

RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

Nombre del producto:	VINILIN®
Forma farmacéutica:	Éter polivinil-butílico Solución oral y tópica
Fortaleza:	-
Presentación:	Estuche por un frasco de vidrio ámbar con 50 mL.
Titular del Registro Sanitario, país:	MEDAVAN S.A. DE C.V., LA HABANA, CUBA.
Fabricante, país:	1-SOCIEDAD ANÓNIMA CERRADA "EMPRESA FARMACÉUTICA KAZÁN", CIUDAD DE KAZÁN, RUSIA. 2-TATCHEMPHARMPREPARATY SOCIEDAD ANÓNIMA ABIERTA (TATCHEMPHARMPREPARATY S.A.A.) CIUDAD DE KAZÁN, RUSIA.
Número de Registro Sanitario:	M-17-008-A02
Fecha de Inscripción:	20 de enero de 2017
Composición:	
Cada 100 mL contiene:	
Éter polivinil-butílico	91,05 - 92,3 g
Plazo de validez:	60 meses
Condiciones de almacenamiento:	Almacenar por debajo de 25°C.

Indicaciones terapéuticas:

Externo: Furúnculos, carbúnculos, úlceras tróficas, heridas purulentas, mastitis, lesiones de tejidos blandos, quemaduras, dermatitis y enfermedades inflamatorias de la piel.

Interno: Gastritis, acidez, úlceras de duodeno y del estómago.

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad individual.

Embarazo. Lactancia.

Menores de 18 años.

Enfermedad del hígado y vesícula.

Precauciones:

No se han reportado hasta la fecha.

Advertencias especiales y precauciones de uso:

No se han reportado hasta la fecha.

Efectos indeseables:

Raramente hipersensibilidad individual al medicamento: posibles reacciones alérgicas, sobre todo de carácter local.

Posología y método de administración:

Externo: Apósito húmedo aplicado directamente en piel en cantidad suficiente hasta que desaparezca la lesión.

Interno: se recomienda una vez al día pasadas 5-6 horas después de la última toma de alimentos.

En caso de úlceras del duodeno y del estómago: 1 cucharadita (5 mL) durante 16-20 días.

En caso de acidez o gastritis una cucharadita (5 mL) durante 10 o 12 días.

Interacción con otros productos medicinales y otras formas de interacción:

No se han reportado hasta la fecha

Posible interferencia con tests de diagnóstico:

No se han reportado hasta la fecha

Uso en Embarazo y lactancia:

No debe administrarse ni en el embarazo ni durante el periodo de lactancia.

Efectos sobre la conducción de vehículos/maquinarias:

No procede.

Sobredosis:

No se han reportado hasta la fecha

Propiedades farmacodinámicas:

Antiséptico, favorece la depuración, regeneración del tejido y epitelio de las heridas.

Por ingestión oral: Cubre el tracto digestivo favoreciendo una disminución de la acidez, balanceando el Ph, reduciendo la proliferación de bacterias, además posee efecto antiinflamatorio.

Propiedades farmacocinéticas (Absorción, distribución, biotransformación, eliminación):

No se reporta en la bibliografía.

Instrucciones de uso, manipulación y destrucción del remanente no utilizable del producto:

No procede.

Fecha de aprobación/ revisión del texto: 20 de enero de 2017.