

AULIN*gel 50 g 3%

Marchio: HELSINN BIREX
PHARMAC.LTD

Codice Min.: 025940091

Link: [clicca qui per acquistare](#)

DENOMINAZIONEAULIN 3% P/P GEL**CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA**Preparazioni antinfiammatorie non steroidee per uso topico.**PRINCIPI ATTIVI**Nimesulide.**ECCIPIENTI**Acqua depurata; dietilenglicole monoetil etere; caprilcaproil macrogolgliceridi; carbomeri; disodio edetato; trietanolamina; metil paraidrossibenzoato (E218); propil paraidrossibenzoato (E216).**INDICAZIONI**Sollievo sintomatico del dolore associato a distorsioni e tendiniti traumatiche acute.**CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI**ipersensibilita' al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti elencati; uso in pazienti in cui l'aspirina o altri prodotti farmaceutici che inibiscono la sintesi delle prostaglandine hanno indotto reazioni allergiche come rinite, orticaria o broncospasmo; uso sulla pelle lacerata o disepitelizzata o in presenza di infezioni locali; uso insieme ad altre creme topiche; uso nei bambini al di sotto dei 12 anni.**POSOLOGIA**Adulti: applicare 2 o 3 volte al giorno uno strato sottile di gel (dissolto 3 g, corrispondenti a una striscia lunga 6-7 cm) sulla zona interessata massaggiando fino a completo assorbimento. Durata del trattamento: 7 - 15 giorni. Bambini al di sotto dei 12 anni: il gel non e' stato studiato nei bambini. Non ne sono state quindi determinate la sicurezza e l'efficacia e il prodotto non va usato nei bambini.**CONSERVAZIONE**Conservare a temperatura non superiore ai 30 gradi C.**AVVERTENZE**Il medicinale non va applicato su lesioni cutanee o ferite aperte. Il farmaco non deve entrare in contatto con gli occhi o le mucose; in caso di contatto accidentale, lavare subito con acqua. Il prodotto non va assolutamente ingerito. Lavare le mani dopo l'applicazione. Non coprire la pelle trattata con il prodotto con un bendaggio occlusivo o vestiti aderenti o impermeabili. Si possono ridurre gli effetti indesiderati usando la dose minima efficace per il minor tempo possibile. Trattare con cautela i pazienti con emorragie gastrointestinali attive o sospetta ulcera peptica, grave insufficienza renale o epatica, gravi patologie della coagulazione o insufficienza cardiaca grave/non controllata. Poiche' il farmaco non e' stato studiato in soggetti ipersensibili, occorre prestare particolare cautela nel trattare pazienti con ipersensibilita' nota ad altri FANS. Non si puo' escludere la possibilita' di insorgenza di ipersensibilita' durante la terapia. Poiche' con altri FANS topici si possono manifestare sensazione di bruciore e, in casi eccezionali, fotodermatite, occorre prestare particolare attenzione anche durante il trattamento con il farmaco. Per ridurre il rischio di fotosensibilizzazione, ai pazienti va sconsigliata l'esposizione alla luce solare diretta o a lampade abbronzanti. Se i sintomi persistono o i disturbi si aggravano, consultare il medico. Il prodotto contiene paraidrossibenzoati: queste sostanze possono provocare l'insorgenza di reazioni allergiche, anche di tipo ritardato. Il medicinale puo' causare una temporanea colorazione gialla della zona trattata, cosi' come degli indumenti che ne venissero in contatto.**INTERAZIONI**Per via topica, non sono note o previste interazioni tra il farmaco e altri prodotti farmaceutici.**EFFETTI INDESIDERATI**Il seguente elenco di effetti collaterali si basa su studi clinici, in un numero limitato di pazienti, in cui sono state riportate lievi reazioni locali. I casi riportati sono classificati come molto comuni (>1/10), comuni (>1/100, 1/1.000, 1/10.000, GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO Non

sono disponibili dati sull'uso topico del medicinale nelle donne in gravidanza o allattamento. Pertanto non usare il farmaco in gravidanza o allattamento se non e' assolutamente necessario. Per la nimesulide somministrata per via sistemica, studi negli animali hanno mostratouna tossicita' riproduttiva.