

Vademécum 2020

INDICE



(seleccionar)

- **CUTANIL** PASTA TÓPICA 1%
- **DERMODAN** CREMA 0,1%
- **DERMODAN** CREMA 0,5%
- **DERMODAN** CREMA 0,25%
- **DERMODAN** PLUS
- **GLIZFLAN** EMULSIÓN
- **LABIMIQ** CREMA TÓPICA 5%
- **LABOSALIC**[®] LOCIÓN
- **LABOSONA**^{®-G} CREMA TÓPICA
- **TRIBESONA**[®]
- **TRICOXANE**[®] LOCIÓN TÓPICA 2%
- **TRICOXANE**[®] LOCIÓN CAPILAR 5%
- **TRICOPLUS**[®]

CUTANIL PASTA TÓPICA 1%

Composición

Cada 100 gramos de pasta contiene:
Clotrimazol: 1,00 g
Excipientes: Talco, óxido de zinc, aceite mineral, petrolato blanco, c.s.

Clasificación

Antimicótico

Descripción

Cutanil es un antimicótico de amplio espectro, formulado con pasta lassar, usado en el tratamiento de infecciones dérmicas causadas por varias especies de dermatofitos y levaduras. Además, contiene óxido de zinc que posee propiedades secantes y cicatrizantes.

Indicaciones

Tratamiento del pie de atleta (tinea pedis), tiña inguinal (tinea cruris) y tiña (tinea corporis).

Contraindicaciones

Hipersensibilidad a alguno de los componentes de la formulación.

Efectos secundarios

La tolerancia es buena, pero en algunos pacientes sensibles puede presentarse edema, eritema, prurito, sensación de ardor, sequedad de la piel, urticaria e irritación de la piel; en este caso se recomienda suspender su uso.

Posología

La dosis usual recomendada es:
Aplicar sobre la zona afectada extendiéndola con los dedos, renovar la aplicación cuando se ha removido por las ropas hasta desaparición total de las lesiones, aplicar 2 o 3 veces al día sobre las partes afectadas.

Precauciones y advertencias

No se recomienda su uso durante el embarazo o lactancia.
La duración del tratamiento es variada y dependerá de las dimensiones y localización de la afección.



A pesar de que los síntomas, como el prurito, desaparecen después de 1 semana de tratamiento, deberá continuar con el tratamiento de acuerdo a lo indicado por su médico.

Condiciones de almacenamiento:

- Mantener fuera del alcance de los niños.
- Mantener a temperatura no superior a 25° C.
- Mantener en su envase original, protegido del calor, la luz y la humedad.
- No use este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.
- No recomiende este medicamento a otra persona.

Presentación

Estuche conteniendo como de 30 gramos.

Vademécum
DERMATOLOGÍA

DERMODAN CREMA 0,1%

(Tretinoína)

Composición

Cada 100 gramos de Dermodan 0,1% contiene:

Tretinoína 0,10 g

Excipientes: Edetato disódico, Metilparabeno, Propilparabeno, Glicerol, Carbómero 934, Ácido esteárico, Alcohol estearílico, Alcohol cetílico, Monoestearato de glicerilo, Aceite mineral, Petrolato sólido, Polisorbato 60, Monoestearato de sorbitán, Dióxido de titanio, Octilmtoxocinamato, Trietanolamina, Vitamina E acetato, Alcohol etílico, Esencia lilas, Agua purificada.

¿Por qué se receta este medicamento?

DERMODAN se utiliza para tratar el acné y varias afecciones de la piel. Estimula la exfoliación de las áreas afectadas y destapa los poros.

DERMODAN controla el acné, pero no lo cura.

¿Cómo debe usarse?

El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiados a su caso particular, no obstante la dosis usual recomendada es:

DERMODAN generalmente se usa todos los días a la hora de acostarse o una vez cada dos o tres días.

¿Cómo se utiliza?

DERMODAN se presenta en forma de crema para uso tópico. a estos pasos: 1. Lávese bien las manos y la zona de piel afectada con agua y jabón suave (que no sea jabón medicado o abrasivo, ni un jabón que reseque la piel). Seque muy bien la piel y espere unos 20 ó 30 minutos antes de aplicar el producto. 2. Aplique el medicamento con la punta de los dedos, con una gasa o con un hisopo de algodón limpios. 3. Utilice suficiente medicamento para cubrir ligeramente la zona afectada. No impregne demasiado la gasa o el hisopo.

Aplique el medicamento solamente en la zona de piel afectada (por ejemplo, la piel con las ulceraciones del acné). No deje que el medicamento toque los costados de la nariz, piel lacerada, los ojos y la boca.



¿Qué instrucciones especiales debo seguir al utilizar este medicamento?

Durante los primeros siete o diez días de uso del medicamento, probablemente su acné empeore (enrojecimiento, escamación de la piel y aumento de las llagas del acné). No obstante, continúe usándolo; las llagas del acné deberían desaparecer. Generalmente se necesitan dos a tres semanas (y algunas veces más de 6 semanas) de uso regular de DERMODAN antes de que se note algún mejoramiento.

Utilice sólo cosméticos no medicados en la piel limpia. No use preparados tópicos que contengan mucho alcohol, mentol, especias o agentes abrasivos (por ejemplo lociones de afeitar, astringentes y perfumes); pueden producir ardor en la piel, especialmente cuando comience a utilizar DERMODAN. No use ningún otro medicamento tópico, especialmente peróxido de benzoilo, ácido salicílico (para quitar verrugas) y shampoos contra la caspa que contengan azufre o resorcinol, excepto si su médico se lo indica expresamente. Si ha utilizado cualquiera de estos medicamentos tópicos recientemente, pregunte a su médico si tiene que esperar antes de usar DERMODAN.

Vademécum
DERMATOLOGÍA

¿Qué hago si olvido aplicar una dosis?

Si usa DERMODAN una vez al día, omita completamente la dosis faltante. No use este medicamento más de una vez al día. Si usa DERMODAN cada dos o tres días y se acuerda de la dosis faltante unas 12 horas después de la hora en que debería haberla aplicado, aplique inmediatamente la dosis faltante. De lo contrario, omítala.

¿Qué efectos secundarios puede producir este medicamento? ¿Qué puedo hacer al respecto?

Aunque no es común que DERMODAN produzca efectos secundarios, algunas veces pueden presentarse.

Calor temporario o ligero escozor de la piel. Si este efecto persiste o es severo, use menos medicamento con cada aplicación y aumente gradualmente la cantidad hasta que pueda tolerarla. Aclaración u oscurecimiento temporarios de la piel. Este efecto secundario debería desaparecer una vez suspendido el tratamiento.

Enrojecimiento y escamación de la piel; aumento de las llagas del acné. Continúe usando el medicamento. Las llagas deberían desaparecer. Fuerte enrojecimiento, hinchazón, ampollas, o costras de la piel. Use el medicamento con menos frecuencia o suspéndalo hasta que su piel regrese a lo normal. Si estos efectos persisten, consulte a su médico.

¿Qué otras precauciones debo observar durante el uso de este medicamento?

Antes de usar este medicamento, informe a su médico si está embarazada o amamantando.

No se exponga a la luz directa del sol, al viento y al clima frío toda vez que sea posible (especialmente si se quema fácilmente con el sol) para evitar que la piel se irrite. No use lámparas solares. Si presenta quemaduras de sol, no use DERMODAN hasta que su piel se recupere. Cuando se exponga a la luz del sol, use ropa y loción protectora. No se lave la cara más de dos o tres veces al día, use sólo jabón suave. No deje que ninguna otra persona use su medicamento. DERMODAN debe usarse solamente para los problemas grave de piel diagnosticados por un médico.

¿Cómo debe guardarse este medicamento?

Mantenga el envase bien tapado, a temperatura ambiente y fuera del alcance de los niños.

Presentaciones:

DERMODAN 0,1% Estuche con 1 pommo de 15 gramos.

DERMODAN CREMA 0,5%

(Tretinoína)

Composición

Cada 100 gramos de Dermodan 0,05% contiene: Tretinoína 0,05 g

Excipientes: Edetato disódico, Metilparabeno, Propilparabeno, Glicerol, Carbómero 934, Ácido esteárico, Alcohol estearílico, Alcohol cetílico, Monoestearato de glicerilo, Aceite mineral, Petrolato sólido, Polisorbato 60, Monoestearato de sorbitán, Dióxido de titanio, Octilmetoxicinamato, Trietanolamina, Vitamina E acetato, Alcohol etílico, Esencia lilas, Agua purificada.

¿Por qué se receta este medicamento?

DERMODAN se utiliza para tratar el acné y varias afecciones de la piel. Estimula la exfoliación de las áreas afectadas y destapa los poros. DERMODAN controla el acné, pero no lo cura.

¿Cómo debe usarse?

El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiados a su caso particular, no obstante la dosis usual recomendada es:

DERMODAN generalmente se usa todos los días a la hora de acostarse o una vez cada dos o tres días.

¿Cómo se utiliza?

DERMODAN se presenta en forma de crema para uso tópico. Para aplicar siga estos pasos:

1. Lávese bien las manos y la zona de piel afectada con agua y jabón suave (que no sea jabón medicado o abrasivo, ni un jabón que reseque la piel).

Seque muy bien la piel y espere unos 20 ó 30 minutos antes de aplicar el producto.

2. Aplique el medicamento con la punta de los dedos, con una gasa o con un hisopo de algodón limpios.

3. Utilice suficiente medicamento para cubrir ligeramente la zona afectada. No impregne demasiado la gasa o el hisopo.

Aplique el medicamento solamente en la zona de piel afectada (por ejemplo, la piel con las ulceraciones del acné). No deje que el medicamento toque los costados de la nariz, piel lacerada, los ojos y la boca.



¿Qué instrucciones especiales debo seguir al utilizar este medicamento? Durante los primeros siete o diez días de uso del medicamento, probablemente su acné empeore (enrojecimiento, escamación de la piel y aumento de las llagas del acné). No obstante, continúe usándolo; las llagas del acné deberían desaparecer. Generalmente se necesitan dos a tres semanas (y algunas veces más de 6 semanas) de uso regular de DERMODAN antes de que se note algún mejoramiento.

Utilice sólo cosméticos no medicados en la piel limpia. No use preparados tópicos que contengan mucho alcohol, mentol, especias o agentes abrasivos (por ejemplo lociones de afeitar, astringentes y perfumes); pueden producir ardor en la piel, especialmente cuando comience a utilizar DERMODAN. No use ningún otro medicamento tópico, especialmente peróxido de benzoilo, ácido salicílico (para quitar verrugas) y shampoos contra la caspa que contengan azufre o resorcinol, excepto si su médico se lo indica expresamente.

Si ha utilizado cualquiera de estos medicamentos tópicos recientemente, pregunte a su médico si tiene que esperar antes de usar DERMODAN.

Vademécum
DERMATOLOGÍA

¿Qué efectos secundarios puede producir este medicamento? ¿Qué puedo hacer al respecto?

Aunque no es común que DERMODAN produzca efectos secundarios, algunas veces pueden presentarse.

Calor temporario o ligero escozor de la piel.

Si este efecto persiste o es severo, use menos medicamento con cada aplicación y aumente gradualmente la cantidad hasta que pueda tolerarla.

Aclaración u oscurecimiento temporarios de la piel. Este efecto secundario debería desaparecer una vez suspendido el tratamiento.

Enrojecimiento y escamación de la piel; aumento de las llagas del acné. Continúe usando el medicamento. Las llagas deberían desaparecer. Fuerte enrojecimiento, hinchazón, ampollas, o

costras de la piel. Use el medicamento con menos frecuencia o suspéndalo hasta que su piel regrese a lo normal. Si estos efectos persisten, consulte a su médico.

¿Qué otras precauciones debo observar durante el uso de este medicamento?

Antes de usar este medicamento, informe a su médico si está embarazada o amamantando.

No se exponga a la luz directa del sol, al viento y al clima frío toda vez que sea posible (especialmente si se quema fácilmente con el sol) para evitar que la piel se irrite. No use lámparas solares.

Si presenta quemaduras de sol, no use DERMODAN hasta que su piel se recupere. Cuando se exponga a la luz del sol, use ropa y loción protectora. No se lave la cara más de dos o tres veces al día, use sólo jabón suave. No deje que ninguna otra persona use su medicamento. DERMODAN debe usarse solamente para los problemas grave de piel diagnosticados por un médico.

¿Cómo debe guardarse este medicamento?

Mantenga el envase bien tapado, a temperatura ambiente y fuera del alcance de los niños.

Presentaciones:

DERMODAN 0,05% Estuche con 1 pomo de 30 gramos.

DERMODAN CREMA 0,25%

(Tretinoína)

Composición

Cada 100 gramos de Dermodan 0,025% contiene:

Tretinoína 0,025 g

Excipientes: Edetato disódico, Metilparabeno, Propilparabeno, Glicerol, Carbómero 934, Ácido esteárico, Alcohol estearílico, Alcohol cetílico, Monoestearato de glicerilo, Aceite mineral, Petrolato sólido, Polisorbato 60, Monoestearato de sorbitán, Dióxido de titanio, Octilmetoxicinamato, Trietanolamina, Vitamina E acetato, Alcohol etílico, Esencia lilas, Agua purificada.

¿Por qué se receta este medicamento?

DERMODAN se utiliza para tratar el acné y varias afecciones de la piel. Estimula la exfoliación de las áreas afectadas y destapa los poros.

DERMODAN controla el acné, pero no lo cura.

¿Cómo debe usarse?

El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiados a su caso particular.

¿Cómo se utiliza?

DERMODAN se presenta en forma de crema para uso tópico. Para aplicar siga estos pasos:

1. Lávese bien las manos y la zona de piel afectada con agua y jabón suave (que no sea jabón medicado o abrasivo, ni un jabón que reseque la piel).

Seque muy bien la piel y espere unos 20 ó 30 minutos antes de aplicar el producto.

2. Aplique el medicamento con la punta de los dedos, con una gasa o con un hisopo de algodón limpios.

3. Utilice suficiente medicamento para cubrir ligeramente la zona afectada. No impregne demasiado la gasa o el hisopo.

Aplique el medicamento solamente en la zona de piel afectada (por ejemplo, la piel con las ulceraciones del acné). No deje que el medicamento toque los costados de la nariz, piel lacerada, los ojos y la boca.

¿Qué instrucciones especiales debo seguir al utilizar este medicamento?

Durante los primeros siete o diez días de uso del medicamento, probablemente



su acné empeore (enrojecimiento, escamación de la piel y aumento de las llagas del acné). No obstante, continúe usándolo; las llagas del acné deberían desaparecer. Generalmente se necesitan dos a tres semanas (y algunas veces más de 6 semanas) de uso regular de DERMODAN antes de que se note algún mejoramiento. Utilice sólo cosméticos no medicados en la piel limpia. No use preparados tópicos que contengan mucho alcohol, mentol, especias o agentes abrasivos (por ejemplo lociones de afeitar, astringentes y perfumes); pueden producir ardor en la piel, especialmente cuando comience a utilizar DERMODAN. No use ningún otro medicamento tópico, especialmente peróxido de benzoilo, ácido salicílico (para quitar verrugas) y shampoos contra la caspa que contengan azufre o resorcinol, excepto si su médico se lo indica expresamente.

Si ha utilizado cualquiera de estos medicamentos tópicos recientemente, pregunte a su médico si tiene que esperar antes de usar DERMODAN.

Vademécum
DERMATOLOGÍA

¿Qué efectos secundarios puede producir este medicamento? ¿Qué puedo hacer al respecto?

Aunque no es común que DERMODAN produzca efectos secundarios, algunas veces pueden presentarse.

Calor temporario o ligero escozor de la piel. Si este efecto persiste o es severo, use menos medicamento con cada aplicación y aumente gradualmente la cantidad hasta que pueda tolerarla. Aclaración u oscurecimiento temporarios de la piel. Este efecto secundario debería desaparecer una vez suspendido el tratamiento.

Enrojecimiento y escamación de la piel; aumento de las llagas del acné. Continúe usando el medicamento. Las llagas deberían desaparecer. Fuerte enrojecimiento, hinchazón, ampollas, o costras de la piel. Use el medicamento con menos frecuencia o suspéndalo hasta que su piel regrese a lo normal. Si estos efectos persisten, consulte a su médico.

¿Qué otras precauciones debo observar durante el uso de este medicamento?

Antes de usar este medicamento, informe a su médico si está embarazada o amamantando.

No se exponga a la luz directa del sol, al viento y al clima frío toda vez que sea posible (especialmente si se quema fácilmente con el sol) para evitar que la piel se irrite. No use lámparas solares. Si presenta quemaduras de sol, no use DERMODAN hasta que su piel se recupere. Cuando se exponga a la luz del sol, use ropa y loción protectora. No se lave la cara más de dos o tres veces al día, use sólo jabón suave. No deje que ninguna otra persona use su medicamento. DERMODAN debe usarse solamente para los problemas grave de piel diagnosticados por un médico.

¿Cómo debe guardarse este medicamento?

Mantenga el envase bien tapado, a temperatura ambiente y fuera del alcance de los niños.

Presentaciones:

DERMODAN 0,025% Estuche con 1 pommo de 30 gramos.

Vademécum
DERMATOLOGÍA

DERMODAN PLUS

(Tretinoína)

Composición

Cada 100 g de gel contienen:

Eritromicina 4 g

Tretinoína 0,025 g

Clasificación

Tratamiento tópico del acné.

Contraindicaciones

Hipersensibilidad a algún componente de la fórmula.

Advertencias y precauciones

DERMODAN PLUS no debe aplicarse en zonas de la piel donde existan lesiones abiertas, eccema o inflamación severa de la piel. Evitar la exposición a la luz directa del sol, al viento y al clima frío toda vez que sea posible (especialmente si se quema fácilmente con el sol) para evitar que la piel se irrite. No usar lámparas solares. Si presenta quemaduras de sol, no use DERMODAN PLUS hasta que su piel se recupere. Cuando se exponga a la luz del sol, use ropa y loción protectora. No deje que ninguna otra persona use su medicamento. DERMODAN PLUS debe usarse solamente para los problemas graves de piel diagnosticados por un médico. Evite el contacto con los ojos. Si esto ocurre lávelos con abundante agua de la llave.

Interacciones

Evitar en lo posible el empleo concomitante de otras terapias antiacné para evitar posibles efectos irritantes acumulativos.

Efectos adversos no deseados

Puede presentarse prurito, descamación, eritema, ardor.

Forma de administración

Vía de administración: Tópica.



Posología:

Según indicación médica.

El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiado en su caso particular, no obstante, la dosis usual recomendada es:

Aplicar DERMODAN PLUS sobre el área afectada una vez al día antes de acostarse. Previa a su aplicación, la piel debe estar limpia, lavar con un jabón suave y luego secar.

Condiciones de almacenamiento

Mantener lejos del alcance de los niños.

Mantener a no más de 25 °C.

Mantener en su envase original, protegido de la luz, calor y humedad.

No use este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

Presentación

Envase como gel tópico 30 g.

Vademécum
DERMATOLOGÍA

GLIZFLAN EMULSIÓN

Composición

Aqua, Butyrospermum Parkii Butter/
Citric Acid, Glycerin, Caprylic/Capric
Triglyceride, Ppg-15 Stearyl Ether/Bht,
Steareth-2, Cetearyl Alcohol, Steareth-21,
Dimethicone, Glyceryl Laurate, Lauric
Acid, Tocopheryl Acetate, Hydrogenated
Lecithin, Ethylhexylglycerin, Acrylates/
C10-30 Alkyl Acrylate Crosspolymer,
Arginine, Stearyl Glycyrhettinate, Caprylyl
Glycol/1,2-Hexanediol, Lonicera Caprifolium
(Honeysuckle) Flower Extract (And) Lonicera
Japonica (Honeysuckle) Flower Extract,
Lecithin/Tocopherol/Ascorbyl Palmitate/
Citric Acid, Dipotassium Glycyrhizate,
Decarboxy Carnosine Hcl, Butylene Glycol,
Phenoxyethanol.



Descripción

GLIZFLAN es una emulsión O/W (aceite/ agua), que ayuda a la piel cuando está quebrada o irritada o extremadamente seca.

Protege, hidrata, refresca, suaviza y renueva la piel sensible. Crea una barrera protectora que mejora la apariencia de la piel, recuperando su tersura y suavidad.

Modo de empleo

Aplicar mediante un ligero masaje hasta su total absorción, insistiendo en las zonas del cuerpo que presenten una mayor sequedad dos veces al día.

Presentaciones

GLIZFLAN emulsión como de 40 mL.

Vademécum
DERMATOLOGÍA

LABIMIQ CREMA TÓPICA 5%

(Imiquimod)

Composición y presentación

Cada 100 g de crema contiene:

Imiquimod 5 g.

Excipientes: Ácido isoesteárico, polisorbato 60, alcohol estearílico, vaselina sólida, alcohol cetílico, alcohol bencílico, glicerol, monoestearato de sorbitan, goma xantán, metilparabeno, propilparabeno, agua.

Clasificación

Modificador de la respuesta inmune.

Antiviral tópico.

Indicaciones

Tratamiento tópico de:

- Verrugas genitales y perianales externas en pacientes mayores de 12 años.
- Carcinoma de células basales superficiales.
- Queratosis actínica no hipertrófica, no hiperqueratósica, clínicamente típica de rostro y cuero cabelludo en adultos inmunocompetentes.

Este medicamento debe ser usado sólo por indicación médica.

Advertencias y precauciones

Antes de usar este medicamento debe sopesarse los riesgos y los beneficios en su uso, los que deben ser discutidos entre Ud. y su médico. Principalmente debe considerar los aspectos siguientes:

- Alergias:** Ud. debe comunicar a su médico si alguna vez ha presentado una reacción alérgica a este medicamento o a alguna otra sustancia, ya sea alimentos, preservantes, colorantes u otros medicamentos.
- Embarazo:** Ud. debe comunicar a su médico si está embarazada o planea estarlo. No existe evidencia clínica de su seguridad de uso durante el embarazo.
- Lactancia:** Ud. debe conversar con el médico acerca de la conveniencia del uso de este producto mientras está amamantando. No existe evidencia clínica de su seguridad de uso durante la lactancia.
- Niños:** No hay suficientes estudios que avalen su uso en menores de 12 años con verrugas externas genitales y / o perianales ni en menores de 18 años con queratosis actínicas o con carcinoma de células basales superficiales.



e) Otros: No utilizar en el área de los ojos, boca y nariz.

Sólo para uso externo.

No se ha evaluado su eficacia en papiloma viral humano uretral, intravaginal, cervical, rectal o intraanal, por lo que su uso no está recomendado. En caso de ocurrir reacciones locales a la piel lavar el área afectada con jabón suave y agua.

No aplicar la crema sobre la piel irritada o con heridas abiertas. Se debe esperar que la piel sane.

Cuando se está bajo tratamiento con crema de Imiquimod por verrugas genitales o perianales, se recomienda eliminar la crema antes de tener relaciones sexuales, ya que ésta puede debilitar el efecto de preservativos y diafragmas. En caso contrario, usar otro método anticonceptivo.

Usar con precaución en hombres no circuncidados que están bajo tratamiento con crema de Imiquimod por verrugas genitales o perianales.

Usar con precaución en mayores de 65 años.

Cuando se está bajo tratamiento con crema de Imiquimod por queratosis actínica o carcinoma de células basales superficiales, se recomienda evitar o minimizar la exposición a la luz solar (incluyendo lámparas de luz).

f) Contraindicaciones: Este medicamento no debe ser usado en pacientes que presenten algunas de las siguientes afecciones, excepto si el médico lo indica:

Vademécum
DERMATOLOGÍA

Hipersensibilidad conocida a Imiquimod o a cualquier componente de la fórmula.

Interacciones

El efecto de un medicamento puede modificarse por su administración junto con otros (interacciones). Ud. debe comunicar a su médico de todos los medicamentos que está tomando, ya sea con o sin receta médica, antes de usar este fármaco.

Se debe evitar usar la crema junto con otros tratamientos tópicos.

Presencia de otras enfermedades

El efecto de un medicamento puede modificarse por la presencia de una enfermedad, dando lugar a efectos no deseados, algunos de ellos severos.

Ud. debe comunicar a su médico si padece de alguna enfermedad, principalmente en los casos siguientes:

Procesos inflamatorios de la piel.

Efectos adversos (no deseados)

Los medicamentos pueden producir algunos efectos no deseados además de los que se pretende obtener. Algunos de estos efectos pueden requerir atención médica.

Consulte inmediatamente al médico si presenta alguno de los síntomas siguientes:

Reacciones alérgicas en la zona de aplicación que sean intolerables, como picazón intensa, sensación de quemazón, dolor, hinchazón, ampollas, heridas abiertas o costras.

Pueden ocurrir otros efectos no deseados que usualmente no requieren atención médica y que desaparecen con el uso (adaptación del organismo al medicamento). No obstante, si continúan o se intensifican debe comunicarlo a su médico. Entre éstos pueden presentarse:

Ardor o picazón leve, descamación, dolor, resentimiento o sensación de blandura leve, coloración rojiza leve.

Si Ud. nota cualquier otro efecto molesto no mencionado, consulte a su médico.

Forma de administración

Úsese este medicamento siguiendo las instrucciones de uso. No use más o con mayor frecuencia que la que su médico indique.

Se recomienda aplicar la crema en la zona afectada, previamente limpia y seca, de preferencia antes de acostarse.

La crema de Imiquimod debe aplicarse en una capa fina y extenderse sobre el área de

tratamiento hasta que la crema desaparezca. La crema se debe aplicar antes de la hora normal de dormir. Después del periodo de tratamiento, la crema debe eliminarse del área tratada con jabón suave y agua. Lávese las manos cuidadosamente antes y después de la aplicación de la crema.

No usar tela oclusiva en el sitio de aplicación.

Si se olvida aplicar una dosis, hágalo tan pronto como sea posible y vuelva al esquema habitual.

Para que el tratamiento con este medicamento sea efectivo, debe aplicar todas las dosis que su médico le haya recetado, aunque se sienta bien después de unos pocos días de tratamiento.

Dosis:

El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiado a su caso particular. No obstante la dosis usual recomendada es:

- Verrugas genitales: La crema de Imiquimod debe aplicarse 3 veces a la semana (por ejemplo, lunes, miércoles y viernes o martes, jueves y sábado) y debe permanecer en la piel durante 6 – 10 horas.

- Queratosis actínica: Antes de aplicar la crema, el paciente debe lavar el área de tratamiento con jabón suave y agua y dejar que el área se seque completamente (al menos 10 minutos). La crema debe aplicarse 2 veces a la semana (lunes y jueves o martes y viernes) y debe permanecer en la piel durante aproximadamente 8 horas.

- Carcinoma de células basales superficiales: La crema de Imiquimod debe aplicarse 5 días consecutivos a la semana (por ejemplo, lunes a viernes) y debe permanecer en la piel durante aproximadamente 8 horas. El área de tratamiento debe incluir 1 cm de margen alrededor del tumor.

Condiciones de almacenamiento

Mantener el producto lejos del alcance de los niños.

Mantener el producto en su envase original, protegido del calor, luz y humedad.

No usar este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

No repita el tratamiento sin consultar antes con el médico.

No recomiende este medicamento a otra persona.

Vademécum
DERMATOLOGÍA

LABOSALIC[®] LOCIÓN

Composición y presentación

Cada g de loción contiene:

Betametasona 0,5 mg.

(como dipropionato)

Ácido salicílico 20 mg.

Excipientes: Edetato disódico dihidrato, alcohol etílico 96°, glicerina, fosfato de sodio monobásico monohidrato, hidróxido de sodio 45 % p / p, agua purificada.

Clasificación

Corticosteroide tópico.

Tratamiento tópico de las dermatosis del cuero cabelludo y otras zonas pilosas que responden a la corticoterapia, especialmente cuando van acompañadas de excesiva producción de queratina y se requiere un efecto queratolítico asociado a la acción antiinflamatoria. Psoriasis y seborrea del cuero cabelludo.

Este medicamento debe ser usado sólo por indicación médica.

Advertencias y precauciones

Antes de usar este medicamento debe sopesarse los riesgos y los beneficios en su uso, los que deben ser discutidos entre Ud. y su médico. Principalmente debe considerar los aspectos siguientes:

- a) Alergias: Ud. debe comunicar a su médico si alguna vez ha presentado una reacción alérgica a este medicamento o a alguna otra sustancia, ya sea alimentos, preservantes, colorantes u otros medicamentos.
- b) Embarazo: Ud. debe comunicar a su médico si está embarazada o planea estarlo.
- c) Lactancia: Ud. debe conversar con el médico acerca de la conveniencia del uso de este producto mientras está amamantando.
- d) Niños: No debe utilizarse en niños menores de 3 años.
- e) Otros: No debe usarse cuando existen lesiones a la piel causadas por infecciones bacterianas o virales. No aplicar con el sistema de vendaje oclusivo, salvo que se haga bajo estricta supervisión médica. No utilizar en la zona oftálmica ni en mucosas.



Si se aplica en zonas extensas de la piel o por períodos prolongados se debe suspender el tratamiento en forma gradual. No use si presenta alergia a alguno de los componentes de la formulación. No usar por períodos prolongados de tiempo y en áreas extensas de la piel sin indicación médica.

Interacciones

El efecto de un medicamento puede modificarse por su administración junto con otros (interacciones). Ud. debe comunicar a su médico de todos los medicamentos que está tomando, ya sea con o sin receta médica, antes de usar este fármaco. Presencia de otras enfermedades El efecto de un medicamento puede modificarse por la presencia de una enfermedad, dando lugar a efectos no deseados, algunos de ellos severos. Ud. debe comunicar a su médico si padece de alguna enfermedad, principalmente en los casos siguientes: Tuberculosis cutánea, insuficiencia cardíaca congestiva, hipertensión arterial, insuficiencia hepática o renal.

Vademécum
DERMATOLOGÍA

LABOSONA®-G CREMA TÓPICA

Composición y presentación

Cada g de crema contiene:

Betametasona 0,50 mg.

(como dipropionato)

Gentamicina 1,00 mg.

(como sulfato)

Excipientes: Alcohol cetílico, alcohol estearílico, petrolato blanco, aceite mineral, alcoholes de lanolina acetilados, propilparabeno, sorbitan monooleato, polisorbato 80, metilparabeno, propilenglicol, 5-bromo-5-nitro-1,3-dioxano, edetato disódico dihidrato, agua purificada.



Clasificación

Corticosteroide con antibacteriano de amplio espectro, tópico.

Indicaciones

Tratamiento tópico de las dermatosis que responden a los corticosteroides, especialmente lesiones húmedas y exudativas, cuando se hayan complicado por infección secundaria causada por gérmenes susceptibles a la Gentamicina o cuando se sospecha la posibilidad de infección.

Este medicamento debe usarse bajo receta y supervisión médica.

Contraindicaciones

- Tuberculosis cutánea y afecciones virales de la piel (varicela, vacuna herpes zoster).
- Reacciones de hipersensibilidad a alguno de los componentes. Si se produce una mayor irritación local con su uso, el producto debe ser discontinuado de inmediato. Debe verificarse historias previas de sensibilización a otros antibióticos de tipo aminoglucósido (de la familia de la Gentamicina, por ejemplo, tobramicina, amikacina), pues podría ocurrir una sensibilización cruzada (si es alérgico a uno podría ser alérgico a otro).
- No debe utilizarse para la zona oftálmica (alrededor de los ojos).

Advertencias y precauciones

Antes de usar este medicamento debe sopesarse los riesgos y los beneficios en su uso, los que deben ser discutidos entre usted y su médico. Principalmente debe considerar los aspectos siguientes:

a) Alergias: Usted debe comunicar a su médico si alguna vez ha presentado una reacción alérgica a este medicamento o a alguna otra sustancia, ya sea alimentos, preservantes, colorantes, saborizantes u otros medicamentos.

b) Embarazo: Este medicamento se absorbe por la piel y puede dañar al feto, por lo que debe hablar con su médico la conveniencia de usar este medicamento si está embarazada o planea estarlo.

c) Lactancia: Este medicamento es absorbido por la piel y puede pasar a la leche materna, por lo que debe discutir con su médico la conveniencia de usar este medicamento si está amamantando. No debe aplicar este medicamento en el pecho antes de amamantar al niño.

d) Suspensión del tratamiento: Cuando el producto se ha utilizado por periodos de tiempo prolongados y / o en zonas muy extensas de la piel, el tratamiento debe suspenderse gradualmente, debido a la presencia de un corticosteroide.

Vademécum
DERMATOLOGÍA

e) Lactantes y niños: Se debe evitar aplicar en áreas extensas de la piel o por períodos prolongados de tiempo. El pediatra debe evaluar la necesidad de usar este medicamento en su niño.

f) A menos que su médico lo indique, no se recomienda usar este producto sobre heridas abiertas, quemaduras o úlceras, debido a la presencia de Gentamicina.

g) Mayores de 60 años: Estos pacientes son más sensibles a los efectos adversos del medicamento. El médico debe ir evaluando cuidadosamente la cantidad a aplicar y la frecuencia.

Presencia de otras enfermedades

Usted debe consultar a su médico antes de tomar cualquier medicamento si presenta una enfermedad al hígado, riñón, cardiovascular o cualquier otra enfermedad crónica y severa.

Efectos adversos (no deseados)

Existen efectos que se presentan rara vez, pero son severos y en caso de presentarse debe acudir en forma inmediata al médico: reacciones de hipersensibilidad (alergia), tales como ronchas en la piel, hinchazón, dificultad para respirar.

Otros efectos: Pueden presentarse otros efectos que habitualmente no necesitan atención médica, los cuales pueden desaparecer durante el tratamiento, a medida que su cuerpo se adapta al medicamento. Sin embargo, consulte a su médico si cualquiera de estos efectos persisten o se intensifican: aparición de ampollas o erupciones en la piel, cambios de color de la piel, excesivo crecimiento de pelo en la zona, sensación de quemazón y picor en la piel, disminución del espesor de la piel.

Si usted nota cualquier otro efecto molesto no mencionado, consulte a su médico.

Sobredosis

Si se aplica sobre heridas, áreas extensas de la piel o si se aplica vendaje, existe la posibilidad de una mayor absorción y aparición de efectos adversos. Lavar con abundante agua. Debe recurrir a un centro asistencial para evaluar la gravedad de la intoxicación y tratarla adecuadamente, llevando el envase del medicamento que se ha tomado.

Forma de administración

Use este medicamento siguiendo las instrucciones de uso. No use más o con mayor frecuencia que la que su médico le indique.

El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiados a su caso particular. No obstante, la dosis usual recomendada es: Aplicar una capa delgada de la crema sobre la zona afectada, 2 veces al día y frotar con suavidad hasta que penetre completamente. Una vez aliviado el estado inicial, es posible un tratamiento de mantención con aplicaciones menos frecuentes, de acuerdo a la necesidad.

La duración del tratamiento debe limitarse a un máximo de 8 días.

Debe lavar sus manos antes y después de cada aplicación

Condiciones de almacenamiento

Mantener el producto lejos del alcance de los niños.

Mantener el producto en su envase original, protegido del calor, luz y humedad.

No usar este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

No repita el tratamiento sin consultar antes con el médico.

No recomiende este medicamento a otra persona.

TRIBESONA®

Composición y presentación

Clotrimazol

Dexametasona acetato

Clasificación

Antimicótico, antipruriginoso y antiinflamatorio tópico.

Indicaciones

TRIBESONA esta indicado en la terapia de inflamaciones e infecciones de la piel, principalmente con la participación de hongos tales como: eczema de contacto; atópico, seborreico, micótico, numular.

Contraindicaciones

Antecedentes de hipersensibilidad a cualquiera de los componentes de la formula.

Efectos secundarios

Es una crema muy bien tolerada y al igual que con otros corticosteroides tópicos pueden presentar ocasionalmente algunas reacciones adversas locales como ardor, picazón, irritación, atrofia cutánea e hipopigmentación.

Precauciones

Si se produce irritación se debe suspender la aplicación.

Si se trata zonas extensas de la piel, existe la posibilidad de que aumente la zona de absorción sistémica y debería tomarse las precauciones adecuadas.

Use con precaución durante el periodo de gestación, especialmente cuando se emplean cantidades grandes en zona extensas y por periodos prolongados.

Posología

Según indicación médica.

Presentación

Pomo 20 g crema



Vademécum
DERMATOLOGÍA

TRICOXANE® LOCIÓN TÓPICA 2%

Composición

Cada 100 mL de loción tópica contiene:
Minoxidil 2 %

Excipientes: Propilenglicol, ácido benzoico, edetato disódico, metabisulfito de sodio, dl-alfa-tocoferil acetato, alcohol etílico potable, agua purificada c.s.

Clasificación

Antialopécico. Estimulante del crecimiento del cabello.

Indicaciones

Tratamiento de la alopecia areata y androgénica.

Advertencias

- No ingerir la solución.
- No aplicar sobre superficies grandes, sólo como lo indicó su médico.
- Todo beneficio obtenido con el empleo del producto se pierde si no se usa durante el período indicado por el médico.
- Se necesita la aplicación continua del producto durante 4 o más meses antes que se evidencie crecimiento del cabello. Al dejar de usar el producto el beneficio obtenido puede perderse en un lapso de 4 a 6 meses.
- En caso de que usted experimente un efecto indeseable que en su opinión ha sido provocado o agravado por el uso de este medicamento, comuníquese a su médico o farmacéutico y solicite que sea reportado a la autoridad sanitaria.

Contraindicaciones

No debe ser empleado por niños, embarazadas, mujeres en periodo de lactancia, pacientes con enfermedades cardiovasculares (enfermos del corazón) y personas con antecedentes de alergia al minoxidil.

Precauciones

Consulte al médico si luego de las primeras aplicaciones o durante el tratamiento, le



provoca una reacción alérgica o cualquier irritación del cuero cabelludo.

Deje de usar TRICOXANE® y consulte al médico si se presentan las siguientes reacciones:

- Ritmo cardíaco acelerado o palpitaciones.
 - Hinchazón de manos, cara, tobillos o estómago.
 - Vértigos, aturdimiento, visión borrosa, dolor al pecho, brazos u hombros.
 - Síntomas de indigestión.
 - Irritación grave del cuero cabelludo.
- Evite el contacto con los ojos. Si esto ocurre lávelos con abundante agua de la llave.

Reacciones adversas

En general TRICOXANE® solución tópica es bien tolerado, algunos pacientes pueden desarrollar dermatitis de contacto o presentar prurito luego de su aplicación, así como sequedad de la piel y sensación de quemadura o rash.

Menos frecuentemente presenta efectos secundarios sistémicos como son: hinchazón de la cara, eritema generalizado, mareos, cefalea, debilidad, irritación ocular, dolor torácico, alteraciones en la presión sanguínea y pulso.

Vademécum
DERMATOLOGÍA

El médico debe evaluar estos efectos y determinar la continuación o interrupción del tratamiento.

Sobredosificación

La ingestión accidental de TRICOXANE® produce serios trastornos tóxicos sobre el corazón, la presión arterial, la piel y estómago.

Traslade de inmediato al paciente a un servicio de urgencia, llevando el envase.

Via de administración y posología

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Tópica.

Posología

Según indicación médica.

El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiado en su caso particular, no obstante la dosis usual recomendada es de 1 mL dos veces al día, aplicado de la siguiente forma, dependiendo si su envase de Tricoxane cuenta con uno u otro dispositivo:

2. Válvula dosificadora: 1 mL (equivalente a 9 bombeos) dos veces al día sobre la zona a tratar frotando con la yema de los dedos para lograr mayor contacto. Espere que seque al aire.

Si necesita usar un shampoo, utilícelo de manera usual 2 horas antes de aplicar la loción.

Condiciones de almacenamiento

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

Mantener a temperatura no superior a la indicada en el estuche.

Mantener en su envase original, protegido del calor, luz y la humedad.

No use este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

Vademécum
DERMATOLOGÍA

TRICOXANE® LOCIÓN CAPILAR 5%

(Minoxidil)

Composición

Cada 100 mL de solución contiene:

Minoxidil 5 %

Excipientes: Propilenglicol, ácido benzoico, monooleato de sorbitan polioxietileno, edetato disódico, metabisulfito de sodio, dl-alfa-tocoferil acetato, alcohol etílico potable, agua purificada c.s.

Clasificación

Antialopéxico. Estimulante del crecimiento del cabello.

Indicaciones

Alopecia androgenética, minoxidil solución tópica es indicada para el tratamiento de la alopecia androgenética (también denominada modelo de calvicie masculina) en hombres. La alopecia androgenética es expresada en hombres como calvicie de vértice del cráneo y/o como recesión frontal del cabello. Minoxidil tópico es menos probable que sea efectivo en hombres con predominio de pérdida capilar frontal que en pacientes con las otras formas de alopecia androgenética.

Advertencias

- No ingerir la loción.
- No aplicar sobre superficies extensas, sólo como lo indicó su médico.
- Todo beneficio obtenido con el empleo del producto se pierde si no se usa durante el período indicado por el médico.
- Se necesita la aplicación continua del producto durante 4 o más meses antes que se evidencie crecimiento del cabello. Al dejar de usar el producto el beneficio obtenido puede perderse en un lapso de 4 a 6 meses.
- En caso de que usted experimente un efecto indeseable que en su opinión ha sido provocado o agravado por el uso de este medicamento, comuníquese a su médico o farmacéutico y solicite que sea reportado a la autoridad sanitaria.

Contraindicaciones

No debe ser empleado por menores de 18 años, mujeres, pacientes con enfermedades cardiovasculares y personas con antecedentes de alergia al minoxidil.



Precauciones

Consulte al médico si luego de las primeras aplicaciones o durante el tratamiento, le provoca una reacción alérgica o cualquier irritación del cuero cabelludo.

Deje de usar TRICOXANE LOCIÓN CAPILAR 5% y consulte al médico si se presentan las siguientes reacciones:

- Ritmo cardíaco acelerado o palpitaciones.
 - Hinchazón de manos, cara, tobillos o estómago.
 - Vértigos, aturdimiento, visión borrosa, dolor al pecho, brazos u hombros.
 - Síntomas de indigestión.
 - Irritación grave del cuero cabelludo.
- Evite el contacto con los ojos. Si esto ocurre lávelos con abundante agua de la llave.

Reacciones adversas

En general TRICOXANE LOCIÓN CAPILAR 5% es bien tolerado, algunos pacientes pueden desarrollar dermatitis de contacto o presentar prurito luego de su aplicación, así como sequedad de la piel y sensación de quemadura o rash.

Menos frecuentemente presenta efectos secundarios sistémicos como son: hinchazón de la cara, eritema generalizado,

Vademécum
DERMATOLOGÍA

mareos, cefalea, debilidad, irritación ocular, dolor torácico, alteraciones en la presión sanguínea y pulso.

El médico debe evaluar estos efectos y determinar la continuación o interrupción del tratamiento.

Interacciones con otros medicamentos

Informe a su médico o químico farmacéutico si está tomando o ha tomado recientemente cualquier otro medicamento, incluso los adquiridos sin receta médica.

Minoxidil en solución tópica está contraindicado con el uso concomitante de cortisol, petrolatos y tretinoínas ya que pueden causar un aumento de la absorción de minoxidil.

Sobredosificación

La ingestión accidental de TRICOXANE LOCIÓN CAPILAR 5% produce serios trastornos tóxicos sobre el corazón, la presión arterial, la piel y estómago.

Traslade de inmediato al paciente a un servicio de urgencia, llevando el envase.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN Y POSOLOGÍA

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Tópica.

POSOLOGÍA

Según indicación médica.

El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiado en su caso particular, no obstante la dosis usual recomendada es de 1 mL dos veces al día, aplicado de la siguiente forma, dependiendo si su envase de Tricoxane cuenta con uno u otro dispositivo:

1. Gotario: 1 mL dos veces al día sobre la zona a tratar frotando con la yema de los dedos para lograr mayor contacto. Espere que seque al aire.

2. Válvula dosificadora: 1 mL (equivalente a 9 bombeos) dos veces al día sobre la zona a tratar frotando con la yema de los dedos para lograr mayor contacto. Espere que seque al aire.

No aplique sobre otras partes del cuerpo. Si necesita usar un shampoo, utilícelo de manera usual 2 horas antes de aplicar la loción.

Presentación

Frasco conteniendo 100 mL de solución.

Condiciones de almacenamiento

Mantener lejos del alcance y de la vista de los niños.

Mantener a temperatura no superior a 30°C.

Mantener en su envase original, protegido de la luz, calor y humedad.

No use este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

Vademécum
DERMATOLOGÍA

TRICOPLUS®

Composición

Cada comprimido recubierto contiene:
Finasterida 1 mg.

Clasificación

Antialopésico.

Indicaciones

Tratamiento de la alopecia androgenética de grado leve a moderado. La seguridad y la eficacia de esta droga han sido demostradas en el término de 3 años de tratamiento, desconociéndose los resultados del uso más prolongado.

Propiedades: En la alopecia androgenética se han observado, en las áreas con pérdida de cabello con respecto a las que aún lo conservan, concentraciones aumentadas de 5 a -dihidrotestosterona (DHT), el metabolito activo de la testosterona. En los pacientes con este tipo de alopecia se ha observado que la administración de finasterida produce una significativa disminución de las concentraciones séricas y titulares de DHT. Se postula que a través de este mecanismo se interrumpe un factor de relevancia en la patogénesis de la alopecia androgenética.

Posología

Adultos de sexo masculino: 1 comprimido por vía oral 1 vez al día (1 mg) de manera continua, independientemente del horario de las comidas.

Efectos adversos no deseados

Las reacciones adversas informadas con mayor frecuencia durante los estudios clínicos con 1 mg de finasterida o placebo y a las que se les atribuyó una relación causal posible, probable o definitiva con la medicación fueron trastornos en la sexualidad como disminución de la libido (1.8% vs. 1.3%), disfunción eréctil (1.3% vs. 0.7%), trastornos en la eyaculación (1.2% vs. 0.7%; fundamentalmente disminución en el volumen de eyaculación £ 0.5 ml). También se informaron dolor y agrandamiento



mamario y reacciones de hipersensibilidad con una frecuencia semejante entre finasterida y el placebo. El 1.4% de los pacientes del grupo finasterida suspendió el tratamiento debido a experiencias adversas versus el 1.6% de los pacientes que recibieron placebo. El 1.4% de los pacientes del grupo finasterida suspendió el tratamiento debido a experiencias adversas versus el 1.6% de los que recibieron placebo. Las manifestaciones revirtieron con la continuidad del tratamiento o con su interrupción.

Contraindicaciones

Hipersensibilidad (alergia) a la finasterida o a alguno de los componentes de Tricoplus.
Mujeres de cualquier edad y niños.
Embarazo y lactancia.

Precauciones en su uso

TRICOPLUS debe administrarse con precaución en pacientes con disfunción hepática, ya que finasterida se metaboliza ampliamente en el hígado.

Vademécum
DERMATOLOGÍA

Interacciones Medicamentosas

No se han identificado interacciones de relevancia clínica con otras drogas. Aparentemente, finasterida no afecta al sistema enzimático del citocromo P450. Los compuestos que han sido evaluados en estudios de interacción en el hombre incluyen a la antipirina, la digoxina, el propranolol, la teofilina y la warfarina, sin haberse demostrado interacciones. A pesar de que no se realizaron estudios específicos de interacción, dosis de finasterida de 1 mg o mayores han sido administradas concomitantemente con acetaminofeno, bloqueantes α -adrenérgicos, analgésicos, inhibidores de la enzima convertidora de la angiotensina, anticonvulsivantes, benzodiazepinas, betabloqueantes, bloqueantes de los canales de calcio, nitratos, diuréticos, antagonistas H₂, inhibidores de la HG-CoA reductasa, inhibidores de la síntesis de prostaglandinas (AINE) y quinolonas, sin evidenciarse interacciones adversas clínicamente significativas. Interacciones entre la droga y pruebas de laboratorio: Hasta tanto se obtenga más información, debe considerarse la posibilidad de provocar una reducción en la concentración sérica de antígeno prostático específico (PSA) equivalente a la mitad del valor de referencia en hombres mayores de 41 años sin HPB tratados con finasterida.

Presentaciones

Envase conteniendo Finasterida 1 mg por 30 y 90 comprimidos recubiertos.

Vademécum
DERMATOLOGÍA