

**Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar el medicamento**

- Conserve este prospecto. Puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado a Ud. personalmente y no debe darlo a otras personas. Puede perjudicarles, aun cuando sus síntomas sean los mismos que los suyos.

**En este prospecto:**

1. Qué es MENAVEN® gel 1000 UI y para qué se utiliza
2. Antes de usar MENAVEN® gel 1000 UI
3. Cómo usar MENAVEN® gel 1000 UI
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de MENAVEN® gel 1000 UI

# MENAVEN® gel 1000 UI

## Heparina sódica

- El principio activo de MENAVEN® gel 1000 UI es Heparina sódica (DCI), conteniendo 1000 UI por cada gramo de gel.
- Los excipientes son: parahidroxibenzoato de metilo (metilparabén), parahidroxibenzoato de propilo (propilparabén), y otros, c.s.

**El responsable de la fabricación es:**

LABORATORIOS MENARINI, S.A.

Alfonso XII, 587 - Badalona (Barcelona) España

**1. QUÉ ES MENAVEN® GEL 1000 UI Y PARA QUÉ SE UTILIZA**

Este medicamento se presenta en estuches de cartón conteniendo tubos de aluminio con 30 g de gel cada uno.

MENAVEN® gel 1000 UI es un preparado para uso tópico a base de heparina sódica a elevada concentración, con actividad anticoagulante.

MENAVEN® gel 1000 UI pertenece al grupo de antivaricosos tópicos.

MENAVEN® gel 1000 UI está indicado para el tratamiento de las afecciones del sistema venoso superficial, tromboflebitis superficial y tratamiento de la flebitis causada por catéter intravenoso. La vía de administración es tópica.

**2. ANTES DE USAR MENAVEN® GEL 1000 UI****No use MENAVEN® gel 1000 UI:**

- Si Ud. es alérgico a la heparina sódica o a cualquiera de los demás componentes de MENAVEN® gel 1000 UI (Ver la composición).
- Directamente sobre heridas sangrantes o abiertas, mucosas ni zonas infectadas supurativas.

**Tenga especial cuidado con MENAVEN® gel 1000 UI:**

- Ya que debe evitarse su empleo en presencia de fenómenos hemorrágicos.
- Ya que contiene alcohol etílico y puede producir irritación y sequedad de piel.

**Uso de MENAVEN® gel 1000 UI con alimentos y bebidas:**

No se han descrito interacciones.

**Embarazo**

La heparina no atraviesa la placenta. No obstante, durante el embarazo este medicamento sólo debe ser administrado en los casos que sea estrictamente necesario.

Consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar un medicamento.

**Lactancia**

La heparina no se distribuye en la leche materna. No obstante, durante la lactancia este medicamento sólo debe ser administrado en los casos que sea estrictamente necesario.

Consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar un medicamento

**Conducción y uso de máquinas**

Dadas las características del producto no es de esperar que se produzcan efectos sobre la capacidad de conducción.

**Uso de otros medicamentos:**

Informe a su médico o farmacéutico si está usando o ha usado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta médica.

No se han descrito interacciones para la heparina por esta vía de administración.

En general, los fármacos que afectan la función plaquetaria tales como los antiinflamatorios no esteroideos, dextrano, dipiridamol, etc. pueden aumentar el riesgo de hemorragias y se deben administrar con precaución en pacientes que reciben heparina.

A su vez, en el efecto anticoagulante de la heparina pueden interferir otros compuestos como nitroglicerina, glucósidos cardíacos, nicotina, quinina y tetraciclinas.

Para la heparina por vía tópica no se dispone de datos de interferencias con pruebas de laboratorio.

**Menaven® contiene parahidroxibenzoato de metilo y parahidroxibenzoato de propilo**

Este medicamento puede provocar reacciones alérgicas (posiblemente retardadas) porque contiene parahidroxibenzoato de metilo (E-218) (metilparabén) y parahidroxibenzoato de propilo (E-217) (propilparabén).

**3. CÓMO USAR MENAVEN® gel 1000 UI**

Siga estas instrucciones a menos que su médico le haya dado otras indicaciones distintas.

Recuerde usar su medicamento.

Una a tres aplicaciones al día sobre la zona afectada, aplicando de 3 a 10 cm de gel, seguido de un suave masaje. Su médico le indicará la duración de su tratamiento con Menaven® gel 1000 UI.

**Si Ud. usa más MENAVEN® gel 1000 UI del que debiera:**

Si ud. ha usado más MENAVEN® gel 1000 UI del que debiera o lo ha ingerido accidentalmente, consulte inmediatamente al Servicio de Información Toxicológica, de su país.

**4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS**

Como todos los medicamentos, MENAVEN® gel 1000 UI puede tener efectos adversos. Aunque el preparado es bien tolerado tanto a nivel local como general, no puede descartarse que en tratamientos prolongados con preparados de uso tópico, aparezcan fenómenos de sensibilización. La aplicación tópica de heparina puede en raras ocasiones causar irritación local, eritema, dolor leve, ulceración o necrosis cutánea, en la zona de administración. Debido a la baja absorción del fármaco por vía tópica no es probable que se observen las reacciones adversas propias del efecto sistémico del fármaco.

Si se observa cualquier otra reacción adversa no descrita en este prospecto, consulte a su médico o farmacéutico.

**5. CONSERVACIÓN DE MENAVEN® gel 1000 UI**

Mantenga MENAVEN® gel 1000 UI fuera del alcance y de la vista de los niños.

Consérvese a temperatura inferior a 30°C.

**Caducidad**

No utilizar MENAVEN® gel 1000 UI después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

Venta bajo receta médica.

**6. TITULAR DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

LABORATORIOS MENARINI, S.A.

Alfonso XII, 587 - Badalona (Barcelona) España

**7. FECHA DE REVISIÓN DEL TEXTO DE REFERENCIA**

Junio 2003

458807