



FACTOR AE UREA®

UREA 20% (20 g /100 g)



CREMA DÉRMICA

Venta Bajo Receta
Industria Argentina

FÓRMULA

Cada 100 g de CREMA contiene: UREA 20% (20,000 g). Excipientes: Vitamina A Palmitato 0,0138 g; Vitamina E Acetato 0,0138 g; Gliceril monoestearato 5,1000 g; Vaselina Líquida 4,0000 g; Propilenglicol 3,0000 g; Esencia de Aloe Vera 0,0200 g; Sepigel 305 3,1000 g (Poliacrilamida 1,2400 g; Isoparafina C13-14 0,6200 g; Polietilenglicol-7-Lauril éter 0,1705 g; Agua 1,0695 g); Optiphen 1,0000 g (2- Fenoxietanol 0,5500 g; 1,2 Octanediol 0,4500 g); Trietanolamina (10% V/V) csp pH 7,5; Agua Purificada c.s.p. 100,000 g.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Emoliente y protector de la piel. Humectante.
Cód. ATC: D02AE01

INDICACIONES

FACTOR AE UREA está indicado en aquellas afecciones que requieran una acción humectante enérgica sobre afecciones de la piel seca y agrietada de manos, cara y cuerpo. Xerosis ocasionada por diabetes, eccema atópico, ictericia, hipersequedad, descamación o rugosidad pronunciadas que requieren una humectación profunda.

ACCIÓN FARMACOLÓGICA

FACTOR AE UREA actúa tópicamente favoreciendo la humectación profunda de las distintas capas de la piel, por la atracción de agua (acción hidratante) ejercida por la urea.

FARMACOCINÉTICA

La urea contenida en este medicamento se libera rápidamente y penetra principalmente en la capa córnea de la piel. Solo un porcentaje bajo penetra en la epidermis y en la dermis. La urea que pasa a la circulación sanguínea se elimina principalmente por la orina y en menor medida a través del sudor.

POSOLOGÍA Y MODO DE ADMINISTRACIÓN

Adultos

Aplicar 2 a 3 veces al día sobre la piel dañada, o según indicación médica.

Modo de uso

Aplique una pequeña cantidad del medicamento sobre el área afectada. Masajee suavemente hasta que esté parejamente distribuida. Lave sus manos inmediatamente después de usar este medicamento, a menos que sus manos sean parte del área tratada.

CONTRAINDICACIONES

FACTOR AE UREA está contraindicado en personas sensibles a la urea, o a cualquier componente del producto.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Uso externo solamente. Evitar el contacto con los ojos y con el interior de la nariz o boca. Si se produjera irritación, interrumpir la aplicación temporalmente y consultar con el médico. Usar con precaución sobre la cara o sobre piel inflamada o lastimada.

Interacciones medicamentosas

No se han descrito ya que su acción es tópica a nivel de la piel.

Embarazo

No hay estudios hechos en humanos ni en animales. Solamente el médico podrá evaluar los beneficios y riesgos del uso del medicamento en mujeres embarazadas.

1



Lactancia

Las mínimas cantidades de urea que pudieran ser absorbidas, podrían distribuirse por la leche materna. Sin embargo, hasta la fecha, no se han documentado problemas en humanos.

Uso en geriatría

No se han informado problemas atribuibles a este medicamento en este grupo etario.

Uso en Pediatría

El uso de este medicamento no ha sido estudiado en población pediátrica. Por lo tanto, no está indicado en niños.

REACCIONES ADVERSAS

No se han reportado hasta el momento.

SOBREDOSIFICACIÓN

Aún no se han reportado casos en que haya habido sobredosis no tratada.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología.

- Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/2247 / 0800-444-8694.
- Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648/4658-7777 / 0800-333-0160.
- Centro de Asistencia Toxicológica La Plata: (0221) 451-5555.

Esta especialidad medicinal está libre de gluten.



PRESENTACIÓN

Envases con 200 g.

Fecha de última revisión: abril de 2022.

FORMA DE CONSERVACIÓN

- Conservar entre 15 y 30 °C.
- Mantener alejado del alcance de los niños.

Dirección Técnica: Dr. Alejandro D. Santarelli - Farmacéutico.
Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud de la Nación. Certificado N° 58.998

Laboratorios CASASCO S.A.I.C.
Boyacá 237 - Ciudad Autónoma de Buenos Aires - Argentina.

E-5287-01 / D5623 / Act.: 11/2022

CASASCO

2

