

Referencia: SOFM/BBG/apf Fecha: 20/03/2023 Ref. AEMPS: NI PS, 18/2023

NOTA INFORMATIVA PS 18/2023

LA AEMPS INFORMA DE LA ACTUALIZACIÓN DE LAS INSTRUCCIONES DE USO DEL PRODUCTO MOLUSINKID PARA DISMINUIR LAS POSIBLES QUEMADURAS QUÍMICAS

La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) ha recibido una comunicación de del fabricante, Bioglan BA (Suecia) de la actualización de las instrucciones de uso de Molusinkid, para disminuir la posibilidad de que se produzcan quemaduras químicas si entra en contacto con piel sana o membranas mucosas.

Los siguientes lotes no tienen las Instrucciones de Uso actualizadas: L101A, L102A, L103A, L104A, L201A, L202A.



Molusinkid es un producto sanitario indicado para el tratamiento cutáneo local de las lesiones por Molluscum contagiosum. Se trata de un producto corrosivo, por ello es importante aplicar el gel únicamente sobre el nódulo a tratar y retirar una vez transcurridos 1/2 minutos. Se debe evitar que entre en contacto con piel sana o membrana mucosa. Si esto sucediera, es necesario aclarar inmediatamente la zona afectada con agua abundante para evitar quemaduras químicas.

Este producto se distribuye en España a través de la empresa FAES FARMA, S.A., Avenida Autonomía, 10, 48940, Leioa, Vizcaya, España.

INFORMACIÓN PARA PACIENTES:

- La aplicación del producto deberá realizarla exclusivamente un adulto, evitando la manipulación del mismo por los niños.
- Aplicar solamente la gota de gel sobre el nódulo, procurando que no toque la piel sana circundante. Si hay más de un nódulo, repetir la operación en cada uno de estos.
- En caso de que el producto Molusinkid entre en contacto con piel sana o membrana mucosa, aclare inmediatamente con agua abundante para evitar quemaduras químicas.
- Esperar 1/2 minutos a que el producto seque. No tocar la piel tratada mientras dure el secado.
- Lávese las manos inmediatamente después de cada uso con el fin de no extender la infección y de evitar que queden restos de gel en sus manos que pueda entrar en contacto con piel sana, ojos o rona

Topa.				
DOCUMENTO FIRMADO ELECTRÓNICAMENTE en formato PDF/A 1.7 Firma PAdES. Custodiado en repositorio seguro del Gobierno de La Rioja.				
Expediente	Tipo	Procedimiento	N° Documento	
00860-2023/040503	Notificación	Solicitudes y remisiones generales	2023/0252067	
Cargo		Firmante/Observaciones	Fecha/hora	
1 Jefa Servicio de Ordenación Farmaceutica y Medicamentos				
2				



INFORMACIÓN PARA FARMACIAS Y DISTRIBUIDORES

- Envíe la nota de aviso de la empresa a todas aquellas personas que deban estar informadas dentro de su organización o a cualquier organización a la que se hayan transferido los lotes de producto afectados.
- Indique al paciente que, además de seguir las instrucciones de uso, tenga en cuenta que el producto no debe aplicarse sobre piel sana o mucosas. Si ocurre ese contacto, deben aclarar la zona inmediatamente con agua abundante para evitar quemaduras químicas.

Si tiene alguna duda al respecto póngase en contacto con el Servicio de Ordenación Farmacéutica y Medicamentos mediante cualquiera de estas vías:

- Tlfno: 941 299 923
- mail: alertas.productossanitarios@larioja.org
- Carta: Servicio de Ordenación Farmacéutica y Medicamentos Productos Sanitarios C/ Obispo Lepe s/n 26071 Logroño.

DOCUMENTO FIR	MADO ELECTRÓNIO	CAMENTE en formato PDF/A 1.7 Firma PAdES. Custodiado en repositorio seguro del Gobierno de La Rioja.	Pág. 2 / 2
Expediente	Tipo	Procedimiento	N° Documento
00860-2023/040503	Notificación	Solicitudes y remisiones generales	2023/0252067
Cargo		Firmante/Observaciones	Fecha/hora
1 Jefa Servicio de Ordenación Farmaceutica y Medicamentos			