	36,1 mg
Tocoferol acetato	11,5 mg (equivalente a 11,5 UI de Vit. E)
l-mentol	37,2 mg
dl-alcanfor	7,1 mg
Excipientes c.s.	

ACCION:

SALONPAS (NUEVA FORMULA) corresponde a un parche medicado de uso externo desarrollado por la compañía japonesa HISAMITSU Pharmaceutical Co, Inc., con el propósito de actualizar la formulación tradicionalmente comercializada. La fórmula del producto actual varía sus componentes activos sólo con un aumento en la concentración de acetato de tocoferol (incluido originalmente a dosis baja como excipiente antioxidante), el cual permitiría mejorar la seguridad y eficacia del producto a través del mejor aprovechamiento de las acciones locales demostradas de la vitamina E, vale decir, aumento de la circulación periférica, inhibición de la inflamación a través de sus acciones antioxidante y estabilizadora de las membranas biológicas e inhibición de la estimulación de la piel (rubor, dermatitis y /o picazón).

Pequeñas variaciones en componentes no activos y en sus proporciones fueron realizadas con el fin de aumentar algunas propiedades físicas como la adhesibilidad a la piel. Más aún, un adsorbente macromolecular (Acrilato 1000 injertado en almidón) ha sido incorporado con el fin de disminuir las posibilidades de rash causados por el sudor.

CLASIFICACION FARMACOLOGICA:

Analgésico - y rubefaciente tópico.

INDICACIONES:

Alivio temporal del dolor de origen muscular, articular o reumático.

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad a alguno de los componente.

Debido a la presencia de alcanfor, el producto no debe ser utilizado en lactantes.

Dirección : Av Chile - España 325
Casilla : 199 - 11 (Ñuñoa)

Teléfonos : 2254217 - 2254902 - 2254951
Comuna : Ñuñoa

Fax : 2049066 Nacional
(562) 2238177 Internac.

FOLLETO PARA INFORMACION MEDICA
EXCLUSIVAMENTE NO INCLUIRLO EN
EL ENVASE DE VENTA AL PUBLICO



LABORATORIOS SILESIA S.A.

FOLLETO PARA LA APLICACION MEDICA
EXCLUSIVAMENTE DEL PRODUCTO EN
EL ENVASE CONTENIDA

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

Usar siguiendo cuidadosamente las indicaciones. Sólo para uso externo.
Evitar el contacto con los ojos, membranas mucosas, piel dañada o herida.
Mantener el producto fuera del alcance de los niños.
En caso de ingestión accidental, contactar un médico en forma inmediata.
No debe emplearse en personas con antecedentes de reacciones alérgicas a salicilatos, incluyendo el ácido acetilsalicílico.
En caso de embarazo o lactancia, consultar al médico la factibilidad de su aplicación.
En caso de empeoramiento de las condiciones, o que los síntomas continúen más allá de los siete días, si hubiese excesiva irritación de la piel, el médico debe decidir acerca de la posible suspensión de la aplicación del producto.
No debe utilizarse el producto con ungüentos o pomadas.
En caso de niños menores de 12 años, el médico debe analizar su aplicación.

REACCIONES ADVERSAS:

Puede haber reacción alérgica local que precise la suspensión del tratamiento.

MODO DE USO Y POSOLOGIA:

Limpia y seca el área afectada y aplica el producto no más de tres veces al día durante siete días. Retira los parches a las 8 horas de su aplicación.
En caso de niños menores de 12 años, el médico debe analizar su aplicación.

PRESENTACIÓN:

Envase conteniendo 1, 5, 10, 20 y 50 unidades.

BIBLIOGRAFIA :

- | | |
|--------------------------|--|
| - Marmo, E. y cols.- | Arzneimittel Forsch., 23, (6), 846 (1973). |
| - Yamagata, T. y cols.- | Pharmacometrics 12 83) 371, (1976). |
| - Gehlen, H. y cols.- | Deutsch Med. Wehnser., 60 (9) 320, (1934). |
| - Herbert Hense y cols.- | Acta Physiol. Scand., 24, 27 (1951). |
| - Beutner, R. y cols.- | J. Lab. Clin. Med, 28, 1655 (1942). |
| - Hirayama, M.- | Chiba Igaku Zasshi, 37 (3,4) 165 (1961). |
| - Kikuyama, M. y cols.- | Shinyaku to Rinsho, 10 (7), 618 (1961). |