

FN/2003/PO/018

PASTA LASSAR

FORMULARIO NACIONAL



NIPO AEMPS: 134-20-002-3
NIPO AEBOE: 090-22-245-5

FN/2003/PO/018

PASTA LASSAR

1. **Nombre:** Pasta Lassar.

2. **Sinónimos**

Pasta grasa de óxido de zinc.

3. **Composición**

3.1 Fórmula patrón (100 g)

| | |
|--------------------|--------------|
| Óxido de zinc | 25 g |
| Almidón de arroz | 25 g |
| EXCIPIENTES | |
| Parafina filante | c.s.p. 100 g |

3.2 Materias primas

| COMPONENTE | REFERENCIA ESTÁNDAR |
|------------------|---|
| Óxido de zinc | RFE Mon. N.º 0252 |
| Almidón de arroz | RFE Mon. N.º 0349 |
| Parafina filante | British Pharmacopoeia (White Soft Paraffin) |

3.3 Material y equipo

Ningún material específico distinto al previsto en los procedimientos que se indican

4. **Metodología**

PN de elaboración de pastas (PN/L/FF/005/00).

Método específico

Se funde la parafina filante en baño de agua, a 50-55 °C.

Se calienta el mortero, llenándolo de agua caliente y secándolo posteriormente.

Se pulverizan en el mortero caliente el óxido de zinc y el almidón de arroz.

Se incorpora muy poco a poco la parafina filante fundida sobre la mezcla anterior, trabajando con el pistilo hasta que se enfríe y se obtenga una pasta homogénea.

Entorno

No se requieren condiciones distintas a las especificadas en el PN de elaboración de pastas.

5. **Envasado y conservación**

5.1 Envasado

Se envasa en tarro.

5.2 Condiciones de conservación

Se debe conservar herméticamente cerrado y a temperatura inferior a 30 °C.

6. **Características del producto acabado**

Es una pasta consistente de color blanco.

7. **Plazo de validez**

En condiciones óptimas de conservación el plazo de validez es de 3 meses.

8. **Indicaciones y posología**

Es una pasta calmante, protectora y astringente, utilizada en el tratamiento de afecciones irritativas de la piel como intertrigo, dermatitis del pañal, ictiosis y quemaduras leves.

Posología:

Se debe aplicar una fina capa sobre la zona afectada una o dos veces al día.

9. **Reacciones adversas**

Puede producir lesiones granulomatosas en heridas abiertas y reacciones alérgicas.

En caso de ingestión accidental el zinc puede producir anemia y es corrosivo por formarse el $ZnCl_2$.

10. **Precauciones, contraindicaciones e interacciones**

Está contraindicado en personas con alergia a algunos de los componentes.

Si aparecen signos de infección como dolor, eritema o pus, es necesario consultar con el médico.

11. **Comentarios y observaciones**

Esta formulación se puede utilizar como base para la elaboración de otras pastas. Para aumentar su viscosidad se puede añadir del 1% al 2% de parafina sólida, que debe incorporarse junto con la parafina filante para evitar la formación de grumos.

La denominación de Pasta Lassar se corresponde en algunos textos con esta misma composición y ácido salicílico al 2%.

12. Etiquetado

La etiqueta debe confeccionarse siguiendo los criterios establecidos en el procedimiento general de etiquetado (PN/L/PG/008/00).

PROSPECTO PARA EL PACIENTE
PASTA LASSAR

Forma farmacéutica: pasta cutánea.

Vía de administración: uso cutáneo, este medicamento debe aplicarse sobre la piel.

Composición (110 g):

| | |
|--------------------|--------------|
| Óxido de zinc | 25 g |
| Almidón de arroz | 25 g |
| <i>Excipiente:</i> | |
| Parafina filante | c.s.p. 100 g |

Actividad-indicaciones:

Es una pasta calmante, protectora, antiséptica y astringente.

Este preparado se utiliza en el tratamiento de irritaciones de la piel como intértrigo, escoce-
duras del pañal, ictiosis y quemaduras leves.

Contraindicaciones:

No utilice este preparado en caso de alergia a alguno de los componentes del preparado.

Precauciones:

Si aparecen signos de infección como dolor, enrojecimiento o pus, consulte con el médico.

Evite el contacto con los ojos y mucosas; si se produjera lave con abundante agua durante unos 15 minutos.

Interacciones:

Hasta el momento no se han descrito las posibles interacciones de este medicamento; no obstante, evite aplicar simultáneamente otros medicamentos en la misma zona de la piel.

Advertencias:

Embarazo y lactancia: no debe utilizarse durante el embarazo y la lactancia sin consultar con el médico.

Efectos sobre la capacidad de conducción: hasta el momento no se han descrito los posibles efectos de este medicamento.

Posología:

Se debe aplicar una fina capa sobre la zona afectada una o dos veces al día.

Normas para la correcta administración:

Aplíquelo sobre la superficie afectada, limpia y seca, en cantidad suficiente para cubrirla. Lave las manos tras la aplicación.

Intoxicación y sobredosis:

En caso de intoxicación o sobredosis el paciente debe acudir inmediatamente a un centro médico o llamar al Servicio de Información Toxicológica, tfno.: 91 562 04 20.

Reacciones adversas:

Puede dar lugar a lesiones granulomatosas y reacciones alérgicas.

Conservación:

Se debe conservar con el envase bien cerrado y a temperatura inferior a 30 °C.

Caducidad:

No utilizar después del plazo de validez o fecha de caducidad indicado en el envase.