

LIOTON® 1000 gel

Heparina sódica

Vía tópica

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto:

1. Qué es Lioton® y para qué se utiliza.
2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Lioton®.
3. Cómo usar Lioton®.
4. Posibles efectos adversos.
5. Conservación de Lioton®.
6. Contenido del envase e información adicional.

1. Qué es Lioton® y para qué se utiliza

El principio activo de Lioton® es la heparina (como heparina de sodio). Lioton® está disponible en forma de gel aplicable sobre la piel. Al aplicarlo en las zonas afectadas, la heparina evita la formación de coágulos sanguíneos en las venas superficiales, mejora la microcirculación local (circulación sanguínea de los vasos pequeños) y reduce la hinchazón.

Lioton® se utiliza para:

- El tratamiento de los síntomas de enfermedades de las venas superficiales (p. ej. las características de las venas varicosas y sus complicaciones: formación de coágulos sanguíneos en las venas afectadas con o sin inflamación de la pared venosa; inflamación de las venas que rodean los tejidos y úlceras que se forman en la piel de la zona donde se encuentran las venas varicosas),
- El tratamiento de la inflamación de la pared venosa dañada después de intervenciones quirúrgicas,
- El alivio de los síntomas tras cirugía venosa (p. ej. hematomas e hinchazón),
- El alivio de la hinchazón y los hematomas articulares y musculares debidos a traumatismos y esguinces.

Lioton® puede usarse en monoterapia cuando se indique un tratamiento tópico, o en combinación con tratamientos sistémicos.

2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Lioton®

No use Lioton gel

- Si es alérgico (hipersensible) a la heparina de sodio o a cualquiera de los demás componentes de Lioton®.
- Si tiene heridas abiertas, sangrado en la piel o infección cutánea en la zona que requiere tratamiento: no debe usarse Lioton® en dichas zonas; Lioton® no debe emplearse en zonas que no estén cubiertas por piel (p. ej. genitales, boca).

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a usar Lioton®.

Tenga especial cuidado con Lioton®

- Si tiene una tendencia elevada a las hemorragias. En este caso, el tratamiento con Lioton® debe ser evaluado detenidamente por su médico;
- Si presenta signos y síntomas de alergia (hipersensibilidad) después de usar Lioton®. En este caso, se debe suspender el tratamiento con Lioton® de forma inmediata.

Niños y adolescentes

Lioton® no está recomendado para el uso en niños y adolescentes, puesto que la seguridad y la eficacia no están establecidas para este grupo de edad.

Uso de Lioton® con otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o podría tener que utilizar cualquier otro medicamento.

Tenga especial cuidado si está recibiendo anticoagulantes orales (p.ej. fármacos para la prevención de coágulos sanguíneos). En dicho caso, la administración de heparina en la piel puede contribuir a la prolongación del tiempo de coagulación.

Embarazo, lactancia y fertilidad

No se dispone de datos sobre el uso de Lioton® en el embarazo o la lactancia. Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar cualquier medicamento.

Conducción y uso de máquinas

La influencia de Lioton® sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es insignificante.

Lioton® contiene metil-p-hidroxibenzoato, propil-p-hidroxibenzoato, fragancia de neroli y aceite de lavandin.

Este medicamento contiene metil-p-hidroxibenzoato y propil-p-hidroxibenzoato como conservantes, los cuales pueden causar reacciones alérgicas (posiblemente retardadas).





Este medicamento contiene fragancias con citral, citronelol, cumarina, d-limoneno, farnesol, geraniol y linalol. El citral, citronelol, cumarina, d-limoneno, farnesol, geraniol y linalol pueden causar reacciones alérgicas.

Debido a que contiene etanol como excipiente, las aplicaciones frecuentes pueden causar irritación y sequedad de la piel.

3. Cómo usar Lioton®

Siga exactamente las instrucciones de administración de Lioton indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

Dosis y forma de administración

Aplique el gel sobre la zona afectada de 1 a 3 veces al día y masajee suavemente. Se recomienda extraer del tubo una tira de gel de 3 a 10 centímetros de largo.

Si los síntomas empeoran o persisten debe consultar al médico.

Si usa más Lioton® del que debe

No se han notificado casos de sobredosis con Lioton®.

Si olvidó usar Lioton®

Si olvidó usar Lioton®, aplíquelo tan pronto como se acuerde. No aplique una dosis doble para compensar las dosis olvidadas. Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, Lioton® puede tener efectos adversos, aunque no todas las personas los sufren.

Las reacciones alérgicas a la heparina tras la aplicación sobre la piel se han observado en muy raras ocasiones (menos de 1 de cada 10,000 pacientes tratados).

En casos aislados (frecuencia no conocida; no puede estimarse a partir de los datos disponibles), pueden desarrollarse reacciones de hipersensibilidad como enrojecimiento de la piel o picor. Estas reacciones suelen remitir rápidamente tras la suspensión del fármaco.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Lioton®

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

Conservar a temperatura inferior a 30°C.

No utilice Lioton gel después de la fecha de caducidad que aparece en el envase y el tubo. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Lioton®

- El principio activo es heparina de sodio 100.000 UI por 100 g de gel.
- Los demás componentes son: carbómero, metil-p-hidroxibenzoato, propil-p-hidroxibenzoato, fragancia de neroli (que contiene linalol, d-limoneno, geraniol, citral, citronelol y farnesol), aceite de lavandin (que contiene linalol, d-limoneno, geraniol y cumarina), etanol, trietanolamina, agua purificada.

Aspecto de Lioton gel y contenido del envase

Lioton es un gel de consistencia mucilaginoso, casi transparente, incoloro o ligeramente amarillento, de olor aromático.

Tubo con 30 g de gel.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Fabricado por: A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l. - Italia
Para: Latin Farma, S.A. - Guatemala

Este prospecto ha sido revisado en mayo 2021

T523201

