

## RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

<b>Nombre del producto:</b>	DOLO® MARATON
<b>Forma farmacéutica:</b>	Gel
<b>Fortaleza:</b>	-
<b>Presentación:</b>	Frasco de PEAD con 60 g.
<b>Titular del Registro Sanitario, país:</b>	ESTABLECIMIENTOS ANCALMO S.A DE C.V., ANTIGUO CUSCATLÁN, EL SALVADOR.
<b>Fabricante, país:</b>	LABORATORIOS ANCALMO, ANTIGUO CUSCATLÁN, EL SALVADOR.
<b>Número de Registro Sanitario:</b>	049-17D3
<b>Fecha de Inscripción:</b>	6 de julio de 2017.
<b>Composición:</b>	
Cada 100 g contiene:	
Alcanfor	7,000 g
Eucaliptol	3,000 g
Clorhidrato de lidocaína	0,500 g
Mentol cristalizado	7,000 g
Salicilato de metilo	7,000 g
Etanol	7,5 mL
<b>Plazo de validez:</b>	36 meses
<b>Condiciones de almacenamiento:</b>	Almacenar por debajo de 30° C.

### Indicaciones terapéuticas:

Frotar el área afectada para aliviar el dolor muscular causado por estrés, golpes, torceduras, tortícolis y reumatismo.

### Contraindicaciones:

No se aplique a personas alérgicas a los componentes de la fórmula ni pacientes alérgicos al ácido acetil salicílico.

No debe aplicarse en heridas abiertas, ojos, boca y genitales.

### Precauciones:

Ver Advertencias.

### Advertencias especiales y precauciones de uso:

No se aplique por tiempo prolongado ni en áreas extensas.

En caso de irritación excesiva de la piel, suspéndase de inmediato la aplicación de este gel y consulte a su médico.

**Efectos indeseables:**

Puede presentarse irritación de la piel, eritema y rara vez urticaria mínima.

**Posología y método de administración:**

Aplíquese en el área afectada frotando ligeramente varias veces al día.

**Interacción con otros productos medicinales y otras formas de interacción:**

Ninguna conocida por vía cutánea.

**Uso en Embarazo y lactancia:**

No procede.

**Efectos sobre la conducción de vehículos/maquinarias:**

No procede.

**Sobredosis:**

No se han reportado casos de sobre-dosificación.

En caso de ingesta se debe inducir vomito o en su caso lavado gástrico.

El contacto accidental con los ojos puede producir irritación.

**Propiedades farmacodinámicas:**

No se ha reportado hasta la fecha.

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

No se ha reportado hasta la fecha.

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

No procede.

**Fecha de aprobación/ revisión del texto:** 6 de julio de 2017.